



Wojewódzki
Szpital
Specjalistyczny
w Legnicy



**DOLNY
ŚLĄSK**

WSzSL/DZ/072/ *349* /19

Legnica 23.05.2019r.

Do wszystkich zainteresowanych

**DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA DOSTAWY WYROBÓW
MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

znak sprawy WSzSL/DZ-27/19

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2018. 1986 ze zm), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1-Pakiet 50 -Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 1 pakietu 50.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz

Pytanie 2 - dotyczy części nr 14 - Proszę Zamawiającego o wyłączenie z części nr 14 pozycji nr 3. Produkt ten nie służy do czasowej stymulacji serca i nie współpracuje z produktami z pozycji 1 i 2. Umieszczenie go w pakiecie "stymulacyjnym" ogranicza konkurencję i uniemożliwia złożenie oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 3 - dotyczy akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK, pakiet 14- Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK 12, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 4- Pakiet nr 1, pozycja nr 4, nr 11, nr 15- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 4, 11, 15 z pakietu nr 1 oraz utworzenie osobnego, nowego pakietu. Naszą prośbę uzasadniamy tym, że w powyższym pakiecie są umieszczone produkty konkurencyjnych producentów, co całkowicie uniemożliwia przystąpienie producentowi do postępowania. Produkty są dokładnie opisane oraz od wielu lat używane w Państwa szpitalu.

Wydzielenie powyższych pozycji pozwoli producentowi na bezpośrednie przystąpienie do postępowania, natomiast Zamawiającemu da możliwość uzyskania najkorzystniejszej ceny.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 5 -Pakiet nr 6, pozycja nr 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portów naczyniowych o poniższej specyfikacji :

Wszczepialny port naczyniowy niskoprofilowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2F lub 6,5F o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml, bańka raulersona. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 6- Pakiet nr 6, pozycja nr 2- Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2F lub 9,5F o długości 60cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18G/70mm, prowadnik "J" (60cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml, bańka raulersona. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 7- Pakiet nr 6, pozycja nr 3 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznych igieł do portów o poniższej specyfikacji :

Bezpieczna igła do portów zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami, miękkimi od strony skóry pacjenta (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa (najniższy profil na rynku), z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.21,5cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku : rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Poliuretanowa piankowa podkładka pod igłę w celu maksymalizacji komfortu pacjenta. Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Produkt pobawiony lateksu. Możliwość podawania leków zawierających emulsję tłuszczową. Rozmiary od 19-22G o długości 15-30mm do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 8-Pakiet nr 27, pozycja nr 1, nr 2, nr 3 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1, 2, 3 z pakietu nr 27 oraz utworzenie osobnego, nowego pakietu. Naszą prośbę uzasadniamy tym, że w powyższym pakiecie są umieszczone produkty konkurencyjnych producentów, co całkowicie uniemożliwia przystąpienie producentowi do postępowania. Produkty są dokładnie opisane oraz od wielu lat używane w Państwa szpitalu.

Wydzielenie powyższych pozycji pozwoli producentowi na bezpośrednie przystąpienie do postępowania, natomiast Zamawiającemu da możliwość uzyskania najkorzystniejszej ceny.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 9 -Pakiet nr 45, pozycja nr 7, nr 8 - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 7, 8 z pakietu nr 45 oraz utworzenie osobnego, nowego pakietu. Naszą prośbę uzasadniamy tym, że w powyższym pakiecie są umieszczone produkty konkurencyjnych producentów, co całkowicie uniemożliwia przystąpienie producentowi do postępowania. Produkty są dokładnie opisane oraz od wielu lat używane w Państwa szpitalu.

Wydzielenie powyższych pozycji pozwoli producentowi na bezpośrednie przystąpienie do postępowania, natomiast Zamawiającemu da możliwość uzyskania najkorzystniejszej ceny.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 10 -Pakiet nr 65- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portów naczyniowych o poniższej specyfikacji :

Wszczepialny port tytanowy (komora i obudowa) o wysokości 10 mm i ciężarze 8 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym 6,6 Fr (1,1x2,2mm)/60 cm. Z zestawem do wprowadzania .W skład zestawu wchodzi: port tytanowy o średnicy 24mm i objętości wypełnienia 0,27ml, membrana o średnicy 10 mm, cewnik silikonowy skalowany co 1 cm, cieniujący w Rtg, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, z echogeniczną igłą punkcyjną z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi) w celu zmniejszenia utraty krwi i zapobiegnięciu zatorowi płucnemu, nitinolowym przewodnikiem J oraz z strzykawką 10 ml, urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu Huber, zestaw do infuzji z igłą typ Huber i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji, łącznik do przymocowania cewnika, łącznik Luer-lock do wypełnienia odłączalnego cewnika Membrana silikonowa wytrzymaująca do 3000 nakłuć. Stosowany do podawania leków, żywienia dożylnego oraz pobierania próbek krwi. Kompatybilny z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Każdy zestaw zawiera paszport w języku polskim plus pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletkę

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 11- Dotyczy Pakietu 5 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 3 z pakietu? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 12. - Dotyczy Pakietu 5 -Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści systemy do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godziny, miękkie a jednocześnie wytrzymały cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej) w wersji jednoświatłowej, suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, w zestawie: łącznik obrotowy, rozciągliwa martwa przestrzeń, port MDI, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim, sterylne. Rozmiary: 10-16F/30cm, 10-16F/57cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 13 -Dotyczy Pakietu 7 -Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 1 z pakietu? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 14- Dotyczy Pakietu 12 -Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 3 z pakietu i dopuszczenie drenów silikonów do drenażu jamy brzusznej o długości 50 cm w rozmiarach 21-36?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 15-Dotyczy Pakietu 27 -Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 4? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 16 -Pakiet nr 2, pozycja nr 2- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr pakietu nr 2 oraz utworzenie osobnego, nowego pakietu. Pozwoli to na bezpośrednie przystąpienie do przetargu przez producenta. Nasze przyrządy do pobierania płynów z worków oraz butelek są z powodzeniem stosowane w państwie szpitalu

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 17- część 1 pozycja 3- Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 18- część 1 pozycja 3-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z części 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

W odpowiedzi na pytanie : Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 19- dotyczy pakietu 46 poz 6 i 7- prowadnica do trudnej intubacji:

Czy zamawiający zgodzi się wyodrębnić osobny pakiet: prowadnice Bougie do trudnej intubacji składający się z dwóch pozycji:

Poz 1:Prowadnica do trudnej intubacji elastyczna, wzmocniona na całej długości, skalowana podziałka centymetrowa, zaiguty koniec ułatwiający wprowadzenie, materiał o właściwościach poślizgowych, bez lateksu, bez ftalanów, sterylna, jednorazowa.

Poz 2 Prowadnica do trudnej intubacji z możliwością podania tlenu i wentylacji, skalowana podziałka, zakrzywiony koniec dystalny z dwoma bocznymi otworami, długość 700mm, średnica 14.0 Fr. Wykonana z nie przepuszczalnego dla promieni RTG materiału ulepszającego rendgenowską widoczność. W zestawie 2 connectory tj: rapi-fit adapter (15mm connector, luer lock connector) i sztywna prowadnica.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 20- Czy zamawiający dopuści w poz 2. prowadnicę Bougie z możliwością wentylacji o wymiarach 14Ch/ 75 cm długości z jednym standardowym konektorem do podłączenia do układu oddechowego lub worka samorozprężalnego . Wyżej wymienione zmiany pozwolą na złożenie konkurencyjnej oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 21 -W poz 6 nie podano także rozmiarów prowadnicy - proponuję 15Ch 60 lub 80 cm długości

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż nie określa rozmiarów prowadnicy.

Pytanie 22- dotyczy projektu umowy: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Zamawiającemu przysługują kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,**
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,**
- c) w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 4 ust 4, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia,**
- d) w wysokości 0,5% wartości **brutto** złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego niezgodnie z umową.**

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 23- Czy zamawiający w pakiecie 53 „ Zestaw do ECMO” ze względu na specyfikę zastosowania dopuści zestaw dziecięcy o następujących parametrach.

- Minimalny czas użycia zestawu 30 dni
- Wypełnienie oksygenatora max 85 ml
- Powierzchnia membrany oksygenatora 0,8 m2
- Wypełnienie głowicy max 35 ml
- Wypełnienie całego zestawu max. 400 ml
- Przepływ od 0,2 do 2,8l/min
- Długość linii min 150cm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż ze względu na wadę postępowania polegającą na omyłkowo zamieszczonym, w części 53 opisie przedmiotu zamówienia – unieważnia postępowanie w zakresie tej części.

Pytanie 24- Część 1- Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w pakiecie. Pozostawienie pakietu w obecnym opisie przedmiotu zamówienia z wymaganym asortymentem uniemożliwienia złożenia ważnej oferty przetargowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 25- Część 1 poz. 1, poz. 2, poz. 3, poz. 5 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 26- Część 1 poz. 8 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 27 -Część 1 poz. 17- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 28- Część 1 poz. 21, poz. 22 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 29 -Część 2 -Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w pakiecie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 30 -Część 2 poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 31 -Część 22- Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w pakiecie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 32 - Część 22 poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 33 - Część 30 -Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w pakiecie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 34 -Część 30 poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 35 -Część 30 poz. 2 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 36 - Część 44 -Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w pakiecie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 37 - Część 44 poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 38 – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06**) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena

jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku modyfikując jednocześnie siwz.

Pytanie 39 -Projekt umowy - Dotyczy § 2 ust. 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu realizacji zamówienia z 2 do 3 dni roboczych?

Prośbę motywujemy faktem, iż dostarczany asortyment nie posiada bardzo krótkiego terminu ważności, przez co Zamawiający jest w stanie wcześniej określić wielkość zapotrzebowania i może wcześniej złożyć zamówienie, dzięki czemu Wykonawca będzie mógł terminowo zrealizować dostawę. Poza tym termin dostawy wynoszący 2 dni jest nierealny, w przypadku, gdy Wykonawca korzysta z usług wynajętego przewoźnika. Zamówienie, które wpływa do wykonawcy jednego dnia najwcześniej może być wysłane do klienta w dniu następnym, pod warunkiem, że będzie zawierało wszystkie niezbędne dane do prawidłowej realizacji zamówienia zgodnie z warunkami umowy. Spedytor na dostarczenie towaru ma 48 godzin, a zatem termin 3 dni roboczych jest terminem minimalnym na zrealizowanie zamówienia.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 40 -Dotyczy § 2 ust. 2 -Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu realizacji dostaw oznaczonych jako „PILNE” z jednego na dwa dni robocze.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 41 -Dotyczy § 4 ust. 4 - Prosimy o wydłużenie czasu na wymianę towaru na wolny od wad z 1 na 2 dni robocze.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 42 - Dotyczy § 2 ust. 5 pkt 2) -Zwracamy się z prośbą z skrócenie okresu przydatności do użycia z 24 na 18 miesięcy od daty dostawy na poz. 6 w części 36 tj. próbkówki PS o poj. 4 ml.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę modyfikując jednocześnie § 2 ust. 5 projektu umowy.

Pytanie 43 -Dotyczy § 3 ust. 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury potwierdzającej dostawę towaru.

Podtrzymując wymóg 60 dniowego terminu płatności tj. maksymalnego terminu dla podmiotu publicznego będącego podmiotem leczniczym wynikającego art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 12 czerwca 2003 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2003 nr 139 poz. 1323), Zamawiający musi liczyć się z faktem, że konsekwencją uregulowania terminu płatności na bazie tej ustawy, będzie naliczanie przez wykonawcę, z tytułu rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, równoważność kwoty 40 euro przeliczonych na złote według średniego kursu euro ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski ostatniego dnia roboczego miesiąca poprzedzającego miesiąc, w którym świadczenie pieniężne stało się wymagalne.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Zapytanie 44 Pytania do umowy: Dotyczy § 5 ust. 1 —Czy Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu,
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
- przedmiotowym (produkt zamienny),
- ilościowym (zmiany ilości poszczególnego asortymentu w ramach ilości ujętych w umowie),
- sposobu konfekcjonowania,

- wystąpienia przejściowego braku produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż określił możliwość istotnych zmian umowy w jej projekcie.

Pytanie 45 -Dotyczy § 2 ust. 3 -Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości się wymagalne.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 46 - Dotyczy § 6 ust. 1 pkt. 1) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych określonych w par. 6 ust. 1 pkt od a) do d) do wysokości – odpowiednio:

- a) W wysokości 0,1% ...
- b) W wysokości 0,2% ...
- c) W wysokości 0,1%
- d) W wysokości 0,1%

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1 % lub 2% wartości brutto towaru niedostarczonego jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365 % lub 730% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 47 -Pakiet 56 poz.1-7 - Czy zamawiający wymaga strzykawkę pochodzących od jednego producenta?

W odpowiedzi na pytanie: Nie.

Pytanie 48 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku modyfikując jednocześnie siwz.

Pytanie 49 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 50 -Czy Zamawiający dopuści w Części 49, poz. 1 - 28 szt. siatek do chirurgicznego leczenia wypadania przedniej ściany pochwy (cystocele), siatki jednorodnej, niewchłaniałnej, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 μm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, szerokość ramion 1,1 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 51 - Czy Zamawiający dopuści w Części 49, poz. 2 -10 szt. Siatek do korekcji rectocele, jednorodnej, niewchłaniałnej, o anatomicznym kształcie, 2 ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 1000 μm, max 1870 μm, długość ramion 20,75 cm każde, wysokość

implantu 12 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 52- dotyczy pakietu 1 poz. 3 -Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji nr 3 z pakietu 1. Zwiększyłyby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 53 – Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji **nr 12, 13, 14, 15, 16 do osobnego pakietu**. Takie rozwiązanie pozwoli innym Wykonawcom specjalizującym się w danym asortymencie na złożenie konkurencyjnej oferty, Zamawiającemu natomiast wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 54 - Część 1, poz. 1-2 -Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2 z części 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 55 -Część 1, poz. 1-2 -Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza i odsyła do zapisów siwz Rozdział XIII.

Pytanie 56 - Część 1, poz. 1-2 -Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy występującej bezpośrednio na koreczku? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym, opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 57 - Część 1, poz. 1-2 -Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy występującej bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym (małe opakowanie jednostkowe uniemożliwia umieszczenie wszystkich danych o produkcie lub informacje te będą nieczytelne ze względu na zbyt dużą ilość tekstu umieszczonej na opakowaniu jednostkowym)? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym (zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra), opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 58 - Część 1, poz. 1 -Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 59 -Część 1, poz. 17-18 -Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 17-18 z części 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 60 -Część 1, poz. 17-18 -Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczyzną, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem

filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 61 - Część 1, poz. 17-18 -Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 62 - Część 1, poz. 17-18 -Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 63 -Część 1, poz. 17-18 -Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 64 -Część 1, poz. 18

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinię ,że kroplówka to system zamknięty, a dodatkowy port do przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło zakażenia ; podawanie leku przez dodatkowy port w trakcie infuzji powoduje, że nie wiadomo w jakim stężeniu lek wnika do krwiobiegu; placówki służby zdrowia dążą do podawania gotowych roztworów płynów i leków w związku z czym trudno przewidzieć jaka będzie reakcja w sytuacji kiedy zmieszamy ze sobą dwa leki (podając lek przez dodatkowy port podajemy go do płynu znajdującego się w butelce); nie wolno łączyć ze sobą leków ponieważ w sytuacji wystąpienia reakcji alergicznej trudno ustalić na który z podanych produktów; natomiast dodatkowej podaży leków, można dokonać poprzez dodatkowy port kaniuli dożyłnej. Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję, co stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą PZP tj. zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji. Pozostawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę jednostkową produktu oraz wartość całkowitą Zadania nr 1. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 1 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 65 -Część 1, poz. 22 -Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 22 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 66 -Część 1, poz. 22 -Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 67 -Część 18, poz. 1 -Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 68 -Część 21, poz. 1-4 -Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

OK

Pytanie 69 -Część 22, poz. 1-2 -Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2 z pakietu 22. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 70 -Część 22, poz. 2 -Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z oświadczeniem producenta o możliwości stosowania do 7 dni?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 71 -Część 22, poz. 1-2 -Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła o zapisów siwz Rozdział XIII „UWAGA”.

Pytanie 72 -Część 62, poz. 1 -Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 73 -Część 62, poz. 1-2 -Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 74 - Pytanie nr 1 pakiet 17 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość regulacji długości w zakresie 7-15 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 75 - Pytanie nr 2 pakiet 46 poz. 5,6 - Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 5,6 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Pozwoli to uzyskać większą liczbę ofert.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 76- Pytanie nr 3 pakiet 54 poz. 2 - Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 2 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Pozwoli to uzyskać większą liczbę ofert.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 77- Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kasetkowego testu diagnostyczny do oznaczania poziomu fibronektyny płodowej z wymazu, służącego do określania ryzyka przedwczesnego porodu, o czułości, swoistości oraz dokładności powyżej 98,00%; konfekcjonowany w opakowaniach po 20 szt.?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 78 -Pakiet nr 12, pozycja 4 -Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z silikonu z ramionami w rozmiarze 450x180mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 79- Pakiet nr 18, pozycja 2 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 80 -Pakiet nr 21, pozycja 2 -Czy Zamawiający dopuści pojemniki na płyny z etykietą dołączoną oddzielnie?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 81 -Pakiet nr 21, pozycje 5, 7 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 82 -Pakiet nr 22, pozycja 2 -Czy Zamawiający dopuści siedmiodniowy worek do zbiórki moczu z drenem o długości 90cm i bezigłowym portem do pobierania próbek?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 83 - Dotyczy zadania nr 35, pozycja nr 1 i 2 -Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania łyżek do laryngoskopu spełniających wymagania Zamawiającego, lecz posiadające oznakowanie rozmiaru łyżki, z symbolem CE, i symbolem przekreślonej cyfry "2" w rozmiarach 0-5?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 84 - Pakiet 2 poz. 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pakiecie 2 pozycji 1 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 85 - Pakiet 2 poz. 2 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pakiecie 2 pozycji 2 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 86 – Pakiet 2 -W przypadku wyrażenia zgody na zaferowanie przyrządów opisanych w pytaniu nr 1 i/lub 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie składania ofert na poszczególne pozycje pakietu nr 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 87 -dotyczy projektu umowy - Czy Zamawiający w par 4 ust. 3 projektu umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej towar bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) jego dostarczenia. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 88 -Dotyczy część 3 - KANIULE DOTĘTNICZE, ZESTAWY DO TĘTNICY UDOWEJ I PROMIENIOWEJ

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 89 -Dotyczy część 3 -KANIULE DOTĘTNICZE, ZESTAWY DO TĘTNICY UDOWEJ I PROMIENIOWEJ poz.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawów, światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych:

Zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 18Ga/23cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwany zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 18G/7cm, przewodnik z końcówką w kształcie „J” i drugim końcem prostym w rozm. 0,025”x60cm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 90 - Dotyczy część 3 - KANIULE DOTĘTNICZE, ZESTAWY DO TĘTNICY UDOWEJ I PROMIENIOWEJ poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych:

Zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 20Ga/16cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwanym zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 20G/7cm, przewodnik o obu końcach prostych w rozm. 0,021"x50cm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 91 -Dotyczy część 3 - KANIULE DOTĘTNICZE, ZESTAWY DO TĘTNICY UDOWEJ I PROMIENIOWEJ poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych:

Zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 20Ga/5cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwanym zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 20G/4cm, przewodnik o obu końcach prostych w rozm. 0,021"x35cm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 92 - Dotyczy część -13 FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 93 - Dotyczy część - 13 FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 94 - Dotyczy część -13 FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm²; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H₂O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 95 -Dotyczy część 13 - FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra

wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 96 - Dotyczy część 13 FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 22 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 25ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.9; 500ml: 35.6; 750ml: 34.5; 1000ml: 33.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.07; 500ml: 8.42; 750ml: 9.44; 1000ml: 10.25; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2,1 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 97 - Dotyczy część 13- FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99999% , przeciwprątkowej 99.999%; o wadze 37 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 74,5 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.1; 500ml: 33.8; 750ml: 31.5; 1000ml: 28.5; 1200ml: 26.2 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.87; 500ml: 10.18; 750ml: 12.47; 1000ml: 15.50; 1200ml: 17.82; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem złotym , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 98 - Dotyczy część 13 - FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania wymienników światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej: objętość wewnętrzna 10ml, masa 6,3g. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 99 - Dotyczy część 13- FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 22 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 25ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.9; 500ml: 35.6; 750ml: 34.5; 1000ml: 33.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.07; 500ml: 8.42; 750ml: 9.44; 1000ml: 10.25; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2,1 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 100 -Dotyczy część 13 -FILTRY ODDECHOWE ORAZ WYMIENNIKI CIEPŁA I WILGOCI poz.8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml:

31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 101 - Dotyczy część 17 - ŁĄCZNIKI DO KONTROLI ODSYSANIA „MARTWA PRZESTRZEŃ” ORAZ MIĘDZYSTRZYKAWKOWE

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 102 -Dotyczy część 17- ŁĄCZNIKI DO KONTROLI ODSYSANIA „MARTWA PRZESTRZEŃ” ORAZ MIĘDZYSTRZYKAWKOWE poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

jednorazowy łącznik martwa przestrzeń, sterylna; z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z dwoma portami, jednym do odsysania 3,5mm, drugim z mankietem uszczelniającym do wprowadzenia bronchofiberoskopu 9mm, wykonany z PP/TPE, o regulowanej długości od 90mm do 150mm i pamięcią kształtu; łącznik do układu oddechowego z wejściem 22F.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 103 -Dotyczy część 18 - OSTRZA CHIRURGICZNE, ZESTAWY DO PŁUKANIA OTRZEWNEJ ORAZ DO ODSYSANIA POŁA OPERACYJNEGO, SONDY SENGSTAKENA

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 104 -Dotyczy część 18 -OSTRZA CHIRURGICZNE, ZESTAWY DO PŁUKANIA OTRZEWNEJ ORAZ DO ODSYSANIA POŁA OPERACYJNEGO, SONDY SENGSTAKENA poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania sond wiodącego producenta wykonanych z miękkiej gumy, a balony z materiału typu Silkolax Rüsche Gold, w rozmiarach 16,18,21CH do wyboru.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 105 -Pyt 1. Pakiet 55 -Czy zamawiający zechce dostosować się to obowiązującego Prawa Zamówień Publicznych, w zakresie art. 29 - 31 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), z uwzględnieniem zmian W pakiecie 55 opis przedmiotu zamówienia w obecnej formie opisuje produkt z katalogu produktów konkretnego producenta (BAXTER) co stoi w sprzeczności z PZP art. 29 - 31 ustawy z dnia 29 stycznia 2004.

Opis przedmiotu zamówienia nie może utrudniać uczciwej konkurencji ani opisywać produktu dostarczanego przez konkretnego wykonawcę, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia, uzasadnienie techniczne o obiektywnym charakterze, wtedy Zamawiający może dokonać zakupu z wolnej ręki Art67, pkt. 1A Jeśli istnieje uzasadnienie techniczne o obiektywnym charakterze wnosimy do Zamawiającego o jego przedstawienie, na podstawie Ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. nr 112, poz. 1198 ze zm. Art. 1.1) i zmianę trybu realizacji zamówienia.

Jeśli nie ma takiego uzasadnienia, wnosimy o dostosowanie zapisów SIWZ do obowiązującego stanu prawnego w zakresie wydatkowania środków publicznych, zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), z uwzględnieniem zmian, i dostosowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 106 -Pytanie 2 pakiet 54 poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o dostosowanie opisu przedmiotu zamówienia do z art. 29 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych. Brak jednoznacznego określenia w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia gwarantowanej wielkości zakupu powoduje naruszenie normy wyrażonej w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, gdyż opis przedmiotu zamówienia nie został dokonany w sposób jednoznaczny i wyczerpujący oraz nie uwzględnia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Określenie górnej granicy zobowiązania zamawiającego bez wskazania minimalnej wielkości zamówienia, którą na pewno wykorzysta zamawiający, nie spełnia wymogów należytego określenia przedmiotu zamówienia. Zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej "taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, który nakazuje aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny. Zamawiający nie

opisując wielkości gwarantowanych stosuje praktykę, która pozostawia wykonawcę w niepewności co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia właściwą kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. sygn. akt: KIO/UZP 33/07) Wnosimy zatem o stworzenia dodatkowych pozycji i określenie wielkości zamówienia na kombinezony z wyszczególnieniem ilości dla konkretnego z rozmiarów.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 107 - Część 1 -Poz. 5 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy przedłużające z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, pojedyncze, o długości 10cm, oraz całkowitej przestrzeni martwej na poziomie 0,29ml - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 108 -Poz. 6 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy przedłużające z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, podwójne, o długości 8cm, przestrzeni martwej samego zaworu na poziomie 0,07ml, oraz przestrzeni martwej pojedynczego drenu na poziomie 0,34ml, co łącznie daje przestrzeń martwą korzystniejszą t.j. mniejszą do wskazanej w siwz - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 109 -Poz. 7 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy przedłużające z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, potrójne, o długości 8cm, przestrzeni martwej samego zaworu na poziomie 0,07ml, oraz przestrzeni martwej pojedynczego drenu na poziomie 0,31ml, co łącznie daje przestrzeń martwą korzystniejszą t.j. mniejszą do wskazanej w siwz - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 110 -Poz. 11 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rampy trójdrożne, wykonane poliamidu t.j. materiału odpornego na działanie tłuszczu i chemioterapeutyków w stopniu znacznie wyższym niż opisany w siwz, a jednocześnie szczególnie odpornego na uszkodzenia, czy pęknięcia - europejskiego lidera w ich produkcji firmy B Braun /Niemcy/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 111 - Poz. 11 - Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na aseptyczne użytkowanie, oferowane rampy trójdrożne, powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem wewnętrznym położonym poniżej własnej krawędzi.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 112 -Poz. 12 -Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na rampy z trzema kranikami oraz czterema systemami bezigłowymi - światowego lidera w ich produkcji firmy ICU Medical /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 113 -Poz. 13 -Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na rampy z czterema kranikami oraz pięcioma systemami bezigłowymi - światowego lidera w ich produkcji firmy ICU Medical /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 114 -Poz. 14- Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na rampy z pięcioma kranikami oraz sześcioma systemami bezigłowymi - światowego lidera w ich produkcji firmy ICU Medical /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 114A- Poz. 15 -Poz. 15 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zawory dostępu naczyniowego, o optymalnym przepływie, opisanym przez producenta jako 21-45l/h w zależności od ciśnienia płynu oraz dopuszczalnej ilości dostępów na poziomie 200, co przy interpretacji Zamawiającego, uwzględniającej 3 czynności, daje ilość wymaganą w siwz - europejskiego lidera w ich produkcji- przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 115 -Poz. 16 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zawory dostępu naczyniowego, o optymalnym przepływie, opisanym przez producenta jako 21-45l/h w zależności od ciśnienia płynu oraz dopuszczalnej ilości

dostępów na poziomie 200, co przy interpretacji Zamawiającego, uwzględniającej 3 czynności, daje ilość wymaganą w siwz - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 116 – poz. 16- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zawory dostępu naczyniowego, do tętnic z wyraźnym czerwonym oznaczeniem /równoważnym do opisanej w siwz „czerwonej opaski”/ w sposób bezsporny różnicujący je od dostępów żylnych - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie - 117 -Poz. 25 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry infuzyjne o powierzchni 10cm², membrana 0,22µm, czas stosowania 96h, łączna długość drenów przed i za filtrem 24-25cm, o korzystniejszej (mniejszej) niż podana w siwz objętość wypełnienia 3,6ml, Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV lub bezpieczniejszego PU, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Membrana równoważna do opisanej w siwz w oparciu o włókna z dodatnim ładunkiem elektrycznym. Sterylizowany tlenkiem etylenu - europejskiego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 118 - Poz. 25 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry infuzyjne o powierzchni 10cm², membrana 0,2µm, czas stosowania 96h, z drenami infuzyjnymi przed i za filtrem wykonanymi z pcv lub poliuretanu, zabezpieczonymi zatyczkami ochronnymi, o korzystniejszej (mniejszej) niż podana w siwz objętość wypełnienia 2,4ml, przepływie 20ml/min (przy ciśnieniu 90 kPa). Kolor obudowy transparentny, bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Opatentowana membrana Supor na bazie włókien hydrofilowych, zatrzymująca bakterie, drożdże, grzyby i cząstki nieorganiczne - europejskiego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 119- Poz. 25 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry infuzyjne o powierzchni 10cm², membrana 0,2µm, czas stosowania 96h, z drenami infuzyjnymi przed i za filtrem, o średnicy wewn/zewn. 2,0x4,1mm, o korzystniejszej (mniejszej) niż podana w siwz objętość wypełnienia filtra 2,4ml, przy całkowitej przestrzeni martwej zestawu na poziomie 3,46ml, przepływie większym t.j. korzystniejszym powyżej 30ml/min. Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV lub PU, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Równoważna do opisanej w siwz, membrana hydrofilowa, zatrzymująca bakterie, drożdże, grzyby i cząstki nieorganiczne. Sterylizowany tlenkiem etylenu - europejskiego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 120 -Część 2 -Poz. 1-2 -Prosimy potwierdzenie, iż oferowane aparaty do pobierania i przygotowywania leków, powinny być przeznaczone zarówno do pojemników stojących /butelek/ jak i leżących /worków/, a tym samym, czy powinny posiadać mechanizm zabezpieczający przed wyciekaniem płynów po odłączeniu strzykawki lub gdy worek czy butelka leży na blacie roboczym, bez ryzyka wylania się czy mikroaspiracji płynu, co niesłoby ze sobą ryzyko kontaminacji płynu, ale także narażało użytkownika na kontakt z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 121 -Część 2 -Poz. 1-2 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do pobierania i przygotowywania leków, jako wyroby użytkowane do wieloetapowych i długotrwałych procedur, powinny posiadać na samym wyrobie oznaczenie min. logo producenta, pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym. Prosimy jednocześnie o potwierdzenie, iż logo producenta, to znak towarowy zgodny z definicją zawartą w art. 120 ust. 1 Ustawy Prawo własności przemysłowej z dn. 30 czerwca 2000r wraz z późniejszymi zmianami.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 122 - Część 3 -Poz. 1 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze, spełniające wszelki wymogi siwz z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej o korzystniejszym niż wskazany w siwz współczynniku MVTR, z wycięciem, w rozmiarze 10 x 15,5cm, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, dwa szerokie min. 2,5-3,5 cm aplikatory, z ramką, metką i 2 paskami mocującymi - światowego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 123 - Część 3 -Poz. 1 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze, spełniające wszelki wymogi siwz z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej o korzystniejszym niż wskazany w siwz współczynniku MVTR, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, z ramką, metką i szerokim paskiem i wycięciem, w rozmiarze 10 x 12 cm - światowego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 124- Część 3 -Poz. 1 -Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów epidemiologicznych, oferowane nieinwazyjne systemy mocowania kaniul dotętnicznych, ze względu na swoje przeznaczenie i ochroną wkłucia dotętniczego, powinny charakteryzować się barierą folii poliuretanowej dla wirusów na poziomie $\geq 27\text{nm}$, co zapewnia bezpieczne użytkowanie i pielęgnację wkłucia dotętniczego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 125 Część 4 -Poz. 3- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, zamknięte systemy do czynnego wysokociśnieniowego drenażu ran chirurgicznych, z podciśnieniem początkowym 700-900mmHg lub 980mbar, bez zastawki antyzwrotnej, spełniające wszystkie pozostałe wymogi siwz.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż systemy do czynnego wysokociśnieniowego drenażu ran, w tym opisany w siwz system typu Privac, ze względu na fabrycznie zassane podciśnienie, które poprzez stałe oddziaływanie, zapobiega cofaniu się wstecznemu wydzieliny, nie posiadają zastawek zwrotnych, gdyż byłyby one bezużyteczne.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 126 -Część 4 -Poz. 3- Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zamknięte systemy do czynnego wysokociśnieniowego drenażu ran chirurgicznych, powinny posiadać barwną, dobrze widoczną w każdych warunkach świetlnych /także nocnych/, adekwatną do pojemności skale pomiarową, co umożliwi wygodny i prawidłowy odczyt odsysanej wydzieliny w każdych warunkach klinicznych - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 127 -Część 4 -Poz. 4 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne systemy do czynnego niskociśnieniowego drenażu ran chirurgicznych o pojemności łącznej 750-800ml, składające się z pojemnika ssącego o pojemności 250-300ml oraz worka zbiorczego o pojemności 500-600ml z możliwością opróżniania poprzez zawór nowej generacji typu poziomego, w zestawie dwie zastawki antyzwrotne zabezpieczające przed refluksem wydzieliny, system po rozprężeniu pojemnika ssącego przechodzi na system grawitacyjny, dodatkowo system umożliwiający ponownie wytworzenie podciśnienia w wypadku rozprężenia sytemu, w zestawie dren łączący o długości 130cm z drenami Redona w rozmiarach Ch 12-36, stanowiącymi wspólnie, bezpieczny system zamknięty (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy), sterylny, opakowanie jednostkowe typu blister folia/folia-papier, data ważności na opakowaniu - europejskiego lidera w produkcji tego typu systemów.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 128-Część 4 -Poz. 4 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne systemy do czynnego niskociśnieniowego drenażu ran chirurgicznych o pojemności łącznej 750-800ml, składające się z pojemnika ssącego o pojemności 250-300ml oraz worka zbiorczego o pojemności 500-600ml z możliwością opróżniania poprzez zawór nowej generacji typu poziomego, w zestawach zastawki antyzwrotne zabezpieczające przed refluksem wydzieliny, system po rozprężeniu pojemnika ssącego przechodzi na system grawitacyjny, w zestawie dren łączący zakończony uniwersalnym zakończeniem z końcówką do drenów Redona Ch 06-18, dwie klemy zaciskowe na drenie łączącym i pomiędzy pojemnikiem ssącym a workiem zbiorczym, sterylny, opakowanie jednostkowe typu blister folia/folia-papier, data ważności na opakowaniu - europejskiego lidera w produkcji tego typu systemów.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 129 - Część 4 -Poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne łączniki do drenów Y z możliwością docięcia, typu trójnik, odporne na zasysanie się, do zestawów wysoko- i niskociśnieniowych, do łączenia 1-2 drenów w rozmiarach Ch 6-18, podstawa łącznika Y sztywna polipropylenowa lub równoważna, zakończenia łącznika Y wykonane z miękkiego, plastycznego tworzywa, z możliwością docinania w zależności od średnicy łączonego drenu, z dodatkowym drenem łączącym, sterylne, data ważności na opakowaniu - europejskiego lidera w ich produkcji

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 130 - Część 4 -Poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne łączniki do drenów Y z możliwością docięcia, typu trójnik, odporne na zasysanie się, do zestawów wysoko- i niskociśnieniowych, do łączenia 1-2 drenów w rozmiarach Ch 6-18, z dodatkowym drenem łączącym zakończonym rozgałęzieniem Y wykonanym z miękkiego, plastycznego tworzywa, z możliwością docinania w zależności od średnicy łączonego drenu, sterylne, data ważności na opakowaniu - europejskiego lidera w ich produkcji

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 131 -Część 9 -Poz. 1- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny łączące o długości 1,8m, średnicy wewnętrznej 5,0-5,8mm i średnicy zewnętrznej wyrażonej w międzynarodowych jednostkach Charrie, będącej odpowiednikiem wskazanej w siwz, z łącznikiem schodkowym do cewników z regulacją siły ssania typu Vacu-Tip lub Fonger-Tip; zapakowany pojedynczo - sterylny, opakowanie typu blister - europejskiego lidera w ich produkcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 132 -Część 11 -Poz. 10 -Prosimy o wyrażenie zgody na podanie oferowanych numerów katalogowych z zastosowaniem oznaczenia „xx” jako typoszeregu charakteryzującego oferowaną długość zestawów, których przedział opisany w siwz, wymagałby wskazania kilkudziesięciu numerów katalogowych (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy przetargowej).

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu wszystkich wymogów siwz.

Pytanie 133 -Część 11-Poz. 11- Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane sondy gastrostomijne, powinny posiadać standardowa długość 17cm /lub inną wskazaną przez Zamawiającego/, balon o standardowej dla opisanego rozmiaru pojemności 30ml oraz w komplecie żel poślizgowy, ułatwiający wykonanie procedury, przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 134- Część 12 -Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru, zgodne z międzynarodowym kodem i obowiązującymi normami, na samym cewniku oraz min. numeryczne oznaczenie na opakowaniu jednostkowym, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywania procedury - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji firmy Convatec/Unomedical /Dania/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 135 - Część 12 -Poz. 3 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny do drenażu jamy brzusznej, wykonane ze 100% silikonu o długości 50-60cm w rozmiarach Ch21, 24, 28, 30, 33 i 36 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy) - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 135 A - Część 12 -Poz. 3 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny do drenażu jamy brzusznej, wykonane z silikonowanego tworzywa o optymalnie dobranej sprężystości i giętkości, o długości 50-60cm w rozmiarach Ch22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36 i 38 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy) - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 136 – Poz. 7- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny do drenażu jamy brzusznej, wykonane z silikonowanego tworzywa o optymalnie dobranej sprężystości i giętkości, o długości 50-60cm w rozmiarach Ch22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36 i 38 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy) - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 137 – Poz. 7- Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej w rozmiarach CH16, CH20, CH24, CH28, CH32, powinny poza wymaganym w siwz cyt. „paskiem kontrastującym w Rtg” posiadać także specjalne znaczniki Rtg., określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 138 -Część 13 -Poz. 1 -Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na filtry o wydajności nawilżania 32-34mg H₂O/litr przy Vt 500ml, tak jak np. w tego typu filtrach Hygroster Mini - światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 139 -Część 13 -Poz. 3- Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na filtry mikrobiologicznie czyste /analogicznie np. do filtrów z poz. 7/, tak jak np. w tego typu filtrach Clear-Therm Micro - europejskiego lidera w ich produkcji firmy Intersurgical /UK/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 140 - Część 13 -Poz. 4 -Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na filtry o wydajności nawilżania 31-32mg H₂O/litr przy Vt 250ml, tak jak np. w tego typu filtrach Hygroboy - światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 141 - Część 13 -Poz. 7 - Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na filtry o skuteczności filtracji 99,99% oraz wadze własnej 17-29g, tak jak np. w tego typu filtrach Clear-Therm Mini - europejskiego lidera w ich produkcji firmy Intersurgical /UK/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 142 -Część 13 - Poz. 7 - Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na filtry o skuteczności filtracji 99,99% oraz wadze własnej 17-22g oraz korzystniejszej przestrzeni martwej t.j. 28ml, tak jak np. w tego typu filtrach Clear-Therm Mini - europejskiego lidera w ich produkcji firmy Intersurgical /UK/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 143 - Część 13 -Poz. 10 -Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry wydechowe, powinny być dedykowane do współpracy z respiratorem PB 840 lub innym wskazanym przez Zamawiającego - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż filtry wydechowe mają być przeznaczone do respiratora Puritan Bennett 840.

Pytanie 144 -Część 16 -Poz. 1-2 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego Cystofix - europejskiego lidera w ich produkcji firmy BBraun /Niemcy/ lub równoważnych, z workiem o pojemności 2000ml, bez płytki mocującej, za to fabrycznie, wstępnie zmontowane, gotowe do bezpośredniego, wygodnego użycia - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 145 -Część 18 -Poz. 4 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne sondy Sengstakena, wykonane z mieszaniny lateksu i silikonu, w rozmiarach Ch 16 i CH20-21 - europejskiego lidera w ich produkcji - firmy Rusch-Teleflex /Niemcy/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 146- Część 18 -Poz. 4- Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane sondy Sengstakena, powinny posiadać długość min. 100cm, czytnik położenia RTG pomiędzy balonami oraz min. 4 otwory odsysające w części dystalnej sondy, które to parametry zapewniają optymalne, w pełni bezpieczne warunki kliniczne użytkowania sond.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147 -Część 22 - Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy pediatryczne do godzinowego pomiaru moczu u noworodków i małych dzieci w systemie zamkniętym, w składzie: komora pomiarowa w kształcie biurety pomiarowej o pojemności 150ml, skalowanej co 1ml, z zastawką antyrefluksyjną i zaworem spustowym, ze zintegrowanym, uniwersalnym wieszakiem, z portem do pobierania próbek (na zewnątrz pojemnika), małokalibrowym drenem łączącym z kalemą zaciskową i dodatkowo odkręcanym łącznikiem do cewników Foleya, sterylne, opakowanie jednostkowe folia/papier.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 148 - Część 30 -Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie bezpieczne, bez portu bocznego, ze skrzydełkami, z igłą z otworem przy ostrzu oraz równoważną do filtra hydrofobowego plastikową zastawką zapobiegającą skutecznie wypływowi krwi podczas wkłucia, w przynajmniej pięciu rozmiarach ze wskazanego w siwz przedziału - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy Becton-Dickinson /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 149 - Część 30 -Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie bezpieczne, bez portu bocznego, ze skrzydełkami, z igłą z otworem przy ostrzu w rozmiarach 24, 22 i 20G oraz bez takiego otworu w rozmiarach 18 i 16G - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy Becton-Dickinson /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 150- Część 30 -Poz. 3 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie bezpieczne, bez portu bocznego, ze skrzydełkami, z równoważną do filtra hydrofobowego plastikową zastawką zapobiegającą skutecznie wypływowi krwi podczas wkłucia - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy Becton-Dickinson /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 151 - Część 30 -Poz. 4 -Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana kaniula dożylna 24G, zgodnie z treścią tytułu przedmiotowego zadania, to kaniula typu bezpiecznego, zaopatrzona w specjalny, automatyczny, metalowy zatrzask zabezpieczający przed przypadkowym zakuciem personelu - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 152 - Część 44 -Poz. 2- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Foleya z funkcją pomiaru temperatury o długości 28cm z balonem o pojemności 5-10ml w rozmiarach Ch14, 16, 18 /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/ - światowego lidera w ich produkcji - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 153 -Część 46 - Poz. 1- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki ustno-gardłowe Guedela w dziewięciu równoważnych do wskazanych w siwz rozmiarach /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/ - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 154 -Część 46 - Poz. 9 - Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na łączniki z zakończeniem 15M; 22M/15F - tak jak w obecnie dostarczanych łącznikach - europejskiego lidera w ich produkcji firmy Intersurgical /UK/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 155 -Część 54 -Poz. 2 -Chcąc zaoferować Państwu wyroby najbardziej dobrane użytkowo do przeprowadzanych procedur, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski ochronne będą analogicznie do oferowanych w poz. 1 kombinezonów, stosowane w farmacji onkologicznej, przy kontakcie z lekami cytostatycznymi.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 156 - Część 54- Poz. 2 - Chcąc zaoferować Państwu wyroby najlepiej dostosowane do Państwa oczekiwań, w celu zapewnienia najwyższego poziomu bezpieczeństwa - prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się odpornością na rozpryski na poziomie min 160 mm Hg, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 157 - Część 54- Poz. 2 - Chcąc zaoferować Państwu wyroby najlepiej dostosowane do Państwa oczekiwań, w celu zapewnienia najwyższego poziomu bezpieczeństwa - prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się skutecznością filtracji dla cząstek aerozoli (0,1µm) na poziomie minimum 99%, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 158 -Część 54- Poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz maski typu FFP3, sklasyfikowane jako wyroby medyczne Klasy I wg Dyrektywy UE oraz spełniające wszystkie wymagane parametry dla rzeczonyj grupy wyrobów medycznych zgodnie z PN-EN 14683 , jednocześnie zapewniające odpowiednie wymagania zdrowia i bezpieczeństwa zawarte w dyrektywie 89/686/EWG oraz w zharmonizowanej Normie EN 149:2001 w zakresie wymaganej skuteczności materiału filtrującego wobec aerozoli modelowych (Penetracji Materiału Filtrującego) odpowiednio dla wielkości cząstek NaCl - 0,3 µm (jak dla klasy ochrony zgodnie z P3 tj. 0,5 – 0,3 µm) oraz wysokiej szczelności maski sklasyfikowanej przez NIOSH (National Institute for Occupational Safety and Health) wg 42 CFR Part 84 (Sprzęt Ochrony

Układu Oddechowego) jako Maskę typu Respirator o stopniu wydajnością filtra na poziomie nie mniejszym niż 95% cząsteczek zgodnie z uzyskaną i potwierdzoną Certyfikacją Nr : TC-84A-0010 - renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym wielowarstwowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski, o ergonomicznej konstrukcji, umożliwiającej swobodne oddychanie przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkownika, z czasem bezpiecznego użytkownika do 4 godz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 159 -Część 56 -Poz. 1 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe 1ml z cylindrem wykonanym z poliwęglanu (zgodnie z wymogiem siwz) oraz tłokiem wykonanym z polipropylenu - światowego lidera w produkcji tego typu kaniuli firmy Becton-Dickinson /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 160 -Część 56 -Poz. 2-4 -Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, analogicznie do strzykawek z poz. 1, powinny być sterylizowane radiacyjnie, co zapobiega niepożądanym interakcjom leków cytostatycznych, związanych z niepożądanym działaniem EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 161 -Część 56 -Poz. 6 -Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe 50/60ml z wyraźną, niezmywalną skalą pomiarową w kolorze równoważnym do wskazanego w siwz np. niebieskim, granatowym, fioletowym lub zielonym - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 162 -Część 56 -Poz. 7- Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana strzykawka trzyczęściowa 50-60ml bursztynowa, powinna analogicznie do strzykawki trzyczęściowej 50/60ml z poz. 6, posiadać skalę nominalną wyróżnioną graficznie (obwiedzenie, otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej) - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 163-Część 56 -Poz. 7- Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe 50-60ml bursztynowe, z wyraźną, niezmywalną skalą pomiarową w kolorze równoważnym do wskazanego w siwz np. niebieskim, granatowym, fioletowym lub zielonym - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 164 -Część 59 -Poz. 4 -Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuszcza do składania ofert na igły z końcówką o kształcie zbliżonym do skalpela, która łatwo i szybko przebija korek fiolki (kształt igły pozwala na szybkie przygotowanie leku przy pomocy igły o większym rozmiarze, bez ryzyka zatkania i wycięcia fragmentów gumy) bez otworu bocznego, którego to otworu tego typu igły nie posiadają - światowego lidera w produkcji tego typu igieł firmy Becton-Dickinson /USA/ lub równoważnych - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 165 -Część 62 -Poz. 1 -Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi - przy bezwzględny spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 166 - Dotyczy Pakietu 13 poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści pediatryczny filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 167 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 2 -Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8