



Znak sprawy: ZP/24/PN/2025

Zabrze, 28.05.2025 r.

Dyrektor

dr n. med.

Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

tel. (32) 370 43 07
fax. (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDŹ nr 1 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r., poz. 1320) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

„DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU”

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z **art. 135 ust. 2** ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r., poz. 1320).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1 dot. zadania nr 23

Czy Zamawiający w **Zadaniu 23** mógłby doprecyzować, czy zestaw (tak, jak dotychczas stosowany przez Zamawiającego) powinien zawierać skalowaną, krótką igłę wprowadzającą (która służy do opcjonalnego zastosowania igły wprowadzającej wraz z kaniulą).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.

Pytanie nr 2 dot. zadania nr 23

Czy Zamawiający w **Zadaniu 23** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby sterylna rurka tracheostomijna znajdowała się na tacy, gotowa do użytku, razem z pozostałymi elementami zestawu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje, aby sterylna rurka tracheostomijna znajdowała się na tacy, gotowa do użytku, razem z pozostałymi elementami zestawu.

Pytanie nr 3 dot. zadania nr 23

Czy Zamawiający w **Zadaniu 23** mógłby doprecyzować, czy zestaw jest oparty na użyciu dedykowanego do metody Griggsa wielorazowego peana (które to narzędzie nie jest elementem opisanego zestawu).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.

Pytanie nr 4 dot. zadania nr 3 poz. 1

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści:

Worek laparoskopowy odporny na rozrywanie i pęknięcia o średnicy prowadnicy 12mm i pojemności 1500ml. Worek o kształcie ściętego stożka, pełna metalowa, sztywna i rozkładana obręcz o szerokości 6 mm, po otwarciu układająca się w kształt elipsy o wymiarach 10 cm x 14 cm. Długość worka 24,6cm. Długość prowadnicy wykonanej z poliwęglanu klasy medycznej 34cm. Worek posiada nić plecionkę, która w trakcie zamykania worka bezpiecznie zsuwa się z rozkładanych obręczy zamykając worek z jego zawartością. Nie zawiera lateksu i ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.



Pytanie nr 5 dot. zadania nr 3 poz. 2

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści:

Worek laparoskopowy do ekstrakcji narządów, jednorazowy, poliuretanowy,

- z samorozprężalną obręczą w kształcie elipsy posiadającą pamięć kształtu,
- z możliwością ponownego otwarcie worka po jego wcześniejszym zamknięciu
- worek na stałe przymocowany do popychacza posiadającego odkręcany uchwyt pierścieniowy umożliwiający usunięcie popychacza z prowadnicy posiadającej uchwyt nożycowy na dwa palce.
- pojemność worka 200ml,
- wymiary worka 12,5 cm x 18cm
- średnica prowadnicy 10mm
- długość prowadnicy - 32 cm
- Średnice worka po całkowitym jego otwarciu (elipsa) 9 x 12 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 6 dot. zadania nr 3 poz. 2

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści:

Worek laparoskopowy odporny na rozrywanie i pęknięcia o średnicy prowadnicy 10mm i pojemności 200ml. Worek o kształcie ściętego stożka, pełna metalowa, sztywna i rozkładana obręcz o szerokości 4 mm, po otwarciu układająca się w kształt elipsy o wymiarach 6,5 cm x 8 cm. Długość worka 12,9 cm. Długość prowadnicy wykonanej z poliwęglanu klasy medycznej 34cm. Worek posiada nić plecionkę, która w trakcie zamykania worka bezpiecznie zsuwa się z rozkładanych obręczy zamykając worek z jego zawartością. Nie zawiera lateksu i ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 7 dot. zadania nr 3 poz. 2

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści:

Woreczek do laparoskopii do preparatów tkankowych o pojemności 250ml, rozmiar 120 x 150 mm ze struną do zaciągania, umieszczony w rurce do trokara o średnicy 10mm, długość 200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 8 dot. zadania nr 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 10 Zestawów do znieczuleń zewnątrzoponowych z igłą Touhy 18G x 90 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 9 dot. zadania nr 32

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie czy w zadaniu 32 Zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 10 dot. §7 ust. 2 lit. a) wzoru umowy

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

"Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

a) w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;"

Proponowana minimalna wartość kary 100 zł brutto za każdy dzień zwłoki jest nadmiernie wysoka i nieproporcjonalna do wartości zamówienia oraz odbiegająca od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 11 dot. zadania nr 32 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 32, pozycji 5, igły do nakłuć lędźwiowych 22 G x 38 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 12 dot. zadania nr 32 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 32, pozycji 6 igły do nakłuć podpajęczynówkowych 22 G x 70 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 13 dot. zadania nr 8

W związku z tym, że worek ogrzewający do transportu niemowląt występuje w rozmiarach: 38cm/30cm; 44cm/38cm; 50cm/38cm prosimy Zamawiającego o dopuszczenie woreczka do ogrzewania niemowląt w tych rozmiarach.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza worek ogrzewający do transportu niemowląt w rozmiarze 38cm/30cm.

Pytanie nr 14 dot. zadania nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do cewnikowania żył centralnych:

Dwukanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm. Każdy zestaw zawiera: cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 15 dot. zadania nr 11 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do cewnikowania żył centralnych:

Trzykanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 16 dot. zadania nr 11 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do cewnikowania żył centralnych:

Trzykanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 17 dot. zadania nr 21 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 4,5F/8cm (21Gx22G).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 18 dot. zadania nr 21 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 4,5/12,5cm (21Gx22G).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 19 dot. zadania nr 21 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 5,5F/12,5cm (21Gx22G).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 20 dot. zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie nr 1 – AKCESORIA ELEKTROCHIRURGICZNE, pkt 1, Elektroda neutralna dzielona j. użytku dla dorosłych i dla dzieci, powierzchnia kontaktowa 107 cm², 1 opakowanie = 100 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 21 dot. zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie nr 1 – AKCESORIA ELEKTROCHIRURGICZNE, pkt 2, Elektroda neutralna dzielona z gumy silikonowej, duża 200 cm², bez kabla ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 22 dot. zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie nr 1 – AKCESORIA ELEKTROCHIRURGICZNE, pkt 9, Rękojeść elektrochirurgiczna do elektrod monopolarnych z trzpieniem Ø 4 mm, z 2 przyciskami CIĘCIE / KOAGULACJA, kabel dł. 5 m., wtyczka 3 pionowa pasująca do diatermii KLS Martin. Pojedyncza rękojeść przeznaczona do 100 cykli sterylizacji

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23 dot. zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie nr 1 – AKCESORIA ELEKTROCHIRURGICZNE, pkt 10, Haczyk monopolarny izolowany "L" Ø 5 mm, część robocza dł. 36 cm, końcówka ceramiczna ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie 3 poz. 1 worek do ewakuacji preparatu, z trzonkiem powlekany materiałem TPU, bez zakładki ze znacznikiem RTG, o pojemności 1200ml kompatybilny z trokarem o średnicy 15mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 25 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Zadanie 3 poz. 2 worek do ewakuacji preparatu, z trzonkiem powlekany materiałem TPU, bez zakładki ze znacznikiem RTG, o pojemności 200ml kompatybilny z trokarem o średnicy 10mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 26 dot. §7 ust. 2 wzoru umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umownego zawartego w § 7 ust. 2 w następujący sposób:

- a) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
- b) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15;
- c) w wysokości 100,00 zł (słownie: sto złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4;
- e) w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 27 dot. zadania nr 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego jednorazowego układu oddechowego do nCPAP WILaflow ELITE kompatybilnego z adapterem grzałki nawilżacza WILamed AIRcon, ramię wdechowe podgrzewane 1 x 120 cm, średnica 10 mm, odcinek łączący komorę nawilżacza z urządzeniem 80 cm, przedłużka do inkubatora w postaci drenu łączącego generator z rurą zawierającą spiralę grzejną

o długości 30 cm, jednorazowa komora nawilżacza z nadrukami, odcinek ciśnieniowy, generator nCPAP, z trzema końcówkami donosowymi (S, M, L).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 28 dot. §5 ust. 1 wzoru umowy

W związku z zawartym w § 5 ust. 1 projektu umowy uprawnieniem Zamawiającego do zmniejszenia zakresu zamówienia o 90% względem wartości wskazanej w załączniku nr 2 do umowy oraz zawartym w § 5 ust. 2 projektu umowy uprawnieniem Zamawiającego do zmniejszenia ilości przedmiotu umowy (jej wartości względem ilości i wartości wskazanych w załączniku nr 2) o 99% oraz mając na uwadze fakt, że Wykonawca kalkuluje swoją ofertę biorąc pod uwagę cały zakres przedmiotu zamówienia, wnosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego w projektowanych postanowieniach umowy minimalnej wartości lub wielkości świadczenia Wykonawcy.

W świetle art. 433 pkt 4 PZP zamawiający jest uprawniony do ograniczenia zakresu zamówienia, o ile określi w dokumentach zamówienia w sposób precyzyjny minimalną wartość lub wielkość świadczenia oraz związanego z tym gwarantowanego poziomu wynagrodzenia umownego (M. Sieradzka, Komentarz do art. 433 PZP (red.), Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022). Projekt umowy w § 5 ust. 1 oraz § 5 ust. 2 wprowadza możliwość zmniejszenia zakresu zamówienia i ilości przedmiotu umowy odpowiednio aż o 90% oraz 99% i nie określa minimalnej wartości zamówienia lub wielkości świadczenia Wykonawcy, zatem wymaga doprecyzowania w tym zakresie. Krajowa Izba Odwoławcza wskazała, że zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji (a do takiej sprowadzają wprowadzone w tym wypadku odsetki 90% i 99%) w ilość zamawianych dostaw poprzez ich zmniejszenie na etapie realizacji umowy to niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty (wyr. KIO z 2.1.2017 r. KIO 2346/16). Także w piśmiennictwie podkreśla się, że „postanowienia projektowanej umowy muszą wskazywać minimalną wartość lub wielkość świadczenia stron, poniżej których zamawiający nie będzie mógł dokonywać zmiany. Zatem minimalna wartość lub wielkość świadczenia stron musi zostać podana wykonawcom” (M. Sieradzka, Komentarz do art. 433 PZP (red.), Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 29 dot. §7 ust. 2 lit. a) i b) wzoru umowy

Wnosimy o obniżenie kar w § 7 ust. 2 lit. a i b na:

a) w wysokości 10,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;

b) w wysokości 10,00 złotych brutto (słownie: sto złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 30 dot. §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy

Wnosimy o obniżenie w § 7 ust. 2 lit. c) projektu umowy wysokości kary umownej z 1 000,00 zł na 100,00 zł – wskazana kara nie jest wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 31 dot. §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy

Wnosimy o zmianę sposobu wyliczenia określonej w § 7 ust. 2 lit. d) kary umownej za niewywiązanie się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5 umowy tj. brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu jej poprzedzającym określonej jako „0,1% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2” poprzez odniesienie jej do wartości aktualnej dostawy, której ma dotyczyć powiadomienie wskazane w § 4 ust. 5 umowy, a nie całości wynagrodzenia Wykonawcy.

Zgodnie z orzecznictwem pomiędzy zdarzeniem wywołującym szkodę, a naliczaną karą umowną musi występować bezpośredni związek. Naliczanie kary umownej od wartości całego kontraktu, w sytuacji, gdy opóźnienie dotyczy braku powiadomienia o konkretnej dostawie w dniu jej poprzedzającym jest nieadekwatne i może prowadzić do wątpliwości, czy naliczana kara umowna nie jest wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 32 dot. §7 ust. 2 lit. e) wzoru umowy

Wnosimy o obniżenie w § 7 ust. 2 lit. e) projektu umowy wysokości kary umownej w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 20% do 10% jako, że zawarta w tym postanowieniu kara umowna jest rażąco wygórowana. Uzasadnienie dla pytania, jak wskazane w pytaniu nr 31.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 33 dot. §7 ust. 6 wzoru umowy

Wnosimy o obniżenie w § 7 ust. 6 projektu umowy łącznej wysokości kar umownych wynikających z umowy z „30 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy” do „17 % ogólnej maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 2 umowy” jako, że zawarta w tym postanowieniu kara umowna jest rażąco wygórowana.

Kara będąca surogatem odszkodowania powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej (por. wyrok KIO z dnia 28 grudnia 2018 r., sygn. akt KIO 2574/18). W orzecznictwie uznaje się, że już 20% wynagrodzenia umownego może być karą rażąco wygórowaną (wyrok Sądu Najwyższego z dnia 27 kwietnia 2022 r., II CSKP 59/22, Wyrok Sądu Apelacyjnego w Poznaniu z dnia 29 czerwca 2022 r., I AGa 205/21), w związku z powyższym zasadne jest zmniejszenie wysokości określonej w projekcie umowy kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 34 dot. §7 ust. 2 wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 7 ust. 2:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości **50,00** złotych brutto (słownie: **pięćdziesiąt** złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
- b) w wysokości **50,00** złotych brutto (słownie: **pięćdziesiąt** złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15.
- c) w wysokości **500,00** zł (słownie: **pięćset** złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,
- d) w wysokości **0,05% wartości brutto planowanej dostawy**, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
- e) w wysokości **10% niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 35 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 w pozycji 2 dopuści worek o pojemności 200 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 36 dot. zadania nr 22 poz. 1-4

Czy zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 37 dot. zadania nr 22 poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek 20 ml. w opakowaniach po 50 sztuk i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 38 dot. zadania nr 24 poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli dożylniej 24G o przepływie 22ml/min. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 39 dot. §1 ust. 4 pkt. b wzoru umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o usunięcie wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Prośba związana jest z następującymi faktami:

(i) od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji;

(ii) obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji;

(iii) powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych, czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter wyłącznie informacyjny;

(iv) z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji §1 ust. 4 lit. b) wzoru umowy w następujący sposób:

"b) Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 z późn. zm.) z uwzględnieniem przez Zamawiającego okresu przejściowego zgodnie z zapisem ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza posiadanie oświadczenia wykonawcy lub dokumentu równoważnego potwierdzającego rejestrację wyrobu medycznego w Bazie Wyrobów Medycznych URPL". Patrz modyfikacja SWZ nr 1.

Pytanie nr 40 dot. zadania nr 14 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji posiadającej dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. PosiadającA zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wyptywowi krwi. PosiadającA zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawioną jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Opakowanie blister pack. Rozmiar 1,1mm - 20G (różowy), dł. 32 mm, przepływ min. 67 ml/min. Op. 50szt?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 41 dot. zadania nr 14 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji posiadającej dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. PosiadającA zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wyptywowi krwi. PosiadającA zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających

zachłapaniu krwią. Pozbawioną jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Opakowanie blister pack. Rozmiar 1,3mm -18 G (zielony), dł. 32 mm, przepływ 103 ml/min . Op. 50szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 42 dot. zadania nr 14 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypytywaniu krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Opakowanie 50 szt. Rozmiar 2,0mm -14G (pomarańczowy) długość 45 mm, przepływ 270ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 43 dot. zadania nr 14 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniul. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypytywaniu krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Opakowanie 50 szt. Rozmiar 1,8mm -16G (szary) długość 45 mm, przepływ 236ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 44 dot. zadania nr 14 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniul. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypytywaniu krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Opakowanie 50 szt. Rozmiar 1,5mm -17G (biały) długość 45 mm, przepływ 133ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 45 dot. zadania nr 18 poz. 1 - 4

