



Nr referencyjny: TZ.280.47.2021

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem zamówienia są: **Sukcesywne dostawy jednorazowych cewników, zestawów medycznych, drenów, artykułów medycznych i hematologicznych.**

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA,
ZMIANIE TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANIE TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.**

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie z art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 zwanej dalej ustawą) w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 2, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7-8Fr 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 2, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7-8Fr 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 2, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w



pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 2, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8.5Fr 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, przewodnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 2, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pięćświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 9Fr 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, przewodnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 3, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 5, 8, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, przewodnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 3, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 4Fr o długości 8, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, przewodnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.



opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 8

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 3, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych 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 końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5Fr o długości 8, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-5 z Zadania nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 4 do SWZ. Zamawiający informuje również, że nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3-5 z zadania nr 3.

Pytanie nr 9

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 4, Pozycja 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, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik 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 nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego przez Wykonawcę w pytaniu cewnika, jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany treści załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 4, Pozycja 2

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, 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona zagięte, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik 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 nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego przez Wykonawcę w pytaniu cewnika, jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany treści załącznika nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy: TZ.280.47.2021, Zadanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 12-14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy), 55cm (50 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na



piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego przez Wykonawcę w pytaniu cewnika, jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany treści załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy: TZ.280.47.2021 zadanie 4 pozycja 1,2

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 zadanie 4 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami i o średnicy 11Fr i i długościach: Dla pozycji 1 ramiona proste długości: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm Dla pozycji 2 ramiona zagięte długości: 15 m,c 17,5 cm 20cm Do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry – zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 9 i 10 Zamawiający dokonał zmian w załączniku nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 13

Dotyczy: TZ.280.47.2021 zadanie 5 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 5 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki - silikonowe przedłużki - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze – igła wprowadzająca 18G - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt.

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego przez Wykonawcę w pytaniu cewnika, jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany treści załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 14

Pytania do zadania 5

Czy Zamawiający ze względu na zasadę efektywności dopuści cewnik o niewielkich różnicach technicznych (opisanych w nawiasach) lecz o wyższych parametrach co w rezultacie daje lepsze rezultaty leczenia tj : Cewnik dializacyjny permanentny w zestawie do implementacji, o średnicy 14,5 F, (lub 15,5 F) zapewniający przepływ 450 ml/min wykonany z carbothane (wykonany z ulepszonego carbothane czyli z durathanu, materiału wytrzymałego, miękkiego, elastycznego, odpornego na środki dezynfekcyjne) o przekroju "podwójne D", z symetryczną końcówką "Spiral Z" (końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji) długość 19 cm, 23 cm, 28 cm, 33 cm, 55 cm (długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm , 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm,



35/40cm, 43/48cm, 50/55cm, do wyboru przez Zamawiającego) prowadnica typu J („J” z jednej strony, prosty koniec z drugiej). Zestaw wyposażony w strzykawkę 5 ml, poszerzacz tkanek – 12 Fr, uchwyt do mocowania cewnika, korki do zabezpieczenia każdego światła cewnika, igłę do identyfikacji naczynia o rozmiarze 18Ga x 63,5mm lub 18Gx70mm.(zestaw wyposażony w: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne.)Cewnik zakładany metodą Selingera, sterylny jedнокrotnego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści zestaw cewników czasowych antybakteryjny, ramiona proste w rozmiarze 12Fr, długość 15,20,24cm, spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści zestaw cewników czasowych z ramionami zakrzywionymi w rozmiarze 12FR, długości 15 i 20 cm, spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści wkłucia naczyniowe 6Fr (introducery)

- Długość koszulki 10 cm
- Wyposażony w poszerzacz (dilatator) o długości 18cm
- Wyposażony w prowadnik średnica zewnętrzna 0,96mm i długości 46 cm
- igła prosta 17 g x 7 cm
- Wyposażony w zastawkę hemostatyczną i spełniający jednocześnie pozostałe wymagania specyfikacji technicznej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w Zadaniu 1 w pozycji 2, w związku ze zmianą u producenta, dopuści dotychczas stosowane bezpieczne zestawy do punkcji opłucnej w zestawie ze strzykawką luer lock 30ml, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tym samym zmienia załącznik nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w **Zadaniu 1** w pozycji **4**, w związku ze zmianą u producenta, dopuści dotychczas stosowane zestawy do drenażu klatki piersiowej wyposażone w mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym bez filtra, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla w załączniku nr 2 do SWZ poz. 4 wymóg dostarczenia filtra.

Pytanie nr 20

Pytanie do pakietu 9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów udowych o następujących parametrach:

- introducer 6 F
- długość 11 cm
- w zestawie prowadnik prosty 45 cm 0,038”

- igła prosta 7 cm 18 G
- w zestawie dylator, kranik trójdrożny i dren
- dostępna wersja 5 F z przewodnikiem prostym 45 cm 0,035'' z igłą prostą 7 cm 18 G i dylatorem, kranikiem trójdrożnym i drenem.

Proponowany introducer stosowany jest w wielu pracowniach chirurgii naczyniowej, hemodynamiki, radiologii zabiegowej i elektrofizjologii i cieszy się dużym uznaniem ze względu na jakość i cenę.

Poniżej zdjęcie proponowanego introducera:



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) **10%** kwoty brutto **niezrealizowanej części** w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- 2) **0,5%** wartości opóźnionej dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 oraz w § 7 ust.2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu poszczególnej dostawy, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy**
- 3) **0,5%** wartości dostaw objętych daną fakturą VAT w przypadku nieprawidłowego jej wystawienia,
- 4) 0,5% wartości dostaw objętych daną fakturą, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku przekroczenia terminu dostarczenia faktury, o którym mowa w § 5 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towaru co do którego nie została w terminie dostarczona faktura.**

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podkreśla, iż forma i sposób dostarczenia faktur zostały określone w załączniku nr 13 do SWZ (wzór umowy). Powyższe ma zastosowanie do wszystkich dokumentów rozliczeniowych przekazywanych w trakcie realizacji umowy.



Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe tytanowe, stosowane przy zabiegach laparoskopowych, rozmiar Medium – Large; długość klipsa po zamknięciu 8.98 mm. Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe polimerowe, stosowane przy zabiegach laparoskopowych, rozmiar Medium – Large; w magazynku po 6 sztuk, op. a 84 sztuki (14 magazynków). Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe polimerowe, stosowane przy zabiegach laparoskopowych, rozmiar Extra – Large; w magazynku po 6 sztuk; op. a 84 sztuki (14 magazynków). Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.4, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe tytanowe sterylne, stosowane w zabiegach laparoskopowych i w chirurgii otwartej rozmiar M (średni), długość klipsa po zamknięciu 5,89 mm. Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.5, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe tytanowe stosowane w zabiegach laparoskopowych i w chirurgii otwartej rozmiar S (mały), długość klipsa po zamknięciu 3,68 mm. Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w zad. 8, poz.6, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe tytanowe stosowane w zabiegach laparoskopowych i w chirurgii otwartej rozmiar XS (mikro), długość klipsa po zamknięciu 2,24 mm. Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 30

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 8 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice



ramiennie-główny, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by klipsy posiadały klasę III.

Pytanie nr 31

Zwracamy się z prośbą w zad. 8, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane ustawowo informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wyroby posiadały wskazane oznaczenia zgodnie pkt 3 formularza cenowo technicznego dla zadania nr 8, natomiast nie stawia wymagań co do ich umiejscowienia.

Pytanie nr 32

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że należy zaoferować zestawy o minimalnym składzie, jak zestawy dotychczas stosowane: - przewodnica typu J („J” z jednej strony, prosty koniec z drugiej), - strzykawką 5 ml, - rozszerzacz, - skrzydełka do zamocowania cewnika (ruchome i stałe), - igła do nakłucia naczynia o rozmiarze 6,35 cm - znaczniki odległości na cewniku, - zakładanie metodą Selinger. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie jednoznacznie odpowiedzieć na pytanie, gdyż Wykonawca nie wskazał, którego pakietu dotyczy pytanie.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 7.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 5, 7 i 8 dopuszczenie wyrobów o poniższych parametrach: Poz. Nr 5

Dwuzaworowa automatycznie napełniana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomagania oddychania pacjenta.

Komora specyfikacja:

- Komora uniwersalna samonapełniająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków
- System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napełnienia komory.
- Komora zawierająca dwa pływaki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody,
- Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody.
- Zaznaczony maksymalny poziom napełnienia wodą
- Zdejmowana osłona przeciwpyłowa chroniąca pływaki i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm.
- Pojemność 130ml \pm 10ml • dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem
- Produkt nie zawiera lateksu
- Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO))
- Komora pakowana indywidualnie z widoczną datą produkcji i datą ważności

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 7 Poz. Nr 7

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm.

W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów, oraz adaptery umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym



poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 35

Pakiet nr 7 Poz. Nr 8

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy : podwójnie podgrzewany, rury wewnątrz układu gładkie, układ kompatybilny z nawilżaczem MR850. Ramię wdechowe i wydechowe o długości 1,6 m. (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i zapewniający optymalne nawilżenie podawanego gazu. Układ zawierający portowe trójniki T 8M/8F, 22M/22M, złącze 15F, złącze 8M/15M, rurka adaptera, kolanko 22F/22M, 9-11F/22M, złącza 15F, 10M, 8F/15M, złącza 11F, adapter grzałki 15F/22F. Część wydechowa skonstruowana z materiału przepuszczającego wilgotność na zewnątrz – system VentiMyst. **Co zapewnia bezpieczną pracę i zapobiega przedostaniu się nadmiaru wilgoci do respiratora oraz zatkaniu filtra na końcu układu wydechowego.** Układ do użycia przez 14 dni. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Układ podany powyżej jest przystosowany do respiratorów z przepływem powyżej > 4 l / min oraz 0,3-4 l/min.? Wybór układu dla odpowiedniego przepływu na etapie złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dokonuje następujących zmian treści SWZ:

Zmiana I

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 2 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 1 wprowadza się załącznik nr 2 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 1 PO ZMIANACH.

Zmiana II

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 3 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 4 wprowadza się załącznik nr 3 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 4 PO ZMIANACH.

Zmiana III

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 4 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 wprowadza się załącznik nr 4 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 PO ZMIANACH.

Zmiana IV

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 5 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 wprowadza się załącznik nr 5 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 6 PO ZMIANACH.

Zmiana V

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 6 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 wprowadza się załącznik nr 6 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 5 PO ZMIANACH.



SZPITAL UNIWERSYTECKI

im. Karola Marcinkowskiego
w Zielonej Górze Sp. z o.o.

Zmiana VI

W miejsce dotychczasowego załącznika nr 9 do SWZ formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 10 wprowadza się załącznik nr 9 do SWZ PO ZMIANACH formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 10 PO ZMIANACH.

UWAGA

Udzielone odpowiedzi i dokonane zmiany mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.

Prezes Zarządu
dr Marek Działożyński
podpis na oryginale

Załączniki:

- Załącznik nr 2 do SWZ PO ZMIANACH
- Załącznik nr 3 do SWZ PO ZMIANACH
- Załącznik nr 4 do SWZ PO ZMIANACH
- Załącznik nr 5 do SWZ PO ZMIANACH
- Załącznik nr 6 do SWZ PO ZMIANACH
- Załącznik nr 9 do SWZ PO ZMIANACH

Publikacja:

www.bip.szpital.zgo.pl
a/a TZ.280.47.2021