



Do wiadomości uczestników postępowania

107 Szpital Wojskowy z Przychodnią w Wałczu informuje o wpłynięciu zapytań dotyczących prowadzonego postępowania oznaczonego symbolem DZP.2610.10.2020 „Dostawa materiałów jednorazowego i wielorazowego użytku”.

Pytanie 1 dotyczące Zadania 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dla rurek w rozmiarach od 2,0 do 4,5 dopuści rurki intubacyjne ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym; spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 2 dotyczące Zadania 19 poz. 2,3

Czy Zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne posiadały mankiet niskociśnieniowy o obniżonej przenikalności dla gazów anestetycznych (potwierdzone w badaniach klinicznych).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 dotyczące Zadania 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 do odrębnego Zadania, decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty na pozycje pozostałe w Zadaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 4 dotyczące Zadania 98

Czy Zamawiający w **Zadaniu 98** (w związku ze zmianą w produkcie wprowadzoną przez producenta) dopuści zestaw do drenażu opłucnej z komorą na wydzielinę o pojemności 2100 ml (wyskalowaną do 2000 ml); z portem do pobierania próbek drenowanego płynu umiejscowionym na tylnej ścianie drenażu; z pojedynczym drenem łączącym bezłateksowym z zabezpieczeniem przed zagięciem poprzez specjalną konstrukcję drenu (możliwe badanie pacjenta w MRI); zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 5 dotyczące Zadania 98

Czy Zamawiający w **Zadaniu 98** wymaga, aby port do pobierania próbek drenowanego płynu był portem bezigłowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby port do pobierania próbek drenowanego płynu był portem bezigłowym.

Pytanie 6 dotyczące Zadania 98

Czy Zamawiający w **Zadaniu 98** wymaga, by zestaw posiadał stabilną podstawę, bez konieczności rozkładania lub montowania dodatkowych elementów stabilizujących (co dodatkowo zwiększa gabaryty zestawu).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 7 dotyczące Zadania 99

Czy Zamawiający w **Zadaniu 99** (w związku ze zmianą w produkcji wprowadzoną przez producenta) dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej z jedną strzykawką Luer lock 60 ml, bez łącznika do systemu drenażowego; zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 8 dotyczące Zadania 100

Czy Zamawiający w **Zadaniu 100** dopuści system do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym w rozmiarach: do rurek intubacyjnych 12F, 14F i 16F / długość 57 cm i do rurek tracheostomijnych 12F i 14F / długość 30 cm; zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 9 dotyczące Zadania 100

Czy Zamawiający w **Zadaniu 100** wymaga, aby zestaw był wyposażony w port MDI do podaży leków wziewnych w aerosolu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 10 dotyczące Zadania 100

Czy Zamawiający w **Zadaniu 100** wymaga, aby zestaw posiadał łącznik „martwa przestrzeń”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 11 dotyczące Zadania 100

Czy Zamawiający w **Zadaniu 100** oczekuje, aby zestaw posiadał możliwość przepłukania miejsca odsysania u pacjenta, jak również podania leku w tym miejscu.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, aby zestaw posiadał możliwość przepłukania miejsca odsysania u pacjenta, jak również podania leku w tym miejscu.

Pytanie 12 dotyczące Zadania 101

Czy Zamawiający w **Zadaniu 101** dopuści (obecnie stosowany przez Zamawiającego) zestaw wyposażony w worek na krew wykonany ze standardowego materiału pcw (nie z silikonu); zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 dotyczące Zadania 101

Czy Zamawiający w **Zadaniu 101** wymaga, aby zestaw był wyposażony w dren o długości ok. 150 cm (łączy mieszek z workiem na krew), który umożliwi przetoczenie krwi do pacjenta poprzez standardowy aparat do przetoczeń, bez konieczności rozłączania silikonowego mieszka i worka na krew – co czyni zestaw całkowicie zamkniętym i bezpiecznym dla pacjenta i dla personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 dotyczące Zadania 132

Czy Zamawiający w **Zadaniu 132** dopuści zestaw do minitracheotomii, typu „Mini-Trach”, zawierający specjalnie zabezpieczony skalpel, cewnik do odsysania 10F o bardzo dobrym poślizgu, zaoblony przewodnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli, kaniulę wykonaną z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm, łącznik 15 mm, tasiemki do mocowania kaniuli do szyi pacjenta. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15 dotyczące Zadania 132

Czy Zamawiający w **Zadaniu 132** dopuści zestaw do minitracheotomii metodą Seldingera, typu „Mini-Trach”, zawierający specjalnie zabezpieczony skalpel, cewnik do odsysania 10F o bardzo dobrym poślizgu, igłę Tuohy 16G /2 cm do przekłucia stożka sprężystego krtani, strzykawkę 10 ml, elastyczną przewodnicę o długości 50 cm, zaoblone rozszerzało o długości 7 cm, zaoblony przewodnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli, kaniula wykonana z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm, łącznik 15 mm, tasiemki do mocowania kaniuli do szyi pacjenta. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 16 dotyczące Zadania 28

Czy Zamawiający w zadaniu 28 dopuści zgłębnik żołądkowy – wykonany z medycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie się o atraumatycznej, „zmrożonej” powierzchni

lekką zaokrągloną, zamkniętą końcówką posiadającą cztery boczne otwory końcowe o łagodnych krawędziach. W rozmiarze 14/16/18 i 21CH długości 1250mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 17 dotyczące Zadania 83

Czy Zamawiający dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 5 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowo boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Objętość wypełnienia 1,16 ml. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 18 dotyczące Zadania 90, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 90 pozycji 1 dopuści zestaw do kaniulacji tętnicy udowej 18G o długości 20 lub 30cm do wyboru przez Zamawiającego zakładany metodą Seldingera.

W skład zestawu wchodzi:

cewnik PTFE 18G o długości 20cm wyposażony w antywłamaniowy kołnierz i skrzydełka umożliwiające przyszywanie do skóry, igłę wprowadzającą o średnicy 1,1mm i długości 52mm, prowadnik o średnicy 0,64mm i długości 40cm
lub

cewnik PTFE 18G o długości 30cm wyposażony w antywłamaniowy kołnierz i skrzydełka umożliwiające przyszywanie do skóry, igłę wprowadzającą o średnicy 1,1mm i długości 68mm, prowadnik o średnicy 0,64mm i długości 46cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 19 dotyczące Zadania 90, poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 90 pozycji 2 dopuści zestaw do kaniulacji tętnicy udowej 18G o długości 15cm zakładany metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik PTFE 18G o długości 15 cm wyposażony w antywłamaniowy kołnierz i skrzydełka umożliwiające przyszywanie do skóry, igłę wprowadzającą o średnicy 1,1mm i długości 52mm, prowadnik o średnicy 0,64mm i długości 30cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 20 dotyczące Zadania 90, poz. 3

Czy Zamawiający w zadaniu 90 pozycji 3 dopuści zestaw do kaniulacji tętnicy promieniowej 20G o długości 6cm zakładany metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik PTFE 20G o długości 6cm wyposażony w antywłamaniowy kołnierz i skrzydełka umożliwiające

przyszyć do skóry, igłę wprowadzającą o średnicy 0,9mm i długości 38mm, prowadnik o średnicy 0,46mm i długości 20cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 21 dotyczące Zadania 90, poz. 4

Czy Zamawiający w zadaniu 90 pozycji 4 dopuści zestaw do kaniulacji tętnicy promieniowej 20G o długości 6cm zakładany metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik PTFE 20G o długości 6cm wyposażony w antywłamaniowy kołnierz i skrzydełka umożliwiające przyszyć do skóry, igłę wprowadzającą o średnicy 0,9mm i długości 38mm, prowadnik o średnicy 0,46mm i długości 20cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 22 dotyczące Zadania 91

Czy Zamawiający w zadaniu 91 dopuści wkłucia o długości 16 i 20 cm spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23 dotyczące Zadania 54, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 24 dotyczące Zadania 139, poz. 4,5

a) Prosimy o sprecyzowanie wymaganych ilości i typów czujników. Czy w poz. 4 Zamawiający oczekuje czujników dla dorosłych: 5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax.

b) Natomiast w poz. 5 Zamawiający oczekuje czujników dla dzieci: 5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax.

Odpowiedź:

a) Zamawiający oczekuje 10 sztuk w technologii Mindray.

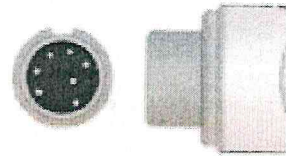
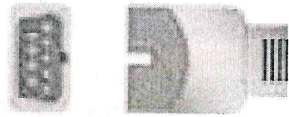
b) Zamawiający potrzebuje **łącznie 20 szt** - w tym dla dorosłych (5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax) dla dzieci (5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax) .

Pytanie 25 dotyczące Zadania 139, poz. 4,5

Zwracamy się z prośbą o wskazanie wtyczki czujnika w technologii Mindray MPM wg załączonych zdjęć.

Zdj. 1(wtyczka typu Nelcor Non Oximax)
tech)

Zdj. 2 (wtyczka typu Mindray



Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje typ wtyczki ze zdjęcia nr 1.

Pytanie 26 dotyczące § 5 ust. 2 Projekt umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 na 5- 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający wydłuża termin wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 na 5- 7 dni , roboczych.

Pytanie 27 dotyczące Zadania 114, poz. 4-7

Prosimy o wydzielenie pozycji 4-7 do oddzielnego zadania co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 28 dotyczące Zadania 114, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rozm. 20-26 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 29 dotyczące Zadania 137, poz.1

Prosimy o dopuszczenie elektrod uniwersalnych dla dorosłych i dzieci, owalnych, jednorazowego użytku, żelowych, dzielonych na dwie równe symetryczne części, owalnych o powierzchni aktywnej 107 cm² i wymiarach 164x117mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 30 dotyczące Zadania 137, poz.2

Prosimy o dopuszczenie kabla dł. 3,2 m i uchwytu o dł. 14,5 cm wykonanego z plastiku o wysokiej wytrzymałości, bez lateksu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 dotyczące Zadania 137, poz.13

Prosimy o dopuszczenie dł. 20 cm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32 dotyczące Zadania 137

Prosimy o wydzielenie pozycji 8, 9, 14 – 21 do oddzielnego zadanie co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 33 dotyczące Zadania 139, poz. 3,4,6

Prosimy o dopuszczenie dł. 0,9m

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 34 dotyczące Zadania 139, poz. 5

Czy chodzi o czujniki SpO2 wpinane do kabla przedłużającego ?

Odpowiedź:

Tak, chodzi o czujniki SpO2 wpinane do kabla przedłużającego.

Pytanie 35 dotyczące Zadania 140

Jaki moduł SpO2 posiada Zamawiający w monitorze Drager – Nellcor czy Masimo?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada moduł SpO2 w monitorze Nellcor.

Pytanie 36 dotyczące Zadania 140, poz. 2-4

Czy czujniki mają być wpinane do kabla przedłużającego?

Odpowiedź:

Tak, Czujniki mają być wpinane do kabla przedłużającego.

Pytanie 37 dotyczące Zadania 140, poz. 5

Czy chodzi o same przewody pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiającemu chodzi o przewody do pacjenta.

Pytanie 38 dotyczące Zadania 91, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy cewników do żył centralnych posiadały w składzie:

- koreczki otwierające drogę dla płynu w momencie podłączenia strzykawki zmniejszające możliwość wystąpienia zatoru powietrznego oraz możliwość wstecznego wypływu krwi
- igłę typu V z na stałe zintegrowaną możliwością wprowadzenia przewodnicy bez rozłączania strzykawki co zmniejsza ryzyko rozszczelnienia układu - przewodnica niklowo-tytanowa typu „J” odporna na załamania, rozszerzało, strzykawkę 5ml luer lock, wszystkie drobne elementy poza przewodnicą i cewnikiem w dodatkowym opakowaniu co zabezpiecza przed zabrudzeniem np. podczas otwierania.
- kabel umożliwiający identyfikację położenia końca cewnika za pomocą EKG

- możliwość identyfikacji cewnika metodą EKG
- możliwość dezynfekcji standardowymi środkami dezynfekcyjnymi na bazie etanolu, co zostanie potwierdzone oryginalnym dokumentem producenta

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 39 dotyczące Zadania 91, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy cewników do żył centralnych o działaniu antybakteryjnym miały charakter hydrofilny na całej swojej długości zarówno wewnątrz jak i na zewnątrz?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 40 dotyczące Zadania 84, poz. 1-6

Czy Zamawiający wymaga, aby igły do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń posiadały eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 41 dotyczące Zadania 84, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych posiadał w składzie:

- igłę Tuohy lub Weiss wyposażoną w system oznaczenia jej długości
- cewnik zewnątrzoponowy atraumatyczny , ze znacznikami głębokości (długości osadzenia) oraz bocznymi otworami z końcówką cewnika atraumatyczną (tzw. soft tip)
- prosty i niezawodny (uniemożliwiający rozłączenie się) system mocowania końcówki cewnika w świetle łącznika cewnika
- filtr płaski 0,2µm zewnątrzoponowy; przezroczysty łącznik do cewnika, system mocowania filtra do skóry pacjenta

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 42 dotyczące Zadania 84, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy do kombinowanego znieczulenia podpajęczyczego i zewnątrzoponowego ciągłego posiadały w składzie:

- igłę Tuohy lub Weiss wyposażoną w system oznaczenia jej długości
- cewnik zewnątrzoponowy atraumatyczny z bocznymi otworami z końcówką cewnika atraumatyczną
- filtr płaski 0,2µm zewnątrzoponowy; przezroczysty łącznik do cewnika, system mocowania filtra do skóry pacjenta
- dodatkowy otwór w osi igły Tuohy, pozwalający na wprowadzenie końca igły podpajęczynówkowej w osi igły Tuohy
- systemem unieruchamiania igły podpajęczynówkowej w igle zewnątrzoponowej

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 43 dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 18Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44 dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonany z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 14Fr - 18Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45 dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 20Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 46 dotyczące Zadania 66

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 10Fr, 12Fr. Zestaw zawiera w szczególności

podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47 dotyczące Zadania 66

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foley'a o przekroju 10Fr, 12Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 48 dotyczące Zadania 91, poz. 1

a) Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowych i trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycja 1 z Pakietu nr 91 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

a) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

b) Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 49 dotyczące Zadania 103, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 50 dotyczące Zadania 103, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste lub zakrzywione, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 51 dotyczące Zadania 103, poz. 2

a) Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste i zakrzywione, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik ze stali nierdzewnej z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 5 ml, skalpel #11, trzy koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 11 cm ; 14 FR x 14 cm, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycja 1 z Pakietu nr 103 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

- a) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
- b) Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 52 dotyczące Zadania 56, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza Elektrody 4-kanałowe naklejane na rurki intubacyjne 7-9mm, o powierzchni 37,6x37 mm, w komplecie elektroda neutralna, opakowanie zbiorcze zawiera 10 sterylnych sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 53 dotyczące Zadania 11, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic nitylowej niesterylnej o grubości na palcu 0,14mm, na dłoni 0,09mm, na mankiecie 0,07mm, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54 dotyczące Zadania 11, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny jednostkowej za opakowanie 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 55 dotyczące Zadania 12, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej jałowej o grubości na mankiecie min.0,25mm, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 56 dotyczące Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 3 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 57 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 2 projektu umowy poprzez zmianę terminu dostawy na CITO i określenie że będzie odbywać się ona wyłącznie w dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 58 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie

może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. **II Ca 450/14**).

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikacje § 5 ust. 2 projektu umowy, nadając mu brzmienie:

*„Wykonawca gwarantuje, że dostarczy towar (przedmiot zamówienia) jest fabrycznie nowy, kompletny, o wysokim standardzie, a także wolny od wad materiałowych, konstrukcyjnych i prawnych. W przypadku dostarczenia towaru z wadami Wykonawca zobowiązany jest, na zgłoszenie osoby wymienionej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy do jego niezwłocznej wymiany na towar wolny od wad w terminie **do 5 dni roboczych** od dnia otrzymania zgłoszenia.”*

Pytanie 59 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto w lit. a)
- b. 0,2 % wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b)

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 60 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 4 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych *„W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.”* Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

W okresie stanu epidemii i obowiązywania art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 Zamawiający będzie postępował zgodnie z w/w przepisami jednak nie jest w stanie przewidzieć czy przepisy te będą obowiązywały przez cały okres obowiązywania umowy.

Pytanie 61 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 1 i 2 oraz § 9 ust. 1 lit. d) projektu umowy.

UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje projektu umowy § 8 ust. 1 i nadaje mu brzmienie:

„ Zbycie i zastawienie wierzytelności przysługujących Wykonawcy z tytułu zawarcia niniejszej umowy wymaga pisemnej zgody Zamawiającego oraz podmiotu tworzącego pod rygorem nieważności.”

Zamawiający modyfikuje projektu umowy § 9 ust. 1 lit. d) i nadaje mu brzmienie:

„Wykonawca zbędzie lub zastawi wierzytelności przysługujące jemu z tytułu niniejszej umowy bez pisemnej zgody Zamawiającego oraz podmiotu tworzącego lub przekaze prawa i obowiązki wynikające z umowy.”

Pytanie 62 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 lit. e) projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „*zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmiana ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 63 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„*Powyższe zmiany wymagają zachowania formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności oraz pisemnego wniosku jednej ze stron o zmianę wraz z uzasadnieniem, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych treścią umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wprowadzenia /za zgodą Wykonawcy/ korzystnych dla siebie zmian.*”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 64 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 2a o treści: „*Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 65 dotyczące - Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 14 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „*z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.*”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 66 dotyczące - SIWZ

przed udzieleniem odpowiedzi, w związku ze znaną nam sytuacją epidemiologiczną, proszę zapoznać się z krótką notatką informacyjną na temat zapobiegania, minimalizowania skutków chorobowych w kontekście stosowania wkładów i kanistrów o właściwościach antybakteryjnych zwłaszcza w warunkach pandemii koronowirusa. Dlaczego cechy antybakteryjności są ważne? Mając na uwadze skalę obecnego zagrożenia epidemicznego (Covid) oraz niepewność co do dalszego rozwoju sytuacji, każde działania zwiększające bezpieczeństwo personelu i pacjentów jest warte przeanalizowania. Oferujemy antybakteryjny system do odsysania, który może znacząco zmniejszyć występowanie zakażeń towarzyszących, wewnątrz szpitalnych, czyli codziennych zagrożeń z jakimi spotyka się personel i pacjenci w szpitalu. System antybakteryjnych wkładów i kanistrów angielskiej firmy VacSax zapobiega rozwojowi takich chorobotwórczych organizmów jak: MRSA, E.coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas, Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o personel jak i o pacjenta. Nawet w sytuacji kiedy głównym zagrożeniem jest Covid, to choroby (zakażenia) towarzyszące, mogą znacząco przyczynić się do takiego osłabienia organizmu, że przesądzą o nieskuteczności leczenia. Poza tym, zakażenia wewnątrzszpitalne, generują bardzo wysokie, dodatkowe koszty.

W aspekcie logistycznym i prawnym (co nie jest bez znaczenia w świetle złych doświadczeń szpitali z ostatnich miesięcy z importem z Dalekiego Wschodu), oferowany przez naszą firmę produkt, jest wytwarzany od wielu lat w Anglii, posiada wszystkie wymagane prawem dokumenty, oraz jest konkurencyjny cenowo.

W związku z tym, mając na uwadze powagę sytuacji i zagrożeń, oraz wielokrotnie udowodnioną dbałość Państwa placówki o najwyższe standardy bezpiecznego i skutecznego leczenia, wnosimy o dopuszczenie do udziału w procedurze przetargowej oferowanego systemu. Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza zarazem sytuację, gdy tylko jeden produkt oferowany przez jedną firmę spełnia wymogi SIWZ (zakładam, że Państwo o tym nie wiedzieliście) co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. W załączniku prezentacja systemu, po uzgodnieniu, wysyłamy darmowe próbki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67 dotyczące Zadania 67, poz. 1,2

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady (okrągłe) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta, szeroki zamykany port do pobierania próbek lub wsypywania środka żelującego. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, wykonane z polietylenu bez zawartości PCV. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2L, łączenie tandemowe występuje jako opcja.

- kanistry (pojemniki) kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa, ze skalą pomiarową z dwóch stron, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68 dotyczące Zadania 67, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały i oddaniem zbiorczego opakowania do utylizacji. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69 dotyczące - SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pytanie 70 dotyczące Zadania 159

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej typu IIR zgodnie z normą EN 14683:2019+AC. Na opakowaniu: nr katalogowy, LOT, numer normy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej typu IIR zgodnie z normą EN 14683:2019+AC. Na opakowaniu: nr katalogowy, LOT, numer normy.

Pytanie 71 dotyczące Zadania 159

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot (wyrób medyczny) zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 72 dotyczące Zadania 139, poz. 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy nie doszło do pomyłki w ilości sztuk. Tabela mówi o 10 sztukach a opis wskazuje o 20 sztukach. (5 x 4). Prosimy o jasny opis ile sztuk i dla kogo potrzebuje Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga **10 szt. dla dorosłych** (w tym 5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax) **oraz 10 szt. dla dzieci** (w tym 5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax).

Pytanie 73 dotyczące Zadania 140, poz. 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanych czujników.

Odpowiedź:

Czujniki należy dobrać aby były kompatybilne z kardiomonitorem Infinity Delta XL. Zamawiający dopuszcza zamienniki.

Pytanie 74 dotyczące Zadania 140, poz. 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego, technologii, lub numeru REF obecnie używanych czujników.

Odpowiedź:

Technologia Nellcor.

Pytanie 75 dotyczące Zadania 140, poz. 3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego, technologii, lub numeru REF obecnie używanych czujników.

Odpowiedź:
Technologia Nellcor.

Pytanie 76 dotyczące Zadania 140, poz.4

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego, technologii, lub numeru REF obecnie używanych czujników.

Odpowiedź:
Technologia Nellcor.

Pytanie 77 dotyczące Zadania 140, poz.2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie długości kabla. 1 metr czy 3 metry. Czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do urządzenia czy do adaptera ?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga kabla o długości 1m . Natomiast czujnik ma być wpinany do adaptera.

Pytanie 78 dotyczące Zadania 140, poz.3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie długości kabla. 1 metr czy 3 metry. Czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do urządzenia czy do adaptera ?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga kabla o długości 1m . Natomiast czujnik ma być wpinany do adaptera.

Pytanie 79 dotyczące Zadania 140, poz.4

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie długości kabla. 1 metr czy 3 metry. Czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do urządzenia czy do adaptera ?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga kabla o długości 1m . Natomiast czujnik ma być wpinany do adaptera.

Pytanie 80

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź:
Odpowiedź udzielona została w Pytaniu nr 69.

Pytanie 81 dotyczące Zadania 79, poz.1

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 79 pozycji nr 1 i stworzy z niej oddzielny pakiet?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 82 dotyczące Zadania 79, poz.1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu lub teflonu FEP z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 83 dotyczące Zadania 79, poz.1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści kaniule wykonane jedynie z poliuretanu, lub określi dokładnie ilości zamawianych kaniul z teflonu FEP i poliuretanu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 84 dotyczące Zadania 80

Czy Zamawiający dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych bez portu i zdejmowanego uchwyty, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie kaniuli, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG w rozmiarze 26G (0,64) dł. 19mm przepływ 19 ml/min?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści w/w asortyment.

Pytanie 85 dotyczące SIWZ

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność

sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 86 dotyczące Zadania 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne polimerowane obustronnie, o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,33mm+/-0,01, na dłoni 0,27mm+/-0,02, na mankiecie 0,22mm+/-0,01 o długości od 280mm-do 290mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 87 dotyczące Zadania 14, poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniach a'50 szt. z przeliczeniem na 2400 op.?

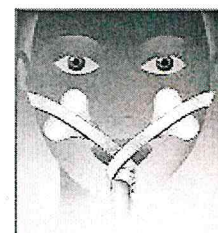
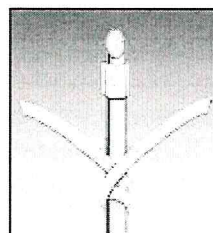
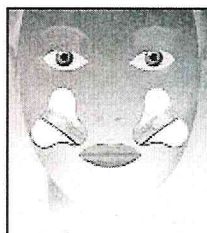
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 88 dotyczące Zadania 21

Czy Zamawiający dopuści przyłepiec stabilizujący do rurki intubacyjnej o parametrach:

- Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek o dł.16 mm x 40 cm
- Podkładki to części stabilizatora będące w kontakcie ze skórą pacjenta, wykonane z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami
- Podkładki posiadają warstwę rzepu na stronie wierzchniej
- Pasek jest wykonany z włókniny, którą należy przymocować do warstwy rzepa , którym pokryte są podkładki
- W środkowej części paska jest przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki medycznej
- Zastosowanie przylepca – rzepu w konstrukcji stabilizatora umożliwia jego repozycję i korekcje położenia względem rurki bez konieczności wymiany całego przylepca stabilizującego



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 89 dotyczące Zadania 22, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompres włókninowy, jałowy, 40G, czterowarstwowy, z rozcięciem Y, 10cmx10cm, pakowany a'5szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 90 dotyczące Zadania 24

Czy Zamawiający oczekuje rurek wykonanych z wysokiej jakości PE pozbawionych PCV i szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w asortymentu.

