

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 19.10.2022r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. , którego przedmiotem są dostawy sprzętu jednorazowego użytku. Nr sprawy 33/PN/22

(1) Pytania Wykonawcy pierwszego:

Pytanie do wzoru umowy: W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

(2) Pytania Wykonawcy drugiego

Pytanie 1. Zadanie 4, pozycja 21

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 4 pozycję 19-20 i dopuści łyżki o poniższych parametrach:

„ JEDNORAZOWA ŁYŻKA METALOWA TYP MACINTOSH: Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typ Macintosh. Nieodkształcająca się łyżka, wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja) Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło, Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu Symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) na części plastikowej/mocowaniu łyżki, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie folia-folia. Rozmiary Macintosh: 0 / 1 / 2 / 3 / 4 /. op.: 20 szt. rozmiar 0,1,2,3,4\

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wydziela pozycji z części.

(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:

Dotyczy pakietu nr 22:

1. Czy Zamawiający w **pakiecie 22 w pozycji 2** dopuści dotychczas stosowany przez Zamawiającego zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Seldingera o składzie: skalpel, strzykawka 10ml, igła 14Ga z kaniulą, prowadnica Seldingera ze znacznikami pozycjonującym, krótkie rozszerzadło 14F, cewnik prowadzący ze znacznikami pozycjonującymi, jednostopniowe rozszerzadło w kształcie „rogu nosorożca” z warstwą

poślizgową o miękkim końcu i ergonomicznym uchwycie, rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania, mandryn do rurki tracheostomijnej z miękkim stożkowym zakończeniem i uchwytem, dopasowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej, miękka opaska do rurki, 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do czyszczenia kaniul, jałowy żel poślizgowy, gazik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(4) Pytania Wykonawcy czwartego:

Część nr 7

1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycje od 6 do 11 części nr 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .

(5) Pytania Wykonawcy piątego:

Czy Zamawiający w Części 21 dopuści cewnik permanentny do hemodializy, poliuretanowy, światło cewnika podzielone spiralnie, 15F, długość całkowita: 19, 23, 27, 31, mufka do podłączenia zestawu wymiennego, kompletny zestaw do implantacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(6) Pytania Wykonawcy szóstego:

część 10 pozycja 7 termin składania ofert: 25.10.2022 1. Czy Zamawiający w pozycji 7 część 10 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z części i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

(6.2) Kolejne pytania Wykonawcy szóstego:

część 21 pozycja 1 termin składania ofert: 25.10.2022 1. Czy Zamawiający w pozycji 1 część 21 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami

do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(7) Pytania Wykonawcy siódmego:

Pytanie nr 1 Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 9, 10, 11, 12

Czy Zamawiający będzie wymagał strzykawk wyposażonych w rozszerzoną skalę o minimum 20%, czyli strzykawki 2 ml skala do 3 ml, strzykawka 5 ml skala do 6 ml, strzykawka 10 ml skala do 12 ml, strzykawka 20 ml skala do 24 ml, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce? Zastosowanie strzykawk z rozszerzoną skalą umożliwi szersze wykorzystanie strzykawk, co będzie bardziej ekonomiczne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2 Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 9, 10, 11, 12

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki z prostym sztywnym tłokiem do wysokości korpusu cylindra, gwarantującym płynną podaż leku, bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, które mogą powodować odkształcanie się tłoka w czasie iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 3 Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 11 W związku z zakończeniem produkcji produktu o cechach technicznych zgodnie z SWZ, prosimy o dopuszczenie produktu zastępczego o następujących cechach:

ZESTAW OFEROWANY W ZASTĘPSTWIE Pleuracan® - zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa 4462505 - metalowa cienkościenna kaniula punkcyjna 3,35 x 7,8 cm - cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika) - brak skalpela - podwójna zastawka antyrefluksowa - kranik trójdrożny

W przypadku, nie wyrażenia zgody na produkt zastępczy prosimy o możliwość niewyceniania produktu z poz.11.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 12

Prosimy o potwierdzenie że doszło do omyłki pisarskiej, gdzie chodzi o przedłużacz do pomp Infusomat Space do żywienia enteralnego o nowym nr ref 8250832SP ENPlus/ENFit wg standardów unijnych

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej.

Pytanie nr 5 Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów do ran operacyjnych Redona z perforacją na odcinku 14 cm, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 17

Prosimy o potwierdzenie że doszło do omyłki pisarskiej, gdzie chodzi o przedłużacz do pomp Infusomat Space bursztynowy spełniający wszystkie pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej

Pytanie nr 7 Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA typu V; cewnik trójświatłowy o długości 20cm i światła cewnika 16/18/18 z poliuretanