



Bytów, 05.03.2025 r.

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: **dostawa sprzętu medycznego – umowa ramowa do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. ZP7/A/3/2025**, Komisja przetargowa informuje:

Pytanie 1 Dotyczy Części części 9 Pozycja 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego sterylne czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności."

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 2 Dotyczy Części 9 Pozycja 1 i 2

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 z części 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wydziela poz. 1 i 2 do osobnego zadania/ części.

Pytanie 3 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy cewnika 2,3mm

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych pokrywanych PTFE, o długości miseczek 3,0 mm, rozwarcie 7mm, średnica 2,3 mm, kleszcze gastroscopowe i kolonoskopowe kodowane kolorem.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,38 mm dla średnicy otwarcia 10,15,25,30,35 mm. Średnica cewnika 2,3mm, dł. 2300cm.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pułapek czterokomorowych.



Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie szczotek z bezpiecznym obłym, metalowym zakończeniem.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Dotyczy Części 11 Pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku, które Zamawiający obecnie stosuje, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 4,0mm, rozwarciu 8mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia szary. Obszar zastosowania kodowany kolorystycznie i graficznie na każdym opakowaniu jednostkowym. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy Części 11 Pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz pętla elektrochirurgiczna 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy Części 11 Pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz pętla elektrochirurgiczna 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Dotyczy Części 11 Pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, elektrochirurgiczne, które Zamawiający obecnie stosuje; sterylne, owalne, średnica drutu 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm, 15mm, 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 13 Dotyczy Części 11 Pozycja 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pułapki pięciokomorowej na ssak, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czystej; z obrotowym wieczkiem, o długości silikonowej rurki 150mm, z pięcioma widocznie ponumerowanymi sitkami połączonymi pierścieniem. Możliwość przepuszczenia zasysanej treści z pojemnika z pominięciem siatek. Pakowana pojedynczo, każde opakowanie zawiera 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Dotyczy Części 11 Pozycja 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosa 6mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Dotyczy Części 11 Pozycja 7

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczoteczki do czyszczenia gniazd zaworów: jednorazowego użytku, dwustronna, o średnicy włosa po obu końcach 5mm i 11mm; uchwyt w części środkowej; długość narzędzia 150-160mm. Końce szczotek zakończone atraumatycznie w celu ochrony kanału endoskopu przed zarysowaniami. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Dotyczy Części 11 Pozycja 9

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie ustnika endoskopowego z otworem centralnym o średnicy 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na użębieniu pacjenta. Mikrobiologicznie czysty. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dotyczy Części 11 Pozycja 10

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) i 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość repozycjonowania już zaaplikowanego klipsa. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo, końcówka narzędzia z klipsem zabezpieczona silikonową osłonką. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu).

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18 Dotyczy Części 11 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści: Igła do ostrzykiwania, jednorazowego użytku, śr. ostrza igły 0,5 mm, 0,7mm dł. ostrza 5 mm dł. narzędzia 230 cm, osłonka śr. min. 2,3 mm, mechanizm długopisowy zapobiegający niekontrolowanemu wysuwaniu i chowaniu się ostrza, obsługiwany jednym kciukiem. Osłonka teflonowa odporna na załamania, u wyjścia ostrza wzmocniona atraumatycznym metalowym kołnierzem.



Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Dotyczy Części 11 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści: Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym. Łyżeczki o rozwarciu 6,0 mm dla kleszczy gładkich bez igły o długości 2300 mm. Łyżeczki o rozwarciu 6,7 mm dla kleszczy gładkich bez igły o długości 1800 mm, gładkich z igłą o długości 1800 mm i 2300 mm. Łyżeczki o rozwarciu 6,7 mm dla kleszczy uzębionych z igłą i bez igły o długości 1800 mm i 2300 mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator z igłą. Średnica narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz pomarańczowy dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Kleszcze z możliwością wykonania biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo w opakowania zbiorcze po 10 sztuk. w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 Dotyczy Części 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści: Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, kształt rombu, na zimno pleciana, drut o średnicy 0,23 mm dla średnicy otwarcia 10mm, 15mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, zbiorcze opakowanie po 10 sztuk. W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Dotyczy Części 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści: Pętla do polipektomii jednorazowego użytku bez rotacji, sterylna, owalna, na ciepło, pleciana, drut o średnicy 0,47 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm 20mm, 24mm, 36mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze po 10 sztuk. W zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Dotyczy Części 11 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści: Pułapka czterokomorowa na ssak, jednorazowego użytku, sterylna o długości silikonowej rurki 150mm, Każda pułapka wyposażona w szufladkę wykonaną z silikonu do wyjmowania biopatów oraz świecący patyczek umieszczany w obudowie pułapki. Pakowana pojedynczo w opakowanie zbiorcze po 25 sztuk, każde opakowanie zawiera 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Czy zamawiający dopuści ilość 25 sztuk.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23 Dotyczy Części 11 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści: Szczoteczka do czyszczenia gniazd zaworów: jednorazowego użytku, dwustronna, o średnicy włosa po obu końcach 5mm i 10mm; uchwyt w części środkowej; długość narzędzia 230mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 24 Dotyczy Części 11 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści: Chwytnik do polipów, jednorazowego użytku, siatka rozpostarta na owalnej pętli o śr. 30 mm, bez lateksu, z funkcją płynnej rotacji. Dł. Narzędzia 230 cm. Śr. osłonki 2,5 mm. Min. Śr. kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 Dotyczy Części 11 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści: Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 27mm, ze wstępnie założonym po jednej stronie paskiem tekstylnym. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26 Dotyczy Części 11 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści: Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm i 16mm stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w zbiorcze opakowanie po 10 sztuk. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu).

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Dotyczy Części 11 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne o następujących parametrach:

Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powłoczeniu PTFE, łyżeczki o długości 3,4 mm, rozwarciu 6,5 mm. Do wyboru przez Zamawiającego:

- łyżeczki owalne z okienkiem, łyżeczki o długości 1800 mm lub 2300 mm
- łyżeczki typu szczęki aligatora z igłą i bez igły długość 2300 mm

Kolor powłoczenia czarne dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz niebieski dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Obie łyżeczki ruchome. Pakowane pojedynczo, w zestawie min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Dotyczy Części 11 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pętlę o następujących parametrach:

Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciana, drut o średnicy 0,40 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm, 25mm i 30 mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3 mm.

Pakowane pojedynczo, w zestawie min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29 Dotyczy Części 11 Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pętlę o następujących parametrach:

Pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciana, drut o średnicy 0,40 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm, 25mm i 30 mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3 mm.



Pakowane pojedynczo, w zestawie min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 Dotyczy Części 11 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pułapki o następujących parametrach:

Pułapka pięciokomorowa na ssak, jednorazowego użytku, sterylna; z obrotowym wieczkiem, o długości silikonowej rurki 150mm, z pięcioma widocznie ponumerowanymi sitkami połączonymi pierścieniem. Bez możliwości przepuszczenia zasysanej treści z pojemnika z pominięciem siatek. Pakowana pojedynczo, każde opakowanie zawiera min. 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale wymaga min. 3 etykiet.

Pytanie 31 Dotyczy Części 11 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści min. 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza min. 3 etykiety.

Pytanie 32 Dotyczy Części 11 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści min. 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza min. 3 etykiety.

Pytanie 33 Dotyczy Części 11 Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką służącą chwytania ciała obcego lub wydobywania usuniętych polipów. Średnica narzędzia 2,4 mm, długość robocza 2300 mm, średnica pętli 30 mm, średnica kanału roboczego, skalowana rękojeść. Min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 Dotyczy Części 11 Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści o następujących parametrach:

Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 30 mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 Dotyczy Części 11 Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o następujących parametrach:

Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Funkcja rotacji. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica kanału roboczego 2,8 mm, rozwarcie ramion klipsa 16 mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 235 cm. Możliwość rozpozycjonowania już zaaplikowanego klipsa. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu)?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

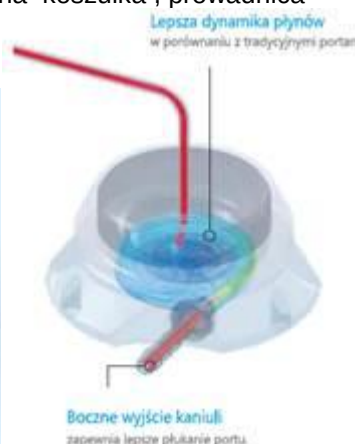


Pytanie 36 Dotyczy Części 8

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga kabel połączeniowy z monitorem EKG oraz Wszystkie elementy zestawu (włącznie z portem) zapakowane w jedno opakowanie typu papier-folia co jest parametrem jednego wykonawcy- firmy Aesculap.

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści Port naczyniowy z obłożeniem do portu pakowanym w oddzielny zestaw bez parametru kabel połączeniowy z monitorem EKG?

Propozycja 1 Port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzepin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m)
- W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

zestaw do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej: l.p. nazwa ilość 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

Lub

Propozycja 2 Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm.

Zestaw wprowadzający

- strzykawka 10 ml
- igła Seldingera (punkcyjna) 18G
- igła prosta 22 G x 30
- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu



- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- przewódnik J
- łącznik
- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z przewódnikiem
- tępy tunelizator



zestaw do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej: l.p. nazwa ilość 1 serwetka na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serwetka Protekt przylepna 175x170 1 10 Serwetka Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 1 serwetka na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Proponowany zestaw znacznie różni się od opisanego w przedmiocie zamówienia. Poszczególne części zestawu zawierają inne parametry, są zrobione z innego surowca, brakuje wielu elementów zestawu, które są istotne w pełnym przeprowadzeniu zabiegu.

Pytanie 37 Dotyczy Części 8

Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza oferty różnych producentów, ale zaproponowany zestaw musi być komplety (będzie zawierał wszystkie elementy konieczne do przeprowadzenia pełnego zabiegu, bez konieczności dokończenia przez Zamawiającego jakiegokolwiek dodatkowego elementu).

Pytanie 38 Dotyczy Części 11 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrykiwania w bezbarwnej osłonce PE o średnicy 2.3mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 Dotyczy Części 11 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne w kolorze powleczenia pomarańczowym dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 Dotyczy Części 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści OBROTOWE pętle do polipetkomii plecione z drutu o średnicy 0.47mm dla średnicy otwarcia pętli 25, 30 i 35mm, długość oczka pętli proporcjonalna do średnicy otwarcia, maksymalnie 38.5mm, średnica narzędzia 2.3mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 41 Dotyczy Części 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipetkomii plecione z drutu o średnicy 0.47mm dla średnicy otwarcia pętli 25, 30 i 35mm, długość oczka pętli proporcjonalna do średnicy otwarcia, maksymalnie 38.5mm, średnica narzędzia 2.3mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 Dotyczy Części 11 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści szczotki do czyszczenia gniazd zaworów o średnicy włosia po obu końcach 5mm i 12mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 Dotyczy Części 11 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe klipsownice o długości roboczej 230cm, średnicy cewnika 2.6mm. Otwarcie ramion klipsa: 11mm przy długości ramion 8mm i 16mm przy długości ramion 12mm. Zagięcie ramion klipsa pod kątem 135 stopni. Możliwość rotacji 360* w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia / zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem? Możliwość wykonania badań MRI u pacjentów z zaaplikowanym klipsem?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 Dotyczy Części 11 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe klipsownice o długości roboczej 230cm, średnicy cewnika 2.6mm. Otwarcie ramion klipsa: 11mm przy długości ramion 8.5mm i 16mm przy długości ramion 11mm. Zagięcie ramion klipsa pod kątem 135 stopni. Możliwość rotacji 360* w dowolnym kierunku, możliwość wielokrotnego otwarcia / zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem. Klipsownica bez pancerza transportowego, osłonka PTFE w kolorze zielonym. Możliwość wykonania badań MRI u pacjentów z zaaplikowanym klipsem. Opakowanie 10 sztuk.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

„2. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości do 10 % wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia netto.”

Odpowiedź

Ze względu na charakter umowy ramowej, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy w tym zakresie.

Pytanie 46 Dotyczy Części 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy z dodatkową rurą długości 180cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 Dotyczy części 12 poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 1 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego **10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 10ml w 20ml pojemniku**? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 48 Dotyczy części 12 poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 1 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego **10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 20ml w 35ml pojemniku**? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Dotyczy części 12 poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 2 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego **10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 50ml w 100ml pojemniku**? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 Dotyczy części 12 poz. 4

Czy zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 4 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego **10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 250ml w 500ml pojemniku**? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 Dotyczy części 12

Czy zamawiający wymaga zaoferowania 10% formaliny buforowanej (syn. Formaldehyd 4% z buforem fosforanowy) o pH w przedziale 7,2-7,4 zgodnie z wytycznymi standardów akredytacyjnych w patomorfologii wydanymi w 2022r. przez Polskie Towarzystwo Patologów (PTP)?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 Dotyczy 10 Poz. nr 17

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsety chirurgicznej o długości 14 cm lub 16 cm? Pozostałe parametry pęsety bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza długość 14 cm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 53 Dotyczy 10 Poz. nr 18-24

Czy Zamawiający oczekuje zestawów spełniających definicje MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający wymaga wyrobów medycznych, dopuszczanych do obrotu na rynek polski zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1620) - **według wzoru na załączniku nr 4 do SWZ.**



Pytanie 54 Dotyczy 10 Poz. nr 20

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zmiany opatrunku, spełniającego wymagania SWZ, jednakże w którego składzie w zamian za serwetę 38cm x 45cm jest serweta w rozmiarze 37,5cm x 45cm?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 Dotyczy 10 Poz. nr 21

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do wklucia centralnego, w którym w zamian za igłotrzymacz typu Derf 13 cm, jest metalowy igłotrzymacz typu Mayo Hagar o długości 14 cm oraz który zapakowany jest w opakowanie typu blister w kształcie tacki z 1 wgłębieniem? Pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 Dotyczy 10 Poz. nr 22

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zakładania szwów, w którym nożyczki metalowe ostro/ostre mają długość 11,4cm? Pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 Dotyczy 10 Poz. nr 24

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do znieczulenia przewodowego, w którym w zamian za igłę iniekcyjną 0,50 x 38 mm jest igła 0,50 x 40 mm oraz w którym serweta na stół narzędziowy ma rozmiar 75 cm x 75 cm? Pozostałe parametry zestawu bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 Dotyczy Część 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy typu Penrose wykonany z przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych kontrastujący w promieniach RTG na całej długości?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59 Dotyczy Część 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków wyłącznie w kolorze transparentnym z pokrywką?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 60 Dotyczy Część 14, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20 szt. wraz z przeliczeniem ilości sztuk?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza. Proszę przeliczyć 700 szt. : 20 = 35 opakowań.

Pytanie 61 Dotyczy Część 14, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający przeznaczony do wprowadzania do cewki moczowej, wymiany wszelkiej rodzaju cewników oraz do zabiegów endoskopowych, rektoskopowych i kolonoskopowych z wyłączeniem intubacji oraz z oznaczeniem niepełnego składu chemicznego na pojedynczej strzykawce?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 Dotyczy Część nr 1 poz. 2, 2

Czy Zamawiający dopuści kołnierz z fabrycznie uformowanym podbródkiem?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 63 Dotyczy Część nr 9 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści czujnik niesterylny?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64 Dotyczy Część nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla pacjentów 15-40 kg?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 Dotyczy Część nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „posiadający wewnętrzną pamięć zdarzenia spadku saturacji”?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymaganie.

Pytanie 66 Dotyczy Część nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „czujnik prawidłowo identyfikowany przez monitory pracujące w tej samej technologii”?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymaganie.

Pytanie 67 Dotyczy Część nr 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68 Dotyczy Część nr 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69 Dotyczy Część nr 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 Dotyczy Część nr 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 Dotyczy Część nr 9 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %,



wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 Dotyczy Część nr 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarach:

- 000/40mm;
- 00/50mm;
- 0/60mm?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 Dotyczy Pakiet 13, poz.13

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania :rozwidlacz 3 kanałowy, zakończony podzielną membraną z/lub bez silikonu. Przydatność przez 7dni i min. 360 użyć z systemem mechanicznym wewnątrz zabezpieczającym prawidłowe zamknięcie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 74 Dotyczy Pakiet 13, poz.13

Czy zamawiający oczekuje, aby zastawki znajdujące się na końcu drenu po odłączeniu strzykawki powodowały przemieszczanie płynu z zerowym lub pozytywnym refluxem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 75 Dotyczy Pakiet 13, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o unikalnej konstrukcji posiadający dwa piankowe elementy HME są pewnie zamocowane, mechanizm antyokluzyjny zapewnia bezpieczeństwo procedury wentylacji pacjenta nawet gdy on zakasze. Pomiędzy tymi elementami znajduje się otwarta przestrzeń, dzięki której możliwa jest identyfikacja płwociny poprzez przezroczystą obudowę.

Hydro-Trach T jest standardowo wyposażony w port służący do odsysania zamykany klapką ,wyjątkowo prosty w obsłudze. Rozwiązanie zmniejsza urazowość zabiegu i zapobiega skażeniu. Hydro-Trach T posiada wygodne złącze służące do bezpiecznego podawania tlenu i podłączenia standardowego drenu. Parametry użytkowe:

Zwrot wilgoci 26 mg H₂O/L

Utrata wilgoci 13,2 mg H₂O/L

Opór przepływu przy @30L/min –0,2 cm H₂O

Opór przepływu @60L/min – 0,7 cm H₂O

Objętość - 19ml

Waga – 8g

Minimalna objętość oddechow > 60ml

Łącznik - 15F

Dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o dł 1,8 m

Ilość w opakowaniu – 20 szt.

Sterylny, pakowany papier-folia.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli



wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wprowadza zmian.

W wyniku postępowania zostanie zawarta umowa ramowa. Umowę ramową stosuje się w sytuacji, gdy Zamawiający nie może określić wiążących ilości towarów, które zakupi. Celem umowy ramowej jest ustalenie warunków dotyczących zamówień, jakie mogą (nie muszą) zostać udzielone w danym okresie (KIO 2665/13). Jej przedmiot obejmuje zatem jedynie zobowiązanie do podjęcia starań w celu udzielenia i wykonania zamówienia. Mówiąc z dużym uproszczeniem – umowa ramowa jest umową o umawianie się.” J. Jerzykowski [w:] W. Dzierżanowski, Ł. Jaźwiński, M. Kittel, M. Stachowiak, J. Jerzykowski, *Prawo zamówień publicznych. Komentarz*, Warszawa 2021, art. 311. W tym wypadku Zamawiający nie ma obowiązku określania ilości zamawianych towarów.

Pytanie 77

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w formularzu asortymentowo – cenowy (załącznik nr 1 do SWZ) w tabeli jest rubryka „Nazwa handlowa / producent” - nazwa handlowa powinna zawierać kod produktu / numer katalogowy o ile sprzęt medyczny taki posiada.

Pytanie 78 Część 12 - Pojemniki hist-pat z formaliną

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 40 ml wypełnionych 10 ml lub 20 ml buforowanej formaliny 10%.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 Część 12 - Pojemniki hist-pat z formaliną

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 150 ml wypełnionych 90 ml buforowanej formaliny 10% (większa ilość formaliny gwarantuje lepsze zakonserwowanie preparatu).

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 Część 12 - Pojemniki hist-pat z formaliną

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 250 ml wypełnionych 150 ml buforowanej formaliny 10% (większa ilość formaliny gwarantuje lepsze zakonserwowanie preparatu).



Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 Część 12 - Pojemniki hist-pat z formaliną

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 600 ml wypełnionych 300 ml buforowanej formaliny 10%.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82 Dotyczy Część 2 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zakrzywiony, jednorazowego użytku z łamanym kowadełkiem w rozmiarze 24 mm, zszywka o przekroju okrągłym, o wysokości 4,5 mm, z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,4 do 2,2 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83 Dotyczy Część 2 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zakrzywiony, jednorazowego użytku z łamanym kowadełkiem w rozmiarze 26 mm, zszywka o przekroju okrągłym, o wysokości 4,8 mm, z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,6 do 2,4 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84 Dotyczy Część 2 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zakrzywiony, jednorazowego użytku z łamanym kowadełkiem w rozmiarze 29 mm, zszywka o przekroju okrągłym, o wysokości 4,8 mm, z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,6 do 2,4 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85 Dotyczy Część 2 Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zakrzywiony, jednorazowego użytku z łamanym kowadełkiem w rozmiarze 32 mm, zszywka o przekroju okrągłym, o wysokości 5,0 mm, z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,8 do 2,6 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86 Dotyczy Część 2 Poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler liniowy do zamknięcia na glucho, jednorazowego użytku, wysokość otwartej zszywki 3,5 mm do tkanki normalnej, zszywki okrągłe w przekroju?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87 Dotyczy Część 2 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, zszywki okrągłe w przekroju?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 88 Dotyczy Część 2 Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy, uniwersalny stapler laparoskopowy, długość trzonu 16 cm - do ładunków liniowych z nożem o dł. 30 mm, 45 mm i 60mm z możliwością wyginania szczęki ładunku do 45 stopni?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 Dotyczy Część 7 poz. 1,2:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje igieł z powierzchnią echogeniczną podzieloną na przynajmniej 2 odcinki (na długości min. 20 mm licząc od czubka igły) o zróżnicowanej długości dla lepszego zwizualizowania orientacji igły (kierunku czubka igły)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 90 Dotyczy Część 7 poz. 1,2:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje od powierzchni echogenicznej, aby każdy znacznik posiadał przynajmniej 10 niezależnych powierzchni odbicia, dając tym samym bardzo wyraźny ślad w obrazowaniu USG?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 91 Dotyczy Część 7 poz. 1,2:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje igieł z drenem na stałe zintegrowanym z uchwytem igły? Takie rozwiązanie zabezpiecza przed przypadkowym rozłączeniem drenu w wyniku poluzowania połączenia podczas manewrowania igłą, a tym samym doprowadzenia do nieszczelności układu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 92 Dotyczy części 9 poz. 3

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 3 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla niemowląt o korzystniejszych parametrach: objętość oddechowa szerszy, korzystniejszy zakres 20-150ml (obsługuje wymagany zakres 30-100ml), lżejszy, niższa waga filtra 8g, przestrzeń martwa czyli tzw. beużyteczna - mniejsza, korzystniejsza dla pacjenta, mniejszy wysięk oddechowy - 8ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93 Dotyczy część 9 poz. 4

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 4 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dzieci o korzystniejszych parametrach: waga filtra niższa - 15g, przestrzeń martwa czyli tzw. beużyteczna - mniejsza, korzystniejsza dla pacjenta, mniejszy wysięk oddechowy 12ml, niższy, korzystniejszy opór przepływu 1,cmH₂O przy 10l/min, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 Dotyczy części 9 poz. 5

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 5 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dorosłych o korzystniejszych parametrach: przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 20ml, utrata wilgotności mniejsza, korzystniejsza 15mg H₂O/l przy Vt 500ml, wydajność nawilżania wyższa, korzystniejsza 16mg H₂O/l przy Vt 500ml pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 Dotyczy części 9 poz. 5

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 5 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dorosłych o korzystniejszych parametrach: masa 21g, przestrzeń martwa 33ml, objętość oddechowa w szerszym zakresie 150-1500ml, obsługuje zakres 150-1200ml, Mniejsza, korzystniejsza utrata wilgotności 15mg H₂O/l przy Vt



500ml, Korzystniejsza, wyższa wydajność nawilżania 16mg H₂O/l przy Vt 500ml pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 Dotyczy części 9 poz. 6

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 6 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dorosłych o korzystniejszych parametrach: przestrzeń martwa czyli tzw. bezużyteczna - mniejsza, korzystniejsza dla pacjenta, mniejszy wysiłek oddechowy 18ml, objętość oddechowa w szerszym zakresie 150-1500ml, obsługuje zakres 150-1200ml, większa, korzystniejsza wydajność nawilżania 37mg H₂O/l przy Vt 500ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 97 Dotyczy części 9 poz. 6

Czy W Pakiecie nr 3, poz. 6 Zamawiający dopuści Rurka ustno-gardłowa o rozmiarach odpowiednio:

- ✓ 000/40mm,
- ✓ 00/50mm,
- ✓ 0/60mm ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 Dotyczy części 1

Czy Zamawiający dopuści kołnierz dla dorosłych o poniższych cechach oraz analogiczny kołnierz pediatryczny?

Nadający się do formowania uniwersalny kołnierz z możliwością dopasowywania do indywidualnego kształtu pacjenta. Wykonany z miękkiego aluminium i pokryty pianką poliuretanową. Te specyficzne cechy konstrukcyjne pozwalają na składanie lub zwijanie kołnierza w celu kompaktowego przechowywania. Umożliwia to wygodny transport w plecakach, zestawach medycznych czy nawet wąskich kieszeniach. Szereg nadających się do formowania małych skrzydełek umieszcza się pod brodą, aby dopasować się do unikalnych cech każdego pacjenta. Po nałożeniu na pacjenta staje się sztywny, a odcinek szyjny kręgosłupa jest mocno unieruchomiony Specyfikacja techniczna:

Wymiary: długość [mm]: 550, szerokość [mm]180, grubość [mm]: 5

Waga [g]: 105

Przeznaczony dla osób dorosłych

Jeden uniwersalny rozmiar;

Automatyczne dopasowanie do szyi pacjenta w zastanej pozycji

Pełna stabilizacja odcinka szyjnego kręgosłupa;

Duży otwór umożliwiającym dostęp do przedniej części szyi i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych czy w razie konieczności

zabiegu tracheotomii czy konikopunkcji;

Składany, formowany przed i po aplikacji

Przezierny dla promieni rentgenowskich

Może być bezpiecznie stosowany u pacjentów znajdujących się w niewygodnych pozycjach System mocowania paska Velcro®

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99 Dotyczy części 12 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 1 pojemniki chirurgiczne 30 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 10 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 37 x 44 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelnie zakręcaną białą nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu oraz etykietą wymaganą dla wyrobów medycznych IVD?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.



Pytanie 100 Dotyczy części 12 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 2 pojemniki chirurgiczne 100-150 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 70 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 58 x 80 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelnie zakręcaną białą nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu oraz etykietą wymaganą dla wyrobów medycznych IVD?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 101 Dotyczy części 12 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 3 pojemniki chirurgiczne 200-250 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 120 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 65 x 100 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelnie zakręcaną białą nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu oraz etykietą wymaganą dla wyrobów medycznych IVD?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 102 Dotyczy części 12 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 4 pojemniki chirurgiczne 500 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 300 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 110 x 60 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelną białą pokrywą (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 103 Dotyczy części 12 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 5 pojemniki chirurgiczne 1000 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 600 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 120 x 130 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelną białą pokrywą (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 104 Dotyczy części 12 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 6 pojemniki chirurgiczne 5000 ml wypełnione 10% roztworem formaliny w ilości 3000 ml. Pojemnik o wymiarach (szerokość x wysokość) 210 x 185 mm wykonany z mlecznego polipropylenu ze szczelną białą pokrywą (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 105 Dotyczy części nr 11

L.p. 1 – Czy zamawiający dopuści igłę o śr. cewnika 2.3mm ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 Dotyczy części nr 11



L.p. 2 – Czy zamawiający dopuści kleszcze o dł. łyżeczki ok. 3,86 i rozwarciu ok. 8mm, długość robocza 1800 i 2300mm; osłonka w kolorze niebieskim ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 Dotyczy części nr 11

L.p. 3 – Czy zamawiający dopuści pętle o wymiarach 10, 15, 25 i 35mm o śr. drutu ok. 0,30 i 0,41mm. Długość pętli ok. 38,5mm i średnicy 2,3mm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 Dotyczy części nr 11

L.p. 4 - Czy zamawiający dopuści pętle o wymiarach 10, 15, 25 i 35mm o śr. drutu ok. 0,30 i 0,41mm. Długość pętli ok. 38,5mm i średnicy 2,3mm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109 Dotyczy części nr 11

L.p. 6 – Czy zamawiający dopuści szczotkę o śr. drutu ok. 1,7mm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110 Dotyczy części nr 11

Pytanie nr 6

L.p. 7 – Czy zamawiający dopuści szczotkę o długości 230cm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 Dotyczy części nr 11

L.p. 8 – Czy zamawiający dopuści chwytak o śr. pętli 30 i 40mm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 Dotyczy części nr 11

L.p. 9 – Czy zamawiający dopuści ustnik o śr. otworu ok. 22X27mm ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113 Dotyczy części nr 11

L.p. 10 – Czy zamawiający wymaga klipsownicy o kącie rozwarcia 90 stopni ? Pozostałe bez zmian.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114 Dotyczy projektu umowy

dot. § 1 ust.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie minimalnego wykorzystania umowy do 50%?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wprowadza zmian.

W wyniku postępowania zostanie zawarta umowa ramowa. Umowę ramową stosuje się w sytuacji, gdy Zamawiający nie może określić wiążących ilości towarów, które zakupi. Celem umowy ramowej jest ustalenie warunków dotyczących zamówień, jakie mogą (nie muszą) zostać udzielone w danym okresie (KIO 2665/13). Jej przedmiot obejmuje zatem jedynie zobowiązanie do podjęcia starań w celu udzielenia i wykonania zamówienia. Mówiąc z dużym uproszczeniem – umowa ramowa jest umową o umawianie się." J. Jerzykowski [w:] W. Dzierżanowski, Ł. Jaźwiński, M. Kittel, M. Stachowiak, J. Jerzykowski, *Prawo zamówień publicznych. Komentarz*, Warszawa 2021, art. 311. W tym wypadku Zamawiający nie ma obowiązku określania ilości zamawianych towarów.



Pytanie 115 Dotyczy projektu umowy

dot. § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio z 0,2% na 0,1%?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 116 Dotyczy projektu umowy

dot. § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio z 10% na 5%?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 117 Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze bądź realizować dostawy w formie za pobraniem, do momentu uregulowania zaległości”?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wprowadza zmian.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji warunków zamówienia.

Karolina Glanc
Sekretarz Komisji przetargowej