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy pisząc strzykawki kompatybilne z pompami: Ascor, Agilla, Braun, Medima, Aitecs i Fresenius, w pozycjach 1,2,3,4 wymaga strzykawek wymienionych w oryginalnej instrukcji pomp co oznacza, że są one przetestowane przez producentów pomp i wykazano, że spełniają międzynarodowe normy IEC 60601-2-24 dotyczące dokładności, szybkości przepływu, bezpieczeństwa podaży. Stosowanie strzykawki wpisanej fabrycznie przez producenta w menu pompy zapewnia bezpieczeństwo pacjenta, redukuje wystąpienie ciężkich zdarzeń niepożądanych, problemów z prędkością przepływu i dokładnością dawki, szczególnie przy lekach, o krótkim okresie półtrwania takich jak adrenalina, epinefryna, dobutamina, dopamina i noradrenalina.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 46 dot. zadania nr 18 poz. 1 – 4

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby w każdej pozycji (1,2,3,4) zaoferowano jedną strzykawkę pasującą do wszystkich wymienionych pomp: Ascor, Agilla, Braun, Medima, Aitecs i Fresenius, co pozwoli uniknąć błędów w kalibracji i podaży przez pompę, tym samym nie dopuszcza oferty wariantowej, gdzie w pozycji np. 3 lub poz.4 dla pompy Ascor zaoferowano strzykawkę producenta X, dla pompy Braun zaoferowano strzykawkę producenta Y, a dla Fresenius strzykawkę jeszcze kolejnego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego. Wybór strzykawki dostępny w menu pompy.

Pytanie nr 47 dot. zadania nr 18 poz. 1 – 4

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dla zagwarantowania jednakowej jakości dla wszystkich oferowanych produktów oczekuje aby w zakresie pakietu, strzykawki pochodziły od jednego wytwórcy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 48 dot. zadania nr 24 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczona do małych, delikatnych żył. Posiadającej wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 24G – żółty - 0,7mm x 19 mm. – przepływ 19 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 49 dot. zadania nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o następujących parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Przezroczysty, elastyczny mankiet uszczelniający o eliptycznym kształcie, zapewnia bezpieczną kontrolę oddechu
- Anatomicznie wyprofilowany korpus maski z oznaczeniem przedziału wagowego pacjenta, objętości mankietu, ciśnienia wypełnienia mankietu oraz rozmiaru
- Uniwersalny, przezroczysty łącznik 15 mm
- Przezroczysty balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru maski oraz maksymalnej objętości mankietu
- Barwione kolorystycznie zabezpieczenie zastawki
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 50 dot. zadania nr 14 poz. 1, 3, 5, 7 – 9

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu (FEP)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 51 dot. zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule 22G 0,9x25mm przepływ 36 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 52 dot. zadania nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule 20G 1,1 x 32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 53 dot. zadania nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule 18G 1,3x45mm przepływ 90 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 54 dot. zadania nr 14 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniule, 18G 1,3x45mm przepływ 100 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 55 dot. zadania nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule 14G 2,0 x 45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale o przepływie nie mniejszym niż 305ml/min.

Pytanie nr 56 dot. zadania nr 14 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniule 17G 1,5 x45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 57 dot. zadania nr 14 poz. 1, 3, 5, 7 – 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 58 dot. zadania nr 14 poz. 2, 4, 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul bezpiecznych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 59 dot. zadania nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żółdkowe o długości 80 i 125 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 60 dot. zadania nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żółdkowe pakowane w formie zwiniętej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 61 dot. zadania nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru łącznika, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 62 dot. zadania nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dostępny od rozmiaru CH6 do CH18?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 63 dot. zadania nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania wyłącznie w wersji z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 64 dot. zadania nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania wyłącznie w 2 wersjach: z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi oraz jednym otworem centralnym i dwoma otworami naprzeciwległymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 65 dot. zadania nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki bez wieszaka w zestawie, lecz posiadające otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 66 dot. zadania nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na mocz za opakowanie a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 67 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 68 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek kodowanych kolorystycznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 69 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek pakowanych zbiorczo w formie dyspensera?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 70 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z kolorowym (nie białym) kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 71 dot. zadania nr 22 poz. 4 – 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 72 dot. zadania nr 22 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 73 dot. zadania nr 22 poz. 6 – 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 74 dot. zadania nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonana z teflonu (FEP)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 75 dot. zadania nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 76 dot. zadania nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul dotętnniczych za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 77 dot. zadania nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpręścienia umożliwiającym kontrolę położenia rurki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 78 dot. zadania nr 4 poz. 1

Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 79 dot. zadania nr 10 poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego o parametrach:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80 mm
- Cewnik epiduralny 0,8 mm o długości 90 cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrząskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny



Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 80 dot. zadania nr 26 poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do godzinowej zbiórki moczu, wykonany z medycznego PCV, worek o pojemność 2000 ml z zastawką antyzwrotną, dren jednoświatłowy o długości 120 cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia, komora pomiarowa o pojemności 500 ml, filtr hydrofobowy w worku i komorze

• Worek zbiorczy skalowany co 50 ml od 100 ml do 2000 ml, komora kroplowa skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml, uniwersalny, zintegrowany wieszak, bezlateksowy, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia/papier?



Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 81 dot. zadania nr 26 poz. 2

Ze względu na wprowadzone zmiany prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno.

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 82 dot. zadania nr 29 poz. 1

Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpięści?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 83 dot. zadania nr 32 poz. 4

Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 84 dot. zadania nr 32 poz. 6

Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 85 dot. zadania nr 32 poz. 7

Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 86 dot. zadania nr 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 87 dot. zadania nr 18 poz. 1 – 4

Wraz z wejściem w życie nowego Rozporządzenia 2017/745 (MDR), zaczęły obowiązywać nowe wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych, szczegółowo opisane w Załączniku I do Rozporządzenia MDR, określającym ogólne wymagania dotyczące bezpieczeństwa i działania. Według źródeł:

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz ISO 15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach — Część 1: Wymagania ogólne - przepisy nie nakładają obowiązku, aby bezpośrednio na wyrobie została umieszczona nazwa producenta. W związku z powyższym proszę o odstąpienie od niniejszego wymogu, aby nie ograniczać konkurencji i działać na mocy ustawy – zgodnie z zasadami PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia, który nie będzie posiadał oznaczenia nazwy producenta na cylindrze.

Pytanie nr 88 dot. zadania nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną wykonaną z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 89 dot. zadania nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną o następujących rozmiarach:

14G 2,1x45mm - przepływ 300 ml/min,

16G 1,8x45mm - przepływ 200 ml/min,

17G 1,5x45mm - przepływ 140 ml/min,

18G 1,3x45mm - przepływ 90 ml/min,

20G 1,1x33mm - przepływ 61 ml/min,

22G 0,9x25mm - przepływ 36 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 90 dot. zadania nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną typu bezpiecznego, materiał cewnika PTFE (podwójnie oczyszczony teflon), igła kaniuli zaopatrzona jest w specjalny automatyczny metalowy zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zaktuciem, o następujących rozmiarach:

22G 0,9x25mm - przepływ 36 ml/min

20G 1,1x33mm - przepływ 61 ml/min,

18G 1,3x45mm - przepływ 90 ml/min,

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 91 dot. zadania nr 14

Czy Zamawiający wymaga kaniule dożylną bez dodatkowego portu górnego do iniekcji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga kaniule z portem dodatkowym do iniekcji.

Pytanie nr 92 dot. zadania nr 17

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz z dołączonym osobno wieszakiem do podwieszenia worka na łóżku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe. Ilość wieszaków ma odpowiadać ilości worków na mocz wymaganych przez Zamawiającego.

Pytanie nr 93 dot. zadania nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej o następujących rozmiarach: 24G (0,7x19mm) żółty - przepływ 15 ml/min., materiał cewnika PUR?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 94 dot. zadania nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej o następujących rozmiarach: 24G (0,7x19mm) żółty - przepływ 15 ml/min., materiał cewnika PTFE (podwójnie oczyszczony teflon)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 95 dot. wzoru umowy - Kary umowne, §7, ust. 2, lit. c)

„ 2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- c) w wysokości 1 000,00 zł (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,”*

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od powyższego zapisu lub alternatywnie o zgodę na zmniejszenie wysokości kary do 100,00 zł za każdy przypadek.

Wykonawca nie realizuje dostaw towaru osobiście. Dokładamy wszelkich starań aby rzetelnie wywiązywać się z warunków umowy, ale przy dostawie oferowanego asortymentu korzystamy z usług firmy kurierskiej i nie mamy bezpośredniego wpływu na pracowników firmy zewnętrznej.

Pozostawienie powyższego zapisu spowoduje konieczność podniesienia cen asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 96 dot. zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule renomowanej firmy Braun obecnie dostarczane do Państwa Szpitala o przepływie 36ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 97 dot. zadania nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule renomowanej firmy Braun obecnie dostarczane do Państwa Szpitala w roz. 2,2x50mm o przepływie 343ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 98 dot. zadania nr 14 poz. 1 – 9

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo wymaga aby kaniula posiadała mechanizm ograniczający przed przypadkowym otwarciem koreczka po obrocie o 180°? Takie rozwiązanie jest obecnie stosowane oraz zapobiega przed przypadkowym otwarciem portu szczególnie przez osoby niepełnoletnie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

Pytanie nr 99 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek do ewakuacji preparatu, na przewodnicy, wykonany z materiału nylonu powlekanego poliuretanem, zaopatrzony w zakładkę ze znacznikiem rtg, kompatybilny z trokarem 10, o wymiarach woreczka: śr. 130 mm, dł. 190 mm, szer. 195 mm, pojemność 1200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 100 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek do ewakuacji preparatu, na przewodnicy, wykonany z materiału nylonu powlekanego poliuretanem, zaopatrzony w zakładkę ze znacznikiem rtg, kompatybilny z trokarem 10, o pojemności 200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 101 dot. zadania nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 9 poz. 2** dopuści igły do trepanobiopsji z wygodnym uchwytem motylkowym, zakończenie troakara posiada piramidalne ostrze a kaniula ostrze koronkowe (pięć krawędzi

tnących) pozwalających na bezinwazyjną szybką i łatwą penetrację jamy szpikowej. Dołączona kaniula odcinająca biopłat, dzięki której odcina się biopłat bez dodatkowych ruchów igły. Ponadto igła wyposażona jest w luer lock, dla bezpiecznego połączenia z wszystkimi dostępnymi na rynku strzykawkami. Wyskalowany wskaźnik biopłatu, dodatkowa zatyczka do rękojeści motylkowej, korek oraz zabezpieczenie dystalnego końca igły (ostrza) po zakończonym zabiegu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 102 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 3 poz. 1** dopuści: endobag, wykonany z materiału Ripstop, pokryty od wewnętrznej strony poliuretanem, sterylny, jednorazowy, pojemność 1500 ml, średnica 110 mm, długość 200 mm, do trokara 12mm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego lub endobag o pojemność 2000 ml, średnica 110 mm, długość 250 mm, do trokara 12mm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 103 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 3 poz. 2** dopuści: endobag wykonany z materiału Ripstop, pokryty od wewnętrznej strony poliuretanem, sterylny, jednorazowy, pojemność 200 ml, średnica 65 mm, długość 150 mm, do trokara 10mm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego lub endobag wykonany z materiału Ripstop, pokryty od wewnętrznej strony poliuretanem, sterylny, jednorazowy, pojemność 200 ml, średnica 65 mm, długość 105 mm, do trokara 10mm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 104 dot. zadania nr 14 poz. 9

