



WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa specjalistycznych oraz podstawowych wyrobów medycznych na potrzeby Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **TP 10/2024**

- I. Działając na podstawie art. 284 ust.2 i 6 oraz art. 286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1

Część 35, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne wyłącznie bez przyrządu do zdejmowania tkanek? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 1

Zamawiający dopuszcza przedmiot o którym mowa w pytaniu.

Pytanie nr 2

Część 35, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające ząb szczura z łopatkami o rozwarciu 15 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający dopuszcza kleszcze o parametrach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 3

Część 35, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści pętle do polieptomii o średnicy 10 mm i 15 mm wykonaną z drutu o grubości 0,3 mm oraz o średnicy 25 mm i 32 mm wykonaną z drutu o grubości 0,41 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 3

Zamawiający dopuszcza pętle określone w pytaniu.

Pytanie nr 4

Część 35, poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipeptomii do polipów płaskich o średnicach otwarcia wyłącznie 15 mm i 25 mm wykonaną z drutu o śr. 0,43 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 4

Zamawiający dopuszcza pętle określone w pytaniu.

Pytanie nr 5

Część 35, poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści pętle z siateczką, rozmiar pętli 25mm x42mm lub 35mmx 51,5mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 5

Zamawiający dopuszcza pętle określone w pytaniu.

Pytanie nr 6

Część 35, poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku kompatybilny z endoskopem o minimalnej średnicy 9,3mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 6

Zamawiający dopuszcza zestaw do opaskowania żyłaków przełyku określony w pytaniu.

Pytanie nr 7

Część 23

Prosimy o doprecyzowanie, z jaką klipsownicą mają być kompatybilne oferowane klipsy w tym pakiecie. W opisie przedmiotu zamówienia napisano „kompatybilne z klipsownicą z p. 1.0.”

Odpowiedź na pytanie nr 7

Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez usunięcie zapisu „kompatybilne z klipsownicą z p. 1.0.” oraz załącza Formularze asertymentowo-cenowe_ZMIANA uwzględniające wprowadzone zmiany w Części 23.

Pytanie nr 8

Część 24

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie zestawu do laparoskopowego ssania/płukania z grotem z przezroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa- zakończony grotem, posiadającego 2 przyciski oznaczone kolorystycznie oraz literowo: ssanie (Suction) w kolorze białym i płukanie (irrigation) w kolorze granatowym (proksymalnie umieszczona irygacja zapobiegająca zablokowaniu ssaka przy odsysaniu). Ssak matowy, nie odbijający światła, posiadający tępe zakończenie z otworami bocznymi, rozmiar 5mm o długości 33 cm lub 42 cm do swobodnego wyboru przez Zamawiającego. Narzędzie umożliwiające pobranie posiewu z wnętrza ssaka. Miękkie, łatwe do rozdzielenia, wolne od ftalanów (pozbawione DEHP) przewody o niskim stopniu skręcalności. Produkt jednorazowy, jałowy

Odpowiedź na pytanie nr 8

Zamawiający dopuszcza nie wymaga zestawu do laparoskopowego ssania/płukania o parametrach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 9

Część 27

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie klipsów polimerowych o parametrach opisanych w SWZ pakowanych po 20 magazynków w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych magazynków w kolumnie 4

Odpowiedź na pytanie nr 9

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 10

Część 41

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji 1 trokarów o parametrach opisanych w SWZ o następujących długościach:
Rozmiary Ch12 -16- długość 22-23 cm
Rozmiary CH20-32- długość 39 cm

Odpowiedź na pytanie nr 10

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga trokarów o rozmiarach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 11

Część 41

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji 3 zestawów do drenażu opłucnej i odbarczania odmy o następujących parametrach: worek na wydzielinę 2000 ml z zastawką antyrefluksową i zaworem spustowym; komplet drenów połączeniowych, strzykawka trzyczęściowa 50/60 ml lock, dren łączący z łącznikiem typu Y z zaworem automatycznym jednokierunkowym blokującym przepływ powietrza, igła Veresa, z kolorowym wskaźnikiem i kranikiem dwudrożnym zamykającym przepływ na igle

Odpowiedź na pytanie nr 11

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 12

Część 8, poz. 3:

Prosimy o podanie numeru ref. użytkowanych pułapek lub udostępnienie ich zdjęcia.

Odpowiedź na pytanie nr 12

Numer REF: 100-000080-00

Pytanie nr 13

Cześć 66

Proszę o poprawienie Pakietu nr 66 w tytule: Opaski identyfikacyjne zaś w treści Ostrze do strzykawki

Odpowiedź na pytanie nr 13

W wyżej wymienionym pakiecie doszło do omyłki w opisie Części 66 tj. ww część dotyczy opasek a nie ostrzy.

Zamawiający zmienia treść Części 66 poprzez wprowadzenie właściwego opisu dla danego asortymentu (Opaski identyfikacyjne), zmianę J.m oraz ilości opakowań na 12 mc .Zmawiający załącza Formularze asertymentowo-cenowe_ZMIANA uwzględniające wprowadzone zmiany w Części 66

Pytanie nr 14

Cześć 11 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 11 poz. 2 długość 150 cm; pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 14

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produkt o długości określonej w pytaniu.

Pytanie nr 15

Cześć 70

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 70 koreczków dezynfekcyjnych 10 szt. na pasku umożliwiającym powieszenie; 1 op. = 350 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 15

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązanie określone w pytaniu.

Pytanie nr 16

Cześć 43, poz.3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie rozmiaru opatrunku, bo opatrunek w rozmiarze 22x12 nie występuje. O jaki rozmiar chodzi: 6x12cm, 10x12cm czy 22x28cm?

Odpowiedź na pytanie nr 16

Zamawiający miał na myśli rozmiar 22x28 . Zamawiający zmienia treść SWZ oraz załącza Formularze asertymentowo-cenowe_ZMIANA uwzględniające wprowadzone zmiany w Części 43,poz 3 .

Pytanie nr 17

Cześć nr 5 poz. 1

Czy mawiający dopuści produkt czysty mikrobiologicznie?, z zachowaniem pozostałych parametrów.

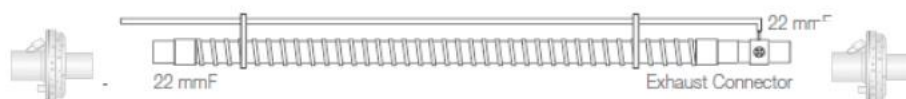
Odpowiedź na pytanie nr 17

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produkt czysty mikrobiologicznie.

Pytanie nr 18

Cześć nr 18 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako równoważny Obwód z dwoma filtrami, obwód jednororowy z pasywnym zaworem (obwód zabezpieczony filtrem na wejściu obwodu) długość 1,8m , średnica 22mm dla dorosłych , może być używany u jednego pacjenta przez tydzień (7 dni) , kompatybilny z posiadany respiratorem Philips Trilogy EVO, produkt jednorazowy, z drenem pomiarowym ?

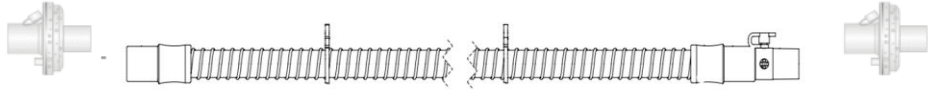


Odpowiedź na pytanie nr 18

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produkt określony w pytaniu.

Pytanie nr 19

Czy zamawiający dopuści jako równoważny Obwód z dwoma filtrami, obwód jednotorowy z pasywnym zaworem (obwód zabezpieczony filtrem na wejściu obwodu) długość 1,8m , średnica 22mm dla dorosłych , może być używany u jednego pacjenta przez tydzień (7 dni) , kompatybilny z posiadanym respiratorem Philips Trilogy EVO, produkt jednorazowy?

**Odpowiedź na pytanie nr 19**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produkt określony w pytaniu.

Pytanie nr 20Część 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści igły w rozmiarze 19G lub 20G długości 20cm zamiast 22G - długość 20 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 20

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga igły w rozmiarze 19G lub 20G długości 20mm.

Pytanie nr 21Część 17

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia– podanie dokładnego modelu wstrzykiwacza dla którego wężyki uwzględniono w części 17 postępowania.

Odpowiedź na pytanie nr 21

Model wstrzykiwacza CTMOTION ULRICH GMBH

Pytanie nr 22

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w części 17 poz. 1 postępowania zestaw zapewniający pracę przez 24 godziny, składający się z 2 wężyków pompy o czasie pracy do 12 godzin, spełniający wymagania Zamawiającego zawarte w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 22

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produkt określony w pytaniu.

Pytanie nr 23Część 57

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych zaworów bezigłowych w Państwa Placówce: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź na pytanie nr 23

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaworów o parametrach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 24Część 44 poz. 2

Czy Zamawiający w części 44 poz. 2 nr poz. .dopuszcza do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź na pytanie nr 24

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 25

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie określone w pytaniu.

Pytanie nr 26

Cześć 44 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 44 poz.2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

Odpowiedź na pytanie nr 26

Zamawiający nie wyraża zgody-nie wydziela pakietu do osobnej części.

Pytanie nr 27

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

Odpowiedź na pytanie nr 27

Zamawiający potwierdza, iż jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów.

Pytanie nr 28

Pakiet 49, poz. 5-6

Proszę o dopuszczenie masek wykonanych z włókniny o gramaturze 25 g/m² +25 g/m² +25 g/m².

Odpowiedź na pytanie nr 28

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga masek określonych w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 29

Pakiet 57, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml

Odpowiedź na pytanie nr 29

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaworu określonego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet 57, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie 320 ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 30

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaworu określonego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 31

Cześć 58, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje koreczka z trzpieniem poniżej własnej krawędzi.

Odpowiedź na pytanie nr 31

Zamawiający oczekuje koreczka z trzpieniem poniżej własnej krawędzi

Pytanie nr 32

Cześć 58, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje koreczka pakowanego w opakowanie typu twardey blister?

Odpowiedź na pytanie nr 32

Zamawiający oczekuje koreczka pakowanego w opakowanie typu twardey blister.

Pytanie nr 33

Cześć 58, poz. 1

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 33

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 34

Cześć 59, poz. 1-2

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje kranika zabezpieczonego koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi.

Odpowiedź na pytanie nr 34

Zamawiający oczekuje kranika zabezpieczonego koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi.

Pytanie nr 35

Cześć 59, poz. 1-2

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje kranika z wyczuwalnym i optycznym indykatoem pozycji otwarty/zamknięty ?

Odpowiedź na pytanie nr 35

Zamawiający oczekuje kranika z wyczuwalnym i optycznym indykatoem pozycji otwarty/zamknięty.

Pytanie nr 36

Cześć 59, poz. 2

Proszę o dopuszczenie kraników pakowanych po 25 sztuk.

Odpowiedź na pytanie nr 36

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga kraników pakowanych po 25 sztuk.

Pytanie nr 37

Cześć 70, poz. 1

Proszę o dopuszczenie koreczka z zakończeniem jak na zdjęciu?



Odpowiedź na pytanie nr 37

Zamawiający wymaga aby korek pasował do końcówek typu Luer

Pytanie nr 38

Cześć 70, poz. 1

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych po 10 sztuk na pasku i 25 pasków w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź na pytanie nr 38

Zamawiający dopuszcza nie wymaga koreczków pakowanych po 10 sztuk na pasku i 25 pasków w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Pytanie nr 39Części 55 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 55 poz. 1 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,045ml, przepływie 540ml/min. oraz możliwości zastosowania przez 7 dni lub 600 aktywacji? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 39

Cześć 55 dotyczy Łącznika międzyszykawkowego.

Pytanie nr 40Części 58 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 58 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 40

Zamawiający dopuszcza nie wymaga wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 41Części 59 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 59 poz. 2 dopuści wycenę kranika z przedłużaczem 10cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 41

Zamawiający dopuszcza nie wymaga wycenę kranika z przedłużaczem 10cm.

Pytanie nr 42Części 70 poz. 1

4/ Czy Zamawiający w Części 70 poz. 1 dopuści wycenę koreczków dezynfekcyjnych w paskach po 10szt, opakowanie zbiorcze 250szt.?

Odpowiedź na pytanie nr 42

Zamawiający dopuszcza nie wymaga wycenę koreczków dezynfekcyjnych w paskach po 10szt, opakowanie zbiorcze 250szt.

Pytanie nr 43Część 23

Zmawiający wymaga: "Klipsy tytanowe, rozmiar średnio-duży (ML) (...)Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć nieodpłatnie 4 klipsownicy w czasie trwania umowy (Klipsownica , pojedyncza, średnica 10 mm, długość 330 mm, nierozbieralna, wyposażona w kanał do płukania i obrotowe ramię, na klipsy średnio-duże (ML), kodowana kolorystycznie)

Prosimy o zmniejszenie wymogu dotyczącego ilości nieodpłatnie dostarczanych klipsownic do liczby 1, z racji przewidzianych na 12 m-cy tylko 36 opakowań klipsów.

Odpowiedź na pytanie nr 43

Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wymogu ilości nieodpłatnie dostarczonych klipsownic.

Pytanie nr 44Część 23

Zamawiający wymaga: Klipsy tytanowe, rozmiar średnio-duży (ML)(...) kompatybilne z klipsownicą z p.1.0.

Prosimy o podanie pełnego kodu posiadanej klipsownicy, tak byśmy mogli zaoferować klipsy kompatybilne z klipsownicą.

Odpowiedź na pytanie nr 44

Kod posiadanej klipsownicy PL503R

Pytanie nr 45Część 39 poz 2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiającemu chodziło o :Uszczelka zewnętrzna do trokaru, kompatybilna z posiadanym trokarem firmy Aesculap, średnica 5 mm pakowana po 20szt?

Odpowiedź na pytanie nr 45

Zamawiający potwierdza, iż wymaga uszczelki opisanej w pytaniu.

Pytanie nr 46Cześć 66

Czy w formularzu asortymentowo-cenowym, w arkuszu z pozycją nr 66 nie ma błędu? Zamiast opisu opasek identyfikacyjnych wpisane są ostrza do strzygarki.

Odpowiedź na pytanie nr 46

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 13.

Pytanie nr 47

Pakiet 5, poz.1

Czy Zamawiający dopuści końcówki Luer Lock?

Odpowiedź na pytanie nr 47

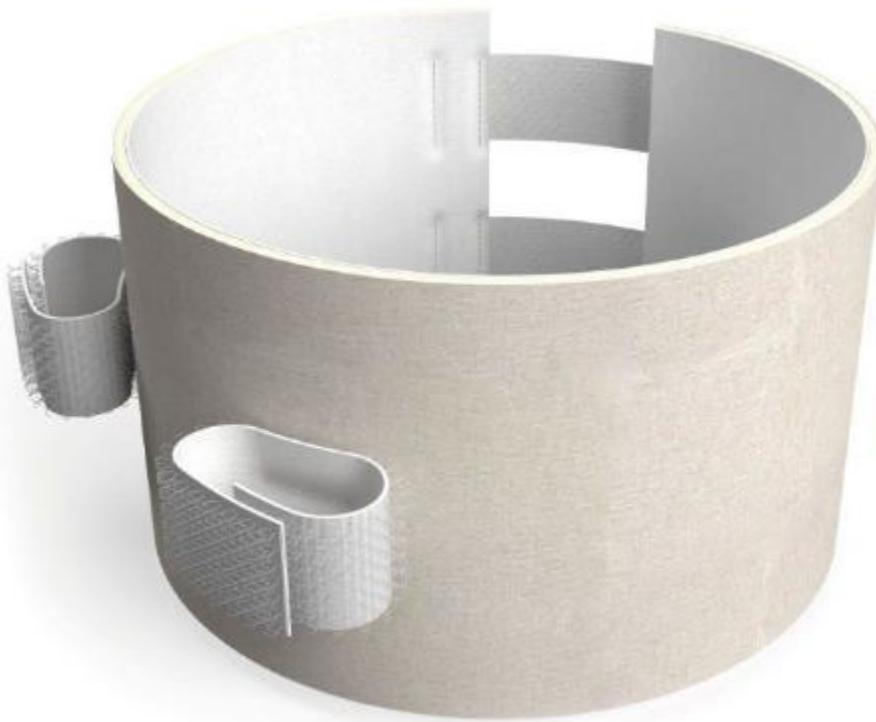
Zamawiający wymaga końcówek Luer-Lock z obu stron.

Pytanie nr 48

Pakiet 6., poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie przetworników do pomiaru IBP o parametrach:

- Jednoczęściowe
- Szybkie i komfortowe założenie
- Miękki i delikatny materiał
- Możliwość regulacji długości
- Szeroki mankiet umożliwia zamocowanie przetworników na ramieniu pacjenta
- Możliwość zabezpieczenia przewodów przetworników
- Wygodne mocowanie na rzep umożliwia wielokrotną zmianę pozycji i ułożenia opaski
- Umożliwia dokonywania pomiaru w każdej sytuacji, nawet w czasie transportu pacjenta
- Jednorazowego użytku
- Pakowane pojedynczo
- Dostępne rozmiary: 10cm x 30cm oraz 12cm x 45cm

**Odpowiedź na pytanie nr 48**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 49

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestawy o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm 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
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odpowiedź na pytanie nr 49

Zamawiający nie dopuszcza zestawu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 50

Pakiet 47, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer bez kodowania kolorystycznego rozmiarów?

Odpowiedź na pytanie nr 50

Zamawiający dopuszcza nie wymaga cewnika określonego w pytaniu.

Pytanie nr 51

Pakiet 52, poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga myjki nasączonej, bez użycia wody, czy myjki nasączonej środkiem myjącym, aktywowanym wodą?

Odpowiedź na pytanie nr 51

Zamawiający wymaga myjki nasączonej środkiem myjącym, gotowej do użytku bezpośrednio po wyjęciu z opakowania.

Pytanie nr 52

Pakiet 52, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści myjkę nasączoną wykonaną z miękkiej włókniny PP, w rozmiarze 20cmx22cm?

Odpowiedź na pytanie nr 52

Zamawiający dopuszcza nie wymaga myjki określonej w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 53

Pakiet 52, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści myjkę poliestrową, w rozmiarze 20cmx12cm?

Odpowiedź na pytanie nr 53

Zamawiający dopuszcza nie wymaga myjki o parametrach określonych w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 54

Pakiet 52, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści myjki w opakowaniu a'12 z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 54

Zamawiający dopuszcza nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 55

Część 57, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy o parametrach:

- Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu
- Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port
- Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych
- Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji
- Mały rozmiar portu

- Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów
- Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany EO
- czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji
- Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji
- Objętość wypełnienia 0,13 ml
- Przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl
- Objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml
- Brak wycieków poniżej 200 kpa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego
- Wykonany z PC i silikonu
- Do dezynfekcji można użyć alkoholu
- Można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop.

Odpowiedź na pytanie nr 55

Zamawiający nie dopuszcza zaworu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 56

Część 62, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'80 z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 56

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 57

Część 71, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 22G, długość 19mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 57

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu o parametrach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 58

Część 29 poz.1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna do koagulacji, powierzchnia styku/aktywna część 105 cm², o powierzchni całkowitej 168 cm², dzielona, z uniwersalnym złączem, samoprzylepna, gotowa do użycia, zamyka obieg prądu między generatorem a pacjentem. Produkt jednorazowy ?

Odpowiedź na pytanie nr 58

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 59

Część 29 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kabel do elektrod neutralnych, o długości 5 m, od strony elektrody klips 2,5 cm, od strony aparatu wtyczka z bolcem REM, kompatybilne z posiadanym generatorem Bowa, możliwość do min. 300 cykli sterylizacji. Produkt wielorazowy ?

Odpowiedź na pytanie nr 59

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu o parametrach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 60

Część 49 poz. 5,6

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw każda o gramaturze 25g/m² : 2 włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

Odpowiedź na pytanie nr 60

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 61

Część 49 poz. 5,6

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

Odpowiedź na pytanie nr 61

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga maski chirurgicznej o właściwościach określonych w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 62

Cześć 58

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane po 100 szt. z przeliczeniem ilości spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 62

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 63

Dotyczy wzoru umowy § 3, ust. 4.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego terminu dostawy z 3 dni kalendarzowych na 3 dni robocze.

Odpowiedź na pytanie nr 63

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostawy z 3 dni kalendarzowych na 3 dni robocze. Zamawiający zmienia treść Tom II SWZ - Projekt umowy § 3, ust. 4. oraz Tom III SWZ - Opis przedmiotu zamówienia pkt 7., które otrzymują następujące brzmienie:

„Oczekiwany czas na realizację dostawy wynosi max. 3 dni robocze od złożenia zamówienia, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.”

Pytanie nr 64

Dotyczy wzoru umowy § 4, ust. 3.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego terminu wymiany reklamowanego towaru z 2 dni kalendarzowych na 3 dni robocze.

Odpowiedź na pytanie nr 64

Zamawiający wyraża zgodę na ww zapis.

Pytanie nr 65

Dotyczy wzoru umowy § 4, ust. 5.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego odstąpienia od umowy, w przypadku wystąpienia trzech udokumentowanych reklamacji. Prosimy również o dodanie zapisu o pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia zgodnie z zawartą umową, które poprzedzałoby, odstąpienie od umowy z winy wykonawcy.

Odpowiedź na pytanie nr 65

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

Pytanie nr 66

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 56 alternatywnego przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej, **objętość wypełnienia 0,15 ml**, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni ?

Odpowiedź na pytanie nr 66

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przyrządu określonego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 67

Cześć 57

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 57 alternatywnego łącznika bezigłowy z przemieszczaniem dodatnim płynu, z rezowym refluxem. Gładka, łatwa do dezynfekcji powierzchnia pomaga zredukować ryzyko wniknięcia bakterii. Jednolita, silikonowa membrana, niepodzielna. Przezierna droga przepływu płynu (poliwęglanowy korpus). Kompatybilny z lipidami i lekami drażniącymi. Możliwość podaży do żyły lub tętnicy. Kompatybilny ze wstrzykiwaczem środka kontrastującego - Maxymalne ciśnienie 325 PSI @10 ml/s. Kompatybilny z CT/MRI. Przepływ grawitacyjny 142ml/ min, objętość wypełnienia 0,19 ml, Waga 1,75g; rozmiar 3 cm. Czas użycia 7 dni lub 200 aktywacji. Opakowanie 100 szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 67

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 68

Cześć 58

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 58 koreczków pakowanych po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź na pytanie nr 68

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 69

Cześć 59 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 59 w poz.1 kraników pakowanych po 100szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 69

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 70

Cześć 59 poz 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 59 poz 2 kranika trójdrożnego z drenem przedłużającym o długości 7 cm, z dodatkowym portem do infuzji,. Wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. Wytrzymałość 3 bary..Wyczuwalny w każdej pozycji indyktor pozycji otwarty/zamknięty. Opakowanie typu blister-pack. Przedłużacz wykonany z PCV nie zawierający ftalanów /DEHP/. Pakowany pojedynczo z widoczną datą ważności. Sterylizowany R. Opakowanie 50 szt.?

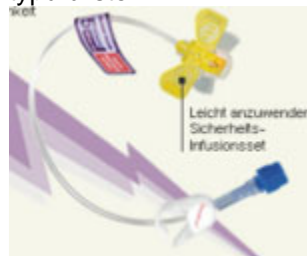
Odpowiedź na pytanie nr 70

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 71

Cześć 59 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 59 poz. 2 kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm, z PCV bez DEHP, wytrzymałość kranika 3 bary wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości jałowy, Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie medyczne typu blister.?



Odpowiedź na pytanie nr 71

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 72

Cześć 71

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 71 alternatywnych igieł 20Ga,22Ga o długościach 19mm,25mm, objętość wypełnienia 0,3 ml, Iglą typu motylek, dostosowana do podawania kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych, igła z klipssem zatraskowym na drenie z oznaczeniem wartości przepływów w ml/s, igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem. W opakowaniu dodatkowo naklejka z oznaczeniem przepływu dla ułatwienia identyfikacji zastosowania igły w pracowni CT. chroniący personel przed zakłuciem. W opakowaniu dodatkowo naklejka z oznaczeniem przepływu dla ułatwienia identyfikacji zastosowania igły w pracowni CT,pakowane po 20 szt ?

Odpowiedź na pytanie nr 72

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 73

Część 23 poz. 1

Czy Zamawiający w części 23 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe, rozmiar średnio-duży (ML), zamykane oczkowo (przez zetknięcie ramion klipsa i zwanie ramion na całej długości), uźebrowanie wewnętrzne poprzeczne i podłużne, kodowane kolorystycznie, długość 7,21mm, rozwarłość ramion 5,73 mm, długość zamkniętego klipsa 8,98 mm, kompatybilne z klipsownicą z p.1.0. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany 20 magazynków x 6 klipsów=120 klipsów, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć nieodpłatnie 4 klipsownice w czasie trwania umowy (Klipsownica ,

pojedyncza, średnica 10 mm, długość 330 mm, nierozbieralna, wyposażona w kanał do płukania i obrotowe ramię, na klipsy średnio-duże (ML), kodowana kolorystycznie)?

Odpowiedź na pytanie nr 73

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74

Część 23

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 ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 23 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź na pytanie nr 74

Klipsy nie będą użytkowane w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem w związku z czym Zamawiający nie wymaga by klipsy posiadały klasę III.

Pytanie nr 75

Część 23

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w części 23 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź na pytanie nr 75

Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 76

Części 27 poz. 1

Czy Zamawiający w części 27 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe, rozmiar duży (L), do naczyń o wielkości 5-13 mm, kodowane kolorystycznie. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany 14 magazynków x 6 klipsów=84 klipsy?

Odpowiedź na pytanie nr 76

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77

Część 27

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 ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 27 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź na pytanie nr 77

Zamawiający nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 78

Część 27

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty

spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w części 27 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź na pytanie nr 78

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

Pytanie nr 79

Część 28, poz 1

Czy Zamawiający w części 28 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy, woreczek umieszczony w rurce z tworzywa (bez trwałego przytwierdzenia do niej), woreczek z drucikiem z pamięcią kształtu, o pojemności 200ml do swobodnego wyboru przez zamawiającego. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, 5 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź na pytanie nr 79

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 80

Dot.umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 1.1 pkt. b), c):

b) za zwłokę w realizacji dostawy zamówionych wyrobów z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 0,5% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust.2,

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości 0,5% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust.3,

Odpowiedź na pytanie nr 80

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

Pytanie nr 81

Część 66.Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez Zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. Zaproponowane ostrza szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyzakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudnodostępnych miejscach na ciele. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1 szt / blister; 50 blistrów/ pudełko. W przypadku dopuszczenia powyższego rozwiązania prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyczymy bezpłatnie na czas trwania umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 81

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie numer 13.

Pytanie nr 82

Część 64,Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez Zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. Zaproponowane ostrza szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyzakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudnodostępnych miejscach na ciele.

Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1 szt / blister; 50 blistrów/ pudełko W przypadku dopuszczenia powyższego rozwiązania prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyczymy bezpłatnie na czas trwania umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 82

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego rozwiązania. Zamawiający wymaga 2 szt strzygarek posiadających w zestawie ładowarkę.

Pytanie nr 83

Część 29. Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt.(20 saszetek po 5 szt.)



Odpowiedź na pytanie nr 83

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 84

Część 29 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie uchwytu do elektrod monopolarnych, z 2 przyciskami, wejście do elektrod 2,35 mm, w kpl. elektroda typu szpatuła, zintegrowany kabel o dł. 3 m, złącze kompatybilne z urządzeniami Valleylab (US 3PIN), jednorazowego użytku, sterylnych. Prosimy o dopuszczenie uchwytów pakowanych po 25 szt.



Odpowiedź na pytanie nr 84

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 85

Część 29 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie klipsu od strony elektrody o całkowitym wymiarze 7.4x35.8x0.3mm, pasującym do elektrody z poz. 1. Zdjęcie poniżej



Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 3 m lub 5 m.

Odpowiedź na pytanie nr 85

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 86

Cześć 17

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem.

Odpowiedź na pytanie nr 86

Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie nr 87

Część 17 poz. 1

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, a także komfort obsługi urządzenia, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny na dowolną ilość iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego oraz ograniczenie ilości utylizowanych materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź na pytanie nr 87

Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie nr 88

Część 17 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby informacja, że wężyk pacjenta posiadał dwa zawory zwrotne było potwierdzone przez producenta wyrobu medycznego (np. w oryginalnej instrukcji obsługi).

Odpowiedź na pytanie nr 88

Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie nr 89

Część 17

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga wężyków zatwierdzonych przez producenta o wytrzymałości ciśnieniowej max 22,4 bar i żeby było to potwierdzone w oryginalnej instrukcji obsługi.

Odpowiedź na pytanie nr 89

Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie nr 90

Część 17

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi?

Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichloroku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź na pytanie nr 90

Zamawiający wymaga tak jak w pytaniu.

Pytanie nr 91

Część 17

Prosimy o wskazanie modelu wstrzykiwacza jaki posiada Zamawiający. Informacja jest niezbędna w celu zaoferowania kompatybilnych wężyków z danym sprzętem, który posiada Zamawiający.

Odpowiedź na pytanie nr 91

Zamawiający posiada model CT MOTION.

Pytanie nr 92

Część 17

Według naszej wiedzy wstrzykiwacz, który jest w posiadaniu Zamawiającego jest w stanie aktualnym objęty gwarancją producenta. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania przez Wykonawców zamiennika (produktu równoważnego) oryginalnych (zatwierdzonych przez producenta wstrzykiwacza) wężyków pompy i pacjenta Zamawiający będzie wymagał pisemnej zgody w formie oświadczenia GWARANTA/PRODUCENTA na wykorzystanie produktu bez utraty gwarancji.

Odpowiedź na pytanie nr 92

Zamawiający potwierdza, że w przypadku zaoferowania przez Wykonawców zamiennika (produktu równoważnego) oryginalnych (zatwierdzonych przez producenta wstrzykiwacza) wężyków pompy i pacjenta Zamawiający będzie wymagał pisemnej zgody w formie oświadczenia GWARANTA/PRODUCENTA na wykorzystanie produktu bez utraty gwarancji.

Pytanie nr 93

Dotyczy: Tom III SWZ - Opis przedmiotu zamówienia pkt.3

Prosimy Zamawiającego o uznanie powyższego wymogu za spełniony, jeśli: Etykiety (oznaczenia fabryczne) zastosowane przez producenta posiadają jednoznaczny i niebudzący wątpliwość rysunek wężyków oraz nr katalogowy wyrobu medycznego, który umożliwi identyfikację produktu. Zgodnie z art. 12 ust. 4 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, dopuszcza się dla wyrobów przeznaczonych do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczanych profesjonalnym użytkownikom (nie pacjentom) oznakowania lub instrukcje obsługi w języku angielskim. Ponadto etykiety (oznaczenia fabryczne) zastosowane przez producenta posiadają informacje w języku angielskim oraz wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych znaków. Poza tym dostarczane są do profesjonalnego użytkownika, jakim jest personel medyczny szpitala. Wężyki pompy oraz pacjenta posiadają opis w postaci symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim tłumaczących te symbole a w każdym opakowaniu zbiorczym znajduje się instrukcja obsługi w języku polskim.

Rozporządzenie MDR mówi: art. 12.4 Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

Odpowiedź na pytanie nr 93

Zmawiający uzna wymóg opisany w pkt 3 Tom III Opis przedmiotu zamówienia za spełniony w przypadku zaoferowania wyrobu posiadającego opisy/oznakowania wskazane w pytaniu.

Pytanie nr 94

Dotyczy: Tom III SWZ - Opis przedmiotu zamówienia pkt.9 oraz Tom II SWZ - Projekt umowy § 4 ust.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu na :

„W przypadku wykrycia wad zamówionych środków/akcesoriów lub niezgodności asortymentowej lub ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie trzech (3) dni roboczych, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem”.

Odpowiedź na pytanie nr 94

Zamawiający dopuszcza termin trzy (3) dniowy wymiany uszkodzonego/wadliwego towaru na nowy, jednocześnie zmienia treść Tom II SWZ - Projekt umowy § 4 ust.3 oraz Tom III SWZ - Opis przedmiotu zamówienia pkt.9 , które otrzymują następujące brzmienie :

W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie trzech (3) dni roboczych, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem

Pytanie nr 95

Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić taki zapis w umowie:

Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwaczy w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania Przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia.

Odpowiedź na pytanie nr 95

Zamawiający nie wprowadza zmian w opisanym zakresie.

Pytanie nr 96

Projekt umowy § 2 ust.2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź na pytanie nr 96

Zamawiający pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 97Projekt umowy § 3

Prosimy zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź na pytanie nr 97

Zamawiający nie wyraża zgody na ww zapis.

Pytanie nr 98Projekt umowy § 12

Prosimy o modyfikację zapisów § 12 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź na pytanie nr 98

Zamawiający pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 99Projekt umowy § 12 ust.1, pkt.1.1, ppkt b)

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 1% jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 0,5 %.

Odpowiedź na pytanie nr 99

Zamawiający pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 100Projekt umowy § 12 ust.1, pkt.1.1, ppkt b)

Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego czy nie doszło omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli § 3 ust. 4.

Odpowiedź na pytanie nr 100

Zamawiający potwierdza, iż doszło do omyłki pisarskiej i miał na myśli § 3 ust. 4.

Pytanie nr 101Część 2, poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe.

Odpowiedź na pytanie nr 101

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 102Część 16, poz 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących właściwościach:

- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwia zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający, minimalizuje utratę krwi i zapobiega wypływowi wstecznemu, zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka w kształcie „motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie przy pomocy opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przyszycie do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętnicznym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
- Koreczek Luer-Lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniula bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu, minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienie igłą
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Indywidualnie pakowana: blister papier/ folia

Odpowiedź na pytanie nr 102

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 103

Część 36, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę sigmoidoskopową o wymiarach 250x20mm?

Odpowiedź na pytanie nr 103

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 104

Część 36, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści anoskop o wymiarach 88x23mm?

Odpowiedź na pytanie nr 104

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 105

Część 36, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę proktoskopową o wymiarach 130x20mm?

Odpowiedź na pytanie nr 105

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 106

Część 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści plastry wodoodporne z folii w rozmiarze 2,5x7,6cm z wkładem chłonnym?

Odpowiedź na pytanie nr 106

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 107

Część 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści plastry wodoodporne z folii w rozmiarze 2,5x7,2cm z wkładem chłonnym, pakowane a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 107

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 108

Część 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik bez zastawki z opisowym kodowaniem rozmiaru jak na zdjęciu:



Odpowiedź na pytanie nr 108

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 109

Część 49, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z wstawką przeciwpotną?

Odpowiedź na pytanie nr 109

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 110

Część 49, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z wstawką przeciwpotną wiązany na troki?

Odpowiedź na pytanie nr 110

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 111

Część 49, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maseczki z pianką samouszczelniającą wykonane z włókniny?

Odpowiedź na pytanie nr 111

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 112

Część 49, poz.5

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną związaną na troki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m²+ 25g/m² + 25g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm . Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm² , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g ?

Odpowiedź na pytanie nr 112

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu

Pytanie nr 113

Część 49, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny (25 g/m²+ 25 g/m²+ 25 g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Wymiary gumek 16,5 cm . Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm² , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g ?

Odpowiedź na pytanie nr 113

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu

Pytanie nr 114

Część 59, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem o długości 10cm?

Odpowiedź na pytanie nr 114

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 115

Część 60, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści rampę do infuzji o standardowej budowie jak na zdjęciu:

**Odpowiedź na pytanie nr 115**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 116

Część 63, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź na pytanie nr 116

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 117

Część 69, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 106x25mm?

Odpowiedź na pytanie nr 117

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 118

Część 61

Poz. Nr 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy ostrzy z wytłoczonym logo producenta i rozmiarem na każdym, w opakowaniach indywidualnych kodowanych kolorem w zależności od rozmiaru, rysunek ostrza w skali 1:1 na opakowaniu, a opakowania zbiorcze są zabezpieczone dodatkową folią.

Odpowiedź na pytanie nr 118

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 119

Część 49

Poz. Nr 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy czepków wykonanych z włókniny perforowanej, składająca się z wiskozy i z mieszaniny polimerowej, o gramaturze min. 25 g/m² (+/- 0,1g/m²).

Odpowiedź na pytanie nr 119

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 120

Część nr 35, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy biopsyjnych kolonoskopowych, powleczonych PE, łyżeczki owalne z igłą lub bez, kleszcze z funkcją biopsji stycznej, średnica narzędzie 2,3 cm, długość narzędzia 230 cm, kodowane kolorystycznie, z dodatkowym przyrządem do bezpiecznego zdejmowania tkanek lub bez. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie

Odpowiedź na pytanie nr 120

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kleszczy określonych w pytaniu.

Pytanie nr 121

Część nr 35, Poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii na zimno, pętla z plecionego drutu o średnicy 0,25 mm dla średnicy otwarcia 10 i 15 mm, zintegrowany uchwyt, długość całkowita 230 cm, z regulowaną średnicą otwarcia pętli. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 121

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 122

Część nr 35, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli do polipektomii, owalnej; pętla wykonana z plecionego drutu, średnica pętli od 10 do 35 mm do swobodnego wyboru przez zamawiającego, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, z funkcją rotacji lub bez, o średnicy drutu 0,40 mm, rękojeść skalowana, długość całkowita 230 cm, średnica osłonki 2,4 mm. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 122

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 123

Część nr 35, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli jednorazowej, do usuwania zmian płaskich 3 w 1, z pamięcią kształtu średnica pętli regulowana w zakresie 3 wielkości i trzech kształtów: oval, hexagonal, diament, średnice otwarcia: 6mm-10mm-30mm, wykonana z drutu plecionego. Średnica katetera 2,4mm, dł. robocza 230cm. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 123

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 124

Część nr 35, poz. 8

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu do opaskowania żyłaków przełyku na endoskopy o średnicy 8.5mm-9.5mm, zawierającego 7 opasek, głowica z nicią o długości 135 cm do zrzucania opasek, połączona z pokrętkiem do napinania nici. Zestaw wyposażony w dren do splukiwania miejsca obliteracji, przyłączany do głowicy. Wyraźna mechaniczna i dźwiękowa sygnalizacja momentu uwolnienia opaski. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 124

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu opisanego w pytaniu.

Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie treści SWZ w zakresie opisu poz.8 Części 35, która otrzymuje następujące brzmienie:

*Zestawy do opaskowania żyłaków przełyku na endoskopy o średnicy **min. 9 mm**, zawiera 7 opasek, głowica z nicią o długości **135-165 cm** do zrzucania opasek, połączona z pokrętkiem do napinania nici. Zestawy wyposażone w dren do splukiwania miejsca obliteracji przyłączany do głowicy. Wyraźna mechaniczna i dźwiękowa sygnalizacja momentu uwolnienia opaski. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie*

oraz załącza Formularze asertymentowo-cenowe_ZMIANA uwzględniające dokonane zmiany.

Pytanie nr 125

Część nr 35, poz. 9

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownicy hemostatycznej, z załadowanym, gotowym do użycia klipsem, obrotowej 360 stopni, możliwość repozycjonowania zaaplikowanego klipsa, możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa, klipsy kompatybilne ze środowiskiem MR, średnica narzędzia 2,5 mm, długość narzędzia 230 cm, rozwarcie ramion klipsa 12 i 16 mm. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 125

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 126Część nr 35,poz. 12

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie ustnika endoskopowego, w rozmiarze 25x18mm, z dostępem do tlenu, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną, Produkt jednorazowy, bez lateksu.

Odpowiedź na pytanie nr 126

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 127Część nr 35,poz. 13

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie ustnika endoskopowego, z otworem centralnym o średnicy 22 x 25 mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną, otwory w gumce co 15 mm, posiada wypustki plastikowe na części wewnętrznej. Produkt jednorazowy, bez lateksu.

Odpowiedź na pytanie nr 127

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 128Część nr 35,poz. 14

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zaworka do kanałów biopsyjnych, gumowego, kompatybilnego z aparatami Fujinon. Produkt mikrobiologicznie czysty, jednorazowego użytku, pakowany indywidualnie.

Odpowiedź na pytanie nr 128

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 129Część nr 35,poz. 17

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie szczoteczki dwustronnej do kanałów endoskopowych, o miękkim włosiu, z plastikowymi kulkami na końcu (zapobiegają uszkodzeniu lub zarysowaniu endoskopu), miękkie włosie na elastycznym cewniku o średnicy 1,7 mm i długości 230 cm, średnica główki 6 mm i 10 mm.

Odpowiedź na pytanie nr 129

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 130Część nr 35,poz. 18

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie gąbki do mycia endoskopu, długość 140 mm, średnica 37 mm.

Odpowiedź na pytanie nr 131

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 131Część 66

Czy w części 66. Opaska identyfikacyjna chodzi o Opaski identyfikacyjne dla dorosłych wym.25,4mm/279,4mm/200szt w kasecie/klej, do drukarek Zebra(pn 10006995K)?

Odpowiedź na pytanie nr 131

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 81.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż usuwa w formularzach asertymentowo-cenowych w zakresie Części 5 i 6 zapisy dotyczące ceny jednostkowej netto, VAT, ceny jednostkowej brutto, wartości netto i wartości brutto oraz załącza plik **Formularz-asertymentowo cenowy ZMIANA** uwzględniający powyższe zmiany.

-
- II. Mając na względzie udzielone odpowiedzi skutkujące zmianą treści SWZ, Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej **Formularze asertymentowo-cenowe ZMIANA**, uwzględniające dokonane zmiany.
-

III. Na podstawie art. 286 ust.3 i 5 Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert.

Nowy termin składania ofert: 29.07.2024 r. godz.10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 29.07.2024 r. godz.11:00

Skutkiem powyższej zmiany, zmianie ulega brzmienie pkt 11.1. Tomu I SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

„11.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 27.08.2024 roku.”

IV. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Tamara Gronicz-Mleczeko