Pytanie 91 dotyczące Zadania 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 92 dotyczące Zadania 31

Czy Zamawiający dopuści sondy w rozmiarach CH16, CH18, CH20?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 93 dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez cewnik powłoki antybakteryjnej lub wykonanej z materiału antybakteryjnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania przez cewnik powłoki antybakteryjnej lub wykonanej z materiału antybakteryjnego.

Pytanie 94 dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający dopuści cewniki z gumową zastawką, w rozmiarach CH: 16 – 26 z balonem 30ml z dwoma otworami bocznymi, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 95 dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający dopuści cewniki z plastikową zastawką, z balonem 30-45ml z dwoma otworami bocznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 96 dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający dopuści cewniki z plastikową zastawką z dwoma otworami bocznymi, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 97 dotyczące Zadania 41, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje drenu wykonanego w 100% z silikonu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje drenu wykonanego w 100% z silikonu.

Pytanie 98 dotyczące Zadania 49

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii w rozmiarach: S (310mm +/- 15mm), M (375 mm +/- 15mm), L (395 mm +/- 15mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 99 dotyczące Zadania 61, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe o długości 4,26m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 100 dotyczące Zadania 63, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kubki na mocz ze względów logistycznych i magazynowych pakowane w karton po 90 sztuk z luzem dołączonymi pokrywkami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 101 dotyczące Zadania 64

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 102 dotyczące Zadania 73, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 103 dotyczące Zadania 73, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 104 dotyczące Zadania 81

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'250sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 105 dotyczące Zadania 88

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z FEP? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 106 dotyczące Zadania 126, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 107 dotyczące Zadania 126, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę szpatułki w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 108 dotyczące Zadania 156, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o perforacji co 38cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 109 dotyczące Zadania 157, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o perforacji co 37,5cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 110 dotyczące Zadania 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 111 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego zadania bądź na składanie ofert w zadaniu 160 na poszczególne pozycje? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 112 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania w rozmiarze uniwersalnym. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Szyty techniką overlock. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 113 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 114 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furazerki wiązany z tyłu na troki z wstawką antypotną w części czołowej (szer. 6cm, długość 30cm). Wykonany z włókniny Spunlace 45g/m² (bok), włóknina polipropylenowa 25g/m² (góra-denko), włóknina Spunlace Mesh 38g/m² (wstawka antypotna). Dostępny w kolorze niebieskim. Opakowanie a'50 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 115 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 116 dotyczące Zadania 160, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 117 dotyczące Zadania 160, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 118 dotyczące Zadania 26

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 26 filtr mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999%, o wadze 52 g; z portem kapno, o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H₂O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H₂O, posiadający standardowe złącze 22/15.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 119 dotyczące Zadania 64

Czy Zamawiający w zad. 64, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika Foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek, oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w filtr hydrofobowy, owalna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 3 do 55 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 60 do 110 ml co 5 ml i od 120 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 120 dotyczące Zadania 66

Czy Zamawiający, w zad. 66 dopuści następujący zestaw najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem :

Cewnik pigtail z balonem, silikonowy, dł. 51 cm, prowadnica 100 cm z powłoką PTFE, zatyczka, 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 121 dotyczące Zadania 98

Czy Zamawiający w zad. 98, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Zestaw do drenażu klatki piersiowej Pleur-evac, posiadający komorę zbior. 2,5 l. ze skalą pediatryczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, od 200 do 2500 co 5 ml wydzieloną komorą zastawki podwodnej, wydzieloną mechaniczną komorą regulacji podciśnienia, z możliwością nastawienia siły ssania w zakresie od 10 do 40 mm H₂O za pomocą mechanicznego pokrętła; możliwością regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu; automatyczną zastawką zabezpieczającą przed wzrostem ciśnienia w drenowanych jamach w kierunku dodatnim; automatycznym odbarczaniem wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym); port bezigłowy do komory zastawki podwodnej, drugi port bezigłowy na drenie do pobierania próbek; optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania; komorami zawierającymi barwnik umożliwiający łatwy odczyt poziomów płynów; wyposażony w przycisk do wyrównania ciśnienia z filtrem przeciwwakazeniowym; wyposażony w miernik przecieku doopłucnowego; drenaż pracujący bezgłośnie; w całości z półprzezroczystymi z samouszczelniającymi się drenami z antyzłamaniowym zabezpieczeniem z wysuwaną podstawką i haczykami do powieszenia; sterylne pakowane w folię i w podwójny papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 122 dotyczące Zadania 110

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 110 układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, o przekroju podwójne D, posiadający gładkie powierzchnie wewnętrzne, elastyczne końcówki, wolny od lateksu i DEHP, o długości układu 180 cm, dodatkowej gałęzi do worka 120-150cm, worek oddechowy bezlateksowy 2l.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 123 dotyczące Zadania 156

Czy Zamawiający dopuści podkład nakozetkowy nieskładany na pół, rolki (prześcieradło bibułowo- foliowe- nieprzemakalne) w rozmiarze 51 cm x 50cm rolka. 40 m (80 szt. na rolce), rolki z perforacją?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 124 dotyczące Zadania 159

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z elastycznymi uszami do zamocowania maski na twarzy; hypoalergiczna, trójwarstwowa, odporna na przeziąkanie hypoalergiczna, wyposażona w sztywnik. Gramatura filtra $25 \pm 2 \text{ g/m}^2$, $\geq 98\%$ BFE. Maski spełnia wymogi normy PN EN 14683:2019. Maski pakowane w kartonik w formie podajnika po 50 szt. Na pudełku: Numer referencyjny, numer LOT, numer normy i piktogram wyraźnie określająca sposób mocowania maski?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 125 dotyczące Zadania 159

Czy w celu jak najlepszego zabezpieczenia i ograniczenia przenoszenia czynników zakaźnych z personelu na pacjentów podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych o podobnych wymaganiach zamawiający wymaga aby maska posiadała rozmiar minimalny: długość 17,5 cm x szerokość w zakresie 9,5-18cm +/- 0,5 cm? Taki zakres pozwala dopasować maskę do twarzy, aby uniemożliwić zsuwanie się jej z nosa użytkownika. W ostatnim czasie na rynku pojawiło się bardzo dużo masek pochodzące z różnego źródła o dużo niższych parametrach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania.

Pytanie 126 dotyczące Zadania 159

Czy Zamawiający wymaga, aby masa powierzchniowa poszczególnych warstw maski wynosiła: warstwa zewnętrzna niebieska - 17 ± 2 g/m², warstwa filtracyjna biała - 25 ± 2 g/m², warstwa wewnętrzna biała - 17 ± 2 g/m² dające wyniki badań - ciśnienie różnicowe 25 (+/-5 Pa/cm²), czystość mikrobiologiczna na poziomie ≤ 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1 oraz poziom filtracji bakteryjnej zgodny z wytycznymi normy europejskiej EN 14683:2019 tj. $\geq 98\%$.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby masa powierzchniowa poszczególnych warstw maski wynosiła: warstwa zewnętrzna niebieska - 17 ± 2 g/m², warstwa filtracyjna biała - 25 ± 2 g/m², warstwa wewnętrzna biała - 17 ± 2 g/m² dające wyniki badań - ciśnienie różnicowe 25 (+/-5 Pa/cm²), czystość mikrobiologiczna na poziomie ≤ 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1 oraz poziom filtracji bakteryjnej zgodny z wytycznymi normy europejskiej EN 14683:2019 tj. $\geq 98\%$.

Pytanie 127 dotyczące Zadania 159

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającego deklarowany poziom filtracji bakteryjnej zgodny z wytycznymi normy europejskiej EN 14683:2019 tj. $\geq 98\%$ oraz deklarowane ciśnienie różnicowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga przedłożenia na wezwanie raportu z badań w/w .

Pytanie 128 - Dotyczy zapisów umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający za dni robocze uważa dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 129

Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej treści: „Ceny wymienione w Zał. nr 1 do niniejszej umowy mogą ulec zmianie także w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od

dnia zawarcia umowy przekroczy 3% pod warunkiem uzgodnienia zmian cen w aneksie do umowy”? Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmian cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie 130 dotyczące § 6 ust. 12 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 30 dniowy termin płatności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 131 dotyczące § 7 ust. 1 pkt. b) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 132 dotyczące Zadania 114, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyłączy pozycje ze względu na niejednolity charakter opisu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 133 dotyczące Zadania 114, poz. 4

Czy zamawiający dopuści obwód 20,5-28,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści obwód 20,5-28,5cm.

Pytanie 134 dotyczące Zadania 114, poz. 5

Czy zamawiający dopuści obwód 27,5-36,5cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści obwód 27,5-36,5cm.

Pytanie 135 dotyczące Zadania 114, poz. 6

Czy zamawiający dopuści obwód 35,5-46cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści obwód 35,5-46cm.

Pytanie 136 dotyczące Zadania 114, poz. 7

Czy zamawiający dopuści obwód 45-56cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści obwód 45-56cm.

Pytanie 137 dotyczące Zadania 118

Prosimy o podanie przykładowego numeru katalogowego lub przykładowego producenta stosowanego dotychczas przez Zamawiającego dla czujnika BIS (np.186-0106, 186-0200, 186-0212, 186-0160).

Odpowiedź:

Wykonawcy znany jest rodzaj i typ sprzętu . Zamawiający dopuszcza zamienniki czujnika BIS - musi być kompatybilny ze sprzętem.

Pytanie 138 dotyczące Zadania 139, poz. 3

Prosimy o podanie technologii w jakiej ma pracować czujnik SpO₂? Jakiego typu ma być czujnik silikonowy, soft...?

Odpowiedź:

Czujnik SpO₂ ma pracować w technologii Mindray.

Pytanie 139 dotyczące Zadania 139, poz. 4

Prosimy o podanie w jakiej technologii ma pracować czujnik SpO₂ ?

Odpowiedź:

Czujnik SpO₂ ma pracować w technologii Mindray.

Pytanie 140 dotyczące Zadania 139, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości oczekiwanego asortymentu. Z opisu wynika , że Zamawiający potrzebuje 20szt. Prosimy o potwierdzenie lub sprostowanie ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający potrzebuje **łącznie 20 szt** - w tym dla dorosłych (5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax) dla dzieci (5 sztuk w technologii Mindray MPM oraz 5 sztuk w technologii Nellcor OxiMax) .

Pytanie 141 dotyczące Zadania 139, poz. 6

Prosimy o podanie w jakiej technologii ma pracować czujnik SpO₂ ?

Odpowiedź:

Czujnik SpO₂ ma pracować w technologii Mindray.

Pytanie 142 dotyczące Zadania 140, poz. 2

Prosimy o podanie w jakiej technologii ma pracować czujnik SpO₂ ?

Odpowiedź:

Czujnik SpO₂ ma pracować w technologii Nellcor.

Pytanie 143 dotyczące Zadania 140, poz.4

Prosimy o podanie w jakiej technologii ma pracować czujnik SpO₂ ?

Odpowiedź:

Czujnik SpO₂ ma pracować w technologii Nellcor.

Pytanie 144 dotyczące Zadania 152

a) Dotyczy: wielorazowego użytku – prosimy o podanie numeru katalogowego /ref , czy kuweta do pomiaru CO₂ ma przeznaczenie dla dorosłych czy dzieci?

b) Dotyczy: jednorazowego użytku: prosimy o podanie numeru katalogowego /ref, czy kuweta do pomiaru CO2 ma przeznaczenie dla dorosłych czy dzieci?

Odpowiedź:

a) Wykonawcy znany jest rodzaj i typ sprzętu . Zamawiający dopuszcza zamienniki kuwety-mają być kompatybilne ze sprzętem. Kuweta do pomiaru CO2 ma przeznaczenie dla dorosłych.

b) Wykonawcy znany jest rodzaj i typ sprzętu . Zamawiający dopuszcza zamienniki kuwety-mają być kompatybilne ze sprzętem. Kuweta do pomiaru CO2 ma przeznaczenie dla dorosłych.

Pytanie 145 dotyczące Zadania 137, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Elektrody bierne uniwersalne dla dorosłych i dzieci, owalne, jednorazowe, żelowe, dzielone na dwie równe symetryczne części, powierzchnia ogólna 167-168cm², o wymiarach 163,5x117mm, powierzchnia aktywna 103 cm², grubość 1,65-1,70 mm, pakowane pojedynczo ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 146 dotyczące Zadania 137, poz. 1

Ze względu na możliwość zaoferowania konkurencyjnego produktu w wyjątkowo atrakcyjnej cenie, zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i stworzenie osobnego zadania na elektrody bierne.

Posiadamy w ofercie produkt o następujących parametrach:

- elektroda bierna uniwersalna dla dzieci i dorosłych z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM
- hydrożel 1,5 mm
- powierzchnia aktywna 107 cm² (164 mm X 117 mm)
- pakowane pojedynczo
- 25 sztuk w opakowaniu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 147 dotyczące Zadania 9, poz. 1,3

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic lateksowych oraz nitylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.

Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 148 dotyczące Zadania 4, poz. 1,2

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC.

Pytanie 149 dotyczące Zadania 6, poz. 11 - 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 150 dotyczące Zadania 8, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza objętość 1,7ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 151 dotyczące Zadania 14, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk bądź 80szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 152 dotyczące Zadania 14, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek ze skala rozszerzona 50/60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 153 dotyczące Zadania 79, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z fEP z 2 paskami widniejącymi w promieniach rtg w korkiem w osi skrzydełek z nazwa producenta tylko na op jednostkowym w rozmiarach

17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 154 dotyczące Zadania 79, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie kaniuli zwykłej bez portu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 155 dotyczące Zadania 79, poz. 3,4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie kranika tylko z optycznym identyfikatorem otwarty zamknięty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 156 dotyczące Zadania 79, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie kranika bez dostępu bezigłowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 157 dotyczące Zadania 80, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie kaniuli wykonanej z fEP lub PUR?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 158 dotyczące Zadania 82, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie koreczków pakowanych na listwie po 10 sztuk sterylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 159 dotyczące Zadania 159, poz. 1

CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA MASEK MEDYCZNYCH TYPU II WEDŁUG AKTUALNEJ NORM PN EN 14683:2019 ZGODNIE Z WYTYCZNYMI KRAJOWEGO KONSULTANTA W DZIEDZINIE CHOROÓB ZAKAZNYCH UMIESZCZONYMI NA STRONIE MINISTERTWA ZDROWIA

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 160 dotyczące Zadania 159

Czy zamawiający dopuści maskę typ II?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 161 dotyczące Zadania 160, poz.1-2

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki oraz z odpowiednią etykietą zgodną z rozporządzeniem ministra?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 162 dotyczące Zadania 160, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 163 dotyczące Zadania 160, poz. 2

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 164 dotyczące Zadania 167

a) Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

b) Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

c) Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

a) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

b) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

c) Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 165 dotyczące Zadania 126, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 166 dotyczące Zadania 126, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 167 dotyczące Zadania 81

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 168 dotyczące Zadania 63, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 169 dotyczące Zadania 63, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 170 dotyczące Zadania 63, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści pojemność min.100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 171 dotyczące Zadania 51

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 172 dotyczące Zadania 46

a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

b) Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź:

a) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

b) Tak, Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.

Pytanie 173 dotyczące Zadania 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 174 dotyczące Zadania 14, poz. 3

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga.

Pytanie 175 dotyczące Zadania 4

a) Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

b) Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

a) Zamawiający wymaga opakowania papier- folia.

b) Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

Pytanie 176 dotyczące § 5 ust. 2 Umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz ewentualną wymianę towaru tylko w przypadku jej uznania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 177 dotyczące § 7 ust.1 Umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w następujących przypadkach i wysokości:

- a) 10% wartości **niezrealizowanej części umowy**, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub jej części z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy, lub gdy Wykonawca odstąpi od umowy lub jej części z powodów leżących po jego stronie,
- b) 0,5 % wartości dostawy z wadami za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu zamówionych towarów wolnych od wad w miejsce wadliwych towarów, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwych towarów;**
- c) 0,2% wartości jednostkowej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu zamówionych towarów w terminach określonych w § 4 ust. 1 i 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy;**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 178 dotyczące Zadania 64

Proszę zamawiającego o dopuszczenie worka o pojemności 2600ml oraz komory pomiarowej 400 ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 179 dotyczące Zadania 142, poz. 4

Dot. pakietu 142 poz.4 Czy w związku ze zmianą produktu na jednorazową, sterylną wersję wyspecyfikowaną przez Zamawiającego w poz. 4, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 20 szt. jednorazowych, sterylnych drenów do laparoskopii kompatybilnych z pompą posiadaną przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 180 dotyczące Zadania 142, poz. 6

Dot. pakietu 142 poz.6, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uszczelki typu kapturek, do trokara 6 mm i redukcji do instrumentów 5 mm i 5,5 mm, biała ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 181 dotyczące Zadania 142, poz. 7

Dot. pakietu 142 poz.7, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uszczelki typu kapturek, do trokara 11 mm i redukcji do instrumentów 10 mm, biała ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 182 dotyczące Zadania 142

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie dla Zadania 142.

Pytanie 183 dotyczące Zadania 142

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. uszczelki, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 184

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit c) SIWZ, jeżeli Wykonawca wykaże, że: zrealizował lub realizuje w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, co najmniej dwie dostawy sprzętu medycznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ :

„5.3.3. Wykonawca spełni warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit c) SIWZ, jeżeli wykaże, że: zrealizował lub realizuje w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, co najmniej dwie dostawy odpowiadające rodzajowi dostaw na jakie Zamawiający udziela zamówienia w niniejszym postępowaniu.”

Pytanie 185 dotyczące Zadania 153

Czy zamawiający dopuści szczoteczki jednorazowe do mycia endoskopów średnica i długość 6.0 x 2300 (mm)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 186 dotyczące Zadania 154

Czy zamawiający dopuści klipsownica jednorazowego użytku do zabiegów endoskopowych (tamowanie krwawień) dł.-2300mm, śred.-2,3mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 187 dotyczące Zadania 155

Pakiet nr 155 Igła jednorazowa do ostrzykiwania endoskopowego dł.-2300mm, śred.-2,3mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 188 dotyczące Zadania 67

Czy zgodnie z obowiązującymi przepisami Zamawiający wymaga aby oferowany osprzęt (wyposażenie) był certyfikowany i oznaczony znakiem CE wieszaki, wózki a pojemniki wielorazowe certyfikowane w klasie I pomiarowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 189 dotyczące zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Odpowiedź na w/w pytanie została udzielona w **Pytaniu nr 69**.

Pytanie 190 dotyczące Zadania 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz. 2 sterylny filtr oddechowy ze złączem prostym przeciwwirusowy, przeciwbakteryjny z wymiennikiem ciepłai wilgoci z portem do kapnometrii, przestrzeń martwa 57ml, waga 31g, skuteczność filtracji >99,998%, skuteczność nawilżania 32,3mg H₂O/L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 191 dotyczące Zadania 25, poz.3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz. 3 filtr oddechowy mikrobiologicznie czysty, przeciwwirusowy, przeciwbakteryjny, z portem do kapnografii, przestrzeń martwa 34ml, waga 19g, skuteczność filtracji >99,9%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 192 dotyczące Zadania 25, poz.3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz. 3 filtr oddechowy mikrobiologicznie czysty, przeciwwirusowy, przeciwbakteryjny, z portem do kapnografii, przestrzeń martwa 60ml, waga 28g, skuteczność filtracji >99,99%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 193 dotyczące Zadania 25, poz.3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz. 3 filtr oddechowy sterylny, przeciwwirusowy, przeciwbakteryjny, z portem do kapnografii, przestrzeń martwa 42ml, waga 22g, skuteczność filtracji >99,998%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 194 dotyczące Zadania 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 26 poz. 1 mechaniczny filtr oddechowy z harmonijkową membraną, do stosowania w anestezjologii jako HMEF – zwrot wilgoci 23mg H₂O/L przy VT 500ml - lub w ramach OIT jako filtr, z portem do kapnografu, łączam 22F/15M-22M/15F, sterylny, o przestrzeni martwej 63ml, wadze 36g, skuteczności filtracyjnej dla bakterii i wirusów >99,999%, minimalna objętość oddechowa >200ml ze złączem prostym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 195 dotyczące Zadania 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 26 poz. 1 mechaniczny filtr oddechowy z harmonijkową membraną, do stosowania w anestezjologii jako HMEF – zwrot wilgoci 23mg H₂O/L przy VT 500ml - lub w ramach OIT jako filtr, z portem do kapnografu, łączam 22F/15M-22M/15F, sterylny, o przestrzeni martwej 63ml, wadze 36g, skuteczności filtracyjnej dla bakterii i wirusów >99,999%, minimalna objętość oddechowa >200ml ze złączem prostym oraz z dodatkowego krótkiego łącznika kątownego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 196 dotyczące Zadania 49

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający będzie wymagał w pakiecie 49 okularków wykonanych z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: 30-38 cm, 24-33 cm, 20-28 cm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga w/w asortyment.

Pytanie 197 dotyczące Zadania 59, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 59 poz. 1 jednorazową maskę anestezyjologiczną, przezroczystą, o kształcie kropli, z mankietem elastomerowym zapewniającym anatomiczne dopasowanie i uszczelnienie w rozmiarach 1-6?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 198 dotyczące Zadania 59, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 59 poz. 1 jednorazową maskę anestezyjologiczną o kształcie kropli, z mankietem wypełnionym powietrzem tworzącym tzw. miękką poduszkę, z przezroczystą obudową maski i kodowanym kolorystycznie pierścieniem mocującym, w rozmiarach 1-6?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 199 dotyczące Zadania 60, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 60 poz. 1 maskę krtaniową jednorazową, sterylną, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach: 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5, z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP oraz bez lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 200 dotyczące Zadania 60, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 60 poz. 2 maskę krtaniową II generacji wyposażoną w kanał gastryczny, zapewniającą utrzymanie drożności dróg oddechowych, przeznaczonej do stosowania w przestrzeni nadgłośniowej, wykonanej z termoplastycznego miękkiego przezroczystego elastomeru przypominającego żel, maski zapewniającej anatomiczne bezciśnieniowe uszczelnienie struktur gardła, krtani oraz struktur przykrtaniowych, co pozwala na uniknięcie urazów okolicznych tkanek w następstwie ucisku, w rozmiarach 3,4,5?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 201 dotyczące Zadania 61, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 61 poz.2 dren do tlenu o długości 4,0m?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 202 dotyczące Zadania 61, poz.7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 61 poz.7 maskę tlenową pediatryczną dla dzieci z drenem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 203 dotyczące Zadania 61, poz.7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 61 poz.7 cewnik tlenowy z zaokrąglonymi miękkimi wypustkami o gładkich i niedrażniących zakończeniach dla noworodków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 204 dotyczące Zadania 100, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 100 poz.1 i 2 zamkniętego systemu do odsysania 72h, do rurek intubacyjnych o długości 54 cm oraz do rurek intubacyjnych o długości 30,5 cm, w rozmiarze Fr 12, 14, 16? Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do odsysania umożliwiający precyzyjną kontrolę siły ssania wraz z pewnym zatraskowym systemem blokowania, z mocnym transparentnym rękawem, z markerami długości ułatwiającymi prawidłowe umieszczenie cewnika, z linią do płukania zakończoną kapturkiem zintegrowanym z portem zapobiegającym utraty kapturka, z obrotową zastawką separującą izolującą cewnik do płukania, z zamknięciem 45 stopni zapobiegającym przesuwaniu cewnika? W zestawie widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki oraz martwa przestrzeń. Zestaw sterylny, jednorazowy. Na każdym zestawie nadruk nr serii i daty ważności, nazwa i opis w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 205 dotyczące Zadania 108, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 108 poz. 1 łącznik-martwa przestrzeń o długości 18cm przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 206 dotyczące Zadania 108, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 108 poz. 2 jednorazowy łącznik martwa przestrzeń 15M-15F z rury rozciągliwej o długości 10cm z łącznikiem kątowym i portem 7,6mm zakończonym kapturkiem, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 207 dotyczące Zadania 110, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 110 poz.1 układ współosiowy o długości 1,6m do aparatów do znieczulenia, typ rura w rurze 30/18mm z dodatkową regulowaną rurą, bezlateksowym workiem oddechowym o poj. 2L, z linią kapno, dodatkowa rurą do worka o długości 0,4m-2m, z łącznikiem kątowym obrotowym 22M/15F, łącznikiem prostym 22M-22M, łącznikiem tlenowym 22M, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 208 dotyczące Zadania 111

Czy Zamawiający mógłby określić zapotrzebowanie – ilość - na układ oddechowy w pakiecie 111 SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający określa zapotrzebowanie na układ oddechowy w pakiecie 111 SIWZ - 800 sztuk.

Pytanie 209 dotyczące Zadania 127

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 127 aby szczoteczka do higieny jamy ustnej wykonana była z jednolitego odlewu w celu bezpieczeństwa pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przy spełnieniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 210 dotyczące Zadania 127

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 127 aby główka szczoteczki aplikatora była gumowa i zbudowana z miękkich płytek z wbudowaną funkcją odsysania oraz nie zawierała włosów, co eliminuje ryzyko jego wypadania oraz jego aspiracji przez pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 211 dotyczące Zadania 127

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 127 szczoteczkę do higieny jamy ustnej z jednolitego odlewu bez włosów, z wbudowaną funkcją odsysania z możliwością kontroli, mikrobiologicznie czystą, pakowano pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 212 dotyczące Zadania 134, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 134 poz. 1 obwodu oddechowego do respiratora transportowego paraPAC plus 310 z rury karbowanej z zewnętrzną linią do monitorowania ciśnienia, filtrem In-Line i zastawką bez oddechu zwrotnego, o długości 1,2m?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 213 dotyczące Zadania 134, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 134 poz. 2 układ oddechowy do respiratora transportowego PneuPAC z rury karbowanej, z zastawką bez oddechu zwrotnego, o długości 1,2m?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 214 dotyczące §7 ust. 1 pkt b) Umowy

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% wartości dostawy z wadami za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu zamówionych towarów wolnych od wad w miejsce wadliwych towarów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 215 dotyczące Zadania 11

Prosimy o dopuszczenie rękawicy nitylowej z długim mankietem Długość 300 mm; Grubość na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie min. 0,06 mm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 216 dotyczące Zadania 12

Prosimy o dopuszczenie rękawic ortopedycznych, lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 217 dotyczące Zadania 13

Prosimy o dopuszczenie rękawic o długości 480mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 218 dotyczące Zadania 27, poz. 1,2

- a) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr powinien być przeznaczony dla dorosłych, i posiadać powierzchnię filtracji nie większą niż 10cm² czy dla dzieci i posiadać powierzchnię filtracji nie większą niż 1,6cm² ?
- b) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ?
- c) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dreny mają być wykonane z PCV bez DEHP ?
- d) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?
- e) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź:

- a) Filtr powinien być przeznaczony dla dorosłych.
- b) Tak, filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek.

- c) Tak, dreny mają być wykonane z PCV bez DEHP.
- d) Tak, filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.
- e) Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 219 dotyczące Zadania 61, poz. 1-7

- a) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowany produkt był pozbawiony lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) i nie posiadał metalowych części ?
- b) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producent, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” ?

Odpowiedź:

- a) Zamawiający **wymaga**, aby zaoferowany produkt był pozbawiony lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) i nie posiadał metalowych części.
- b) Tak Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producent, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku”.

Pytanie 220 dotyczące Zadania 62, poz. 1-3

- a) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowany produkt był pozbawiony lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) i nie posiadał metalowych części ?
- b) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producent, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” ?

Odpowiedź:

- a) Zamawiający **wymaga**, aby zaoferowany produkt był pozbawiony lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) i nie posiadał metalowych części.
- b) Tak, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał na opakowaniu jednostkowym: nazwę, grafikę produktu z opisem, nr katalogowy, producent, datę ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku”

Pytanie 221 dotyczące Zadania 64

- a) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby zestaw do pomiaru diurezy godzinowej posiadał dwuświatłowy dren zabezpieczający przed zaleganiem moczu ?
- b) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby bezigłowy port do pobierania próbek moczu posiadał przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki ?

Odpowiedź:

- a) Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.
- b) Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 222 dotyczące Zadania 82

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 223 dotyczące Zadania 83

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy 5-cio kranikowej, wielokolorowej, z zastawki bezigłowymi w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią, wykonana z polisulfonu. Rampa posiada 6 zaworów bezigłowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 224 dotyczące Zadania 101

Prosimy o dopuszczenie zestawu do autotransfuzji pooperacyjnej składającego się z przezroczystego mieszka jako źródło podciśnienia o pojemności 200 ml, worka na krew o pojemności 700 z filtrem i zastawką przeciwwrotną, aparat do przetoczeń dostosowany do zestawów do autotransfuzji z trzystopniowym systemem filtracji

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 225 dotyczące Zadania 107

- a) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezpieczny łącznik powinien być przezroczysty, co umożliwi wzrokową weryfikację przepłukania.
- b) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezpieczny łącznik powinien posiadać aplikator chroniący część donaczeniową umożliwiającą bezpieczną aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź:

- a) Tak, łącznik powinien być przezroczysty, co umożliwi wzrokową weryfikację przepłukania.
- b) Tak, bezpieczny łącznik powinien posiadać aplikator chroniący część donaczeniową umożliwiającą bezpieczną aplikację bez ryzyka skażenia?

Pytanie 226 dotyczące Zadania 160, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czepka o gram min 14g/m²

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 227 dotyczące Zadania 22, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga podkładki z pianki polietylenowej pod rurki tracheostomijne w rozmiarze 9 cm x 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 228 dotyczące Zadania 23, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji o długości 70 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 229 dotyczące Zadania 23, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice intubacyjne o średnicy 3,3 mm zamiast 4,0 mm oraz 4,7 mm zamiast 5,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 230 dotyczące Zadania 23, poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „bez zawartości PCV”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 231 dotyczące Zadania 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie wersję prostą filtra oddechowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 232 dotyczące Zadania 25, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie wersję prostą filtra oddechowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 233 dotyczące Zadania 25, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o wadze 22 g przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 234 dotyczące Zadania 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrostatyczno-mechaniczny filtr oddechowy w wersji wyłącznie prostej, o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 235 dotyczące Zadania 100, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszając ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,3mm	600mm	intubacja
12Fr 4,0mm	600mm	intubacja
14Fr 4,7mm	600mm	intubacja
16Fr 5,3mm	600mm	intubacja
10Fr 3,3mm	300mm	tracheostomia

12Fr 4,0mm	300mm	tracheostomia
14Fr 4,7mm	300mm	tracheostomia
16Fr 5,3mm	300mm	tracheostomia

- w rozmiarach:

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 236 dotyczące Zadania 127, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do higieny jamy ustnej z plastikową główką przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 237 dotyczące Zadania 156, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkłady o wymiarze 50 cm x 38 cm x 50 mm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 238 dotyczące Zadania 24, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek ustno-gardłowych o wymiarach 0/50mm, 1/60mm, 2/70mm, 3/80mm, 4/90mm, 5/100mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 239 dotyczące Zadania 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% , o wadze 35,6 g, przestrzeni martwej do 53ml, i odstąpi od wymogu parametru temperatury zwrotnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 240 dotyczące Zadania 25, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr bakt-wirus o przestrzeni martwej 33ml i wadze 21 g dla wersji filtru z zakończeniem prostym i przestrzeni martwej 36ml i wadze 26,5g dla wersji filtru ze złączem kątowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 241 dotyczące Zadania 59

Czy zamawiający wymaga, aby maski były pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP), które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 242 dotyczące Zadania 62

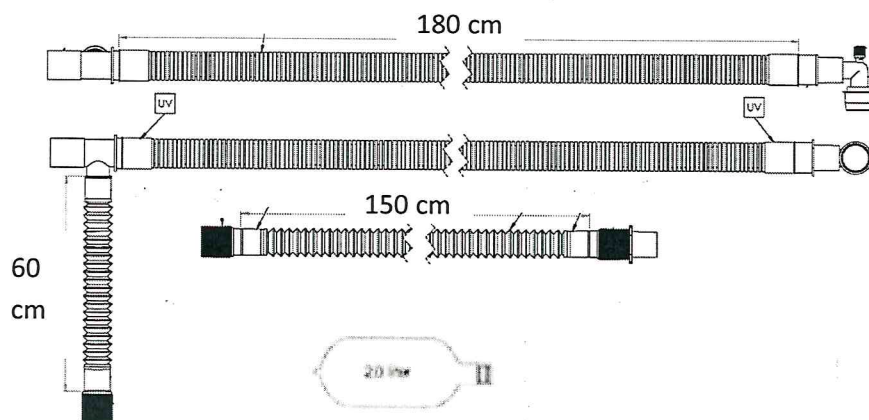
Czy Zamawiający wymaga drenu o długości 200cm ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga drenu o długości 200cm

Pytanie 243 dotyczące Zadania 110, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą do worka rozciągliwą do dł. 150cm? Pragniemy zaznaczyć, iż rurę można również rozciągnąć do dł. 100cm.

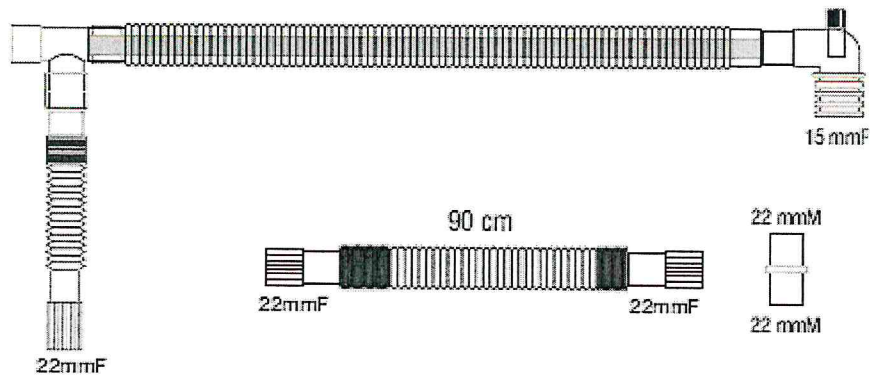
**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 244 dotyczące Zadania 111, poz. 1

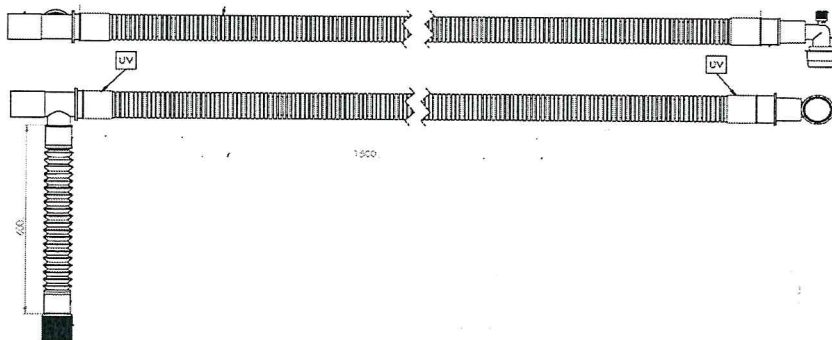
a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego obwodu oddechowego współosiowego o długości 180cm, złącze od strony pacjenta stałe (nieobrotowe) rura boczna o dł. ok 60 cm , z możliwością ustawienia 50 cm, z dodatkową rurą o długości 90cm? Tester szczelności w postaci czerwonej zatyczki 22mmF zakładanej na obwód od strony pacjenta,

b) Czy zamawiający odstąpi od wymogu układ posiadający zewnętrzny zawór zabezpieczający układ jednostronnie otwarty o rozm. 22F?



lub

- c) Czy Zamawiający dopuści układ dzielony membraną o średnicy 22mm , o dł. 180 cm, z rurą boczną – wydechową o dł. 60 cm, złącze od strony pacjenta stałe (nieobrotowe) , bez dodatkowej złączni 22mmM-22mmM, Tester szczelności w postaci czerwonej zatyczki 22mmF zakładanej na obwód od strony pacjenta.
- d) Czy zamawiający odstąpi od wymogu układ posiadający zewnętrzny zawór zabezpieczający układ jednostronnie otwarty o rozm. 22F?



Odpowiedź:

- a) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
 b) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
 c) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
 d) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 245 dotyczące Zadania 141

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do membran Areoneb Solo jednorazowych łączników T, niezbędnych do wpięcia w membran w obwód oddechowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w/w rozwiązań .

Pytanie 246 dotyczące Zadania 153

Czy Zamawiający w zadaniu 153 dopuści szczoteczki o długości 2300 mm oraz średnicy główki 6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 247 dotyczące Zadania 154

Czy Zamawiający w zadaniu 154 dopuści klipsownicę do kanału roboczego 2,8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 248 dotyczące Zadania 154

Czy Zamawiający w zadaniu 154 dopuści klipsownicę o średnicy cewnika 2,5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 249 dotyczące Zadania 155

Czy Zamawiający w zadaniu 155 dopuści igłę do ostrzykiwania o średnicy cewnika 2,3 mm, długość 2300 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 250 dotyczące § 4 ust. 3 Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na

3. Zamawiający, bez jakichkolwiek rozszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

- a) jakikolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 6 miesięcy licząc od dnia dostarczenia z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał inny termin ważności do użycia;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 251 dotyczące § 8 ust. 1 Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Zbycie i zastawienie wierzytelności przysługujących Wykonawcy z tytułu zawarcia niniejszej umowy wymaga pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 252 dotyczące wzoru Umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zapisu następującej treści: „Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 253 dotyczące wzoru Umowy

Prosimy o dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymaganych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 254

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź:

Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja ani Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

Pytanie 255 dotyczące Zadania 48

Czy Zamawiający **w Pakiecie nr 48** miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 256 dotyczące Zadania 49

Czy Zamawiający **w Pakiecie nr 49** miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonka” Ø miseczki 64mm, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 257 dotyczące Zadania 110

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą rozciągalną do 180cm, z możliwością ustawienia na 100cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 258 dotyczące Zadania 114, poz. 1

W celu poprawnego zaoferowania asortymentu prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego linii.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 259 dotyczące Zadania 114, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia pułapki wodnej WaterLock 2?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia pułapki wodnej WaterLock 2.

Pytanie 260 dotyczące Zadania 114, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści gazową linię pomiarową o średnicy wewnętrznej linii 1,2 mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 261 dotyczące Zadania 114, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mankietu o obwodzie ramienia 17-25 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 262 dotyczące Zadania 114, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mankietu o obwodzie ramienia 24-32 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 263 dotyczące Zadania 114, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mankietu o obwodzie ramienia 32-42 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 264 dotyczące Zadania 114, poz.7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mankietu o obwodzie ramienia 42-50 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 265 dotyczące Zadania 140, poz.2 i 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej technologii pracy czujnika saturacji (Nellcor czy Nellcor OxiMax).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż technologia pracy czujnika saturacji to - Nellcor.

Pytanie 266 dotyczące Zadania 140, poz.2, 3, 4

Prosimy Zamawiającego o określenie czy zaproponowany czujnik powinien być podłączany bezpośrednio do modułu Multimed, czy za pomocą przedłużacza (adaptera).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zaproponowany czujnik powinien być podłączany przez przedłużacz do monitora.

Pytanie 267 dotyczące Zadania 140, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czujnik pediatryczny typu soft?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment ale nie wymaga.

Pytanie 268 dotyczące Wzoru Umowy

Czy zamawiający dokona zmiany umownego terminu płatności z 60 dni na 30 dni?

Nasze pytanie, a tym samym i prośba, podyktowane jest trudną sytuacją finansową wynikającą z obciążeń operacyjnych związanych z walką z Covid-19. Prosimy o akceptację 30-dniowego terminu płatności, co umożliwi nam złożenie korzystnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

KOMENDANT
107 SZPITALA WOJSKOWEGO Z PRZYCHODNIĄ
SPZOZ w WAŁCZU

plk lek. Artur BOBRUK

(podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej)

Wyk.: A.G.
Dnia 20.01.2021
Ilość egzemplarzy: 1

107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Kołobrzeska 44, 78-600 Wałcz

Telefon 261 47 28 15; Fax 261 47 28 15

Regon 570544566 ; NIP 765-14-95-874

Bank Gospodarstwa Krajowego

Oddział w Szczecinie

Nr konta: 64 1130 1176 0016 0104 6420 0002