Czy Zamawiający w **pak.14 poz.9** dopuści kaniule w rozmiarze 17G/1,5/45mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 105 dot. zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 22G/0,9/25mm wykonaną z poliuretanu o przepływie 36ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 106 dot. zadania nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 22G/0,9/25mm wykonaną z FEP o przepływie 36ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 107 dot. zadania nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 20G/1,1/32mm wykonaną z poliuretanu o przepływie 56ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 108 dot. zadania nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 20G/1,1/32mm wykonaną z FEP o przepływie 56ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 109 dot. zadania nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje kaniuli 20G w dwóch długościach 1,1/32mm i 1,1/45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 110 dot. zadania nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną 20G/1,1/32-45mm wykonaną z poliuretanu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 111 dot. zadania nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 18G/1,3/45mm wykonaną z poliuretanu o przepływie 90ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 112 dot. zadania nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 18G/1,3/45mm wykonaną z FEP o przepływie 90ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 113 dot. zadania nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje kaniuli dożylniej 18G w dwóch długościach 1,3/32mm i 1,3/45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 114 dot. zadania nr 14 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną 18G/1,3/32mm wykonaną z poliuretanu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 115 dot. zadania nr 14 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje kaniuli dożylniej bezpiecznej 18G w dwóch długościach 1,3/32mm i 1,3/45mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 116 dot. zadania nr 14 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 16G/1,7/45mm wykonaną z poliuretanu o przepływie 200ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 117 dot. zadania nr 14 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 16G/1,7/45mm wykonaną z FEP o przepływie 200ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 118 dot. zadania nr 14 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 17G/1,5/45mm wykonaną z poliuretanu o przepływie 142ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 119 dot. zadania nr 14 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 17G/1,5/45mm wykonaną z FEP o przepływie 142ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 120 dot. zadania nr 22 poz. 4 – 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „producent” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 121 dot. zadania nr 13 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w ramach oferty równoważnej Układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,9 m z 2L workiem bezłateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm.

W zestawie wewnętrzny (zintegrowany) przewód do próbkowania gazu z łącznikami typu męskiego (część zewnętrzna linii 1,9m), wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta.

Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 122 dot. zadania nr 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski samouszczelniający się w oparciu o ciśnienie w drogach oddechowych, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnie chroniąca przed jej wklinowaniem. W mankiecie umieszczony port umożliwiający napętnienie mankietu proporcjonalnie do wzrostu ciśnienia przepłucznego lub ciśnienia wentylacji. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej oznaczenia dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce maski i łączniku. Maski wolna od lateksu i PHT, bezpieczna w środowisku MRI (oznaczenia na opakowaniu oraz na rurce maski). Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 123 dot. zadania nr 14 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, o przepływie 31ml/min. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 124 dot. zadania nr 14 poz. 4

Poz 4: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, o przepływie 20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.; Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 125 dot. zadania nr 14 poz. 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, o przepływie 18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 126 dot. zadania nr 18 poz. 1 – 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 127 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 128 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 129 dot. zadania nr 22 poz. 1 – 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 130 dot. zadania nr 22 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem, co zapobiega traumatyzacji nabłonka?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 131 dot. zadania nr 24

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o przepływie 16ml/min, co gwarantuje skuteczną płynoterapię. Reszta zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 132 dot. zadania nr 26 poz. 2

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno, pozostałe cechy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 133 dot. wzoru umowy

W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie kary za rozwiązanie/odstąpienie od umowy, która jest liczona od wartości całkowitej umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby kara była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Zastosowanie pierwotnych postanowień umowy grozi przeniesieniem całkowitego ryzyka gospodarczego wyłącznie na Wykonawcę, co jest sprzeczne z orzecznictwem, które zobowiązuje Zamawiającego nie tylko do uwzględniania swojego interesu, a także interesów Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 134 dot. wzoru umowy

W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie gwarantowanego poziomu realizacji umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby gwarantowany poziom realizacji umowy wynosił minimum 60% wartości umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z zobowiązań wynikających z zawartej umowy z Zamawiającym podejmują niezbędne i kosztochłonne kroki w celu zgromadzenia wystarczającej ilości przedmiotu dostawy. Zwolnienie się Zamawiającego z zobowiązania nabycia co najmniej 60% przedmiotu umowy naraża Wykonawcę na niczym nieuzasadnione straty.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 135 dot. zadania nr 31 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników pooperacyjnych Dufour o długości min. 42 cm z balonem 50 ml dla rozmiarów 18-24 Ch.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Zamawiający
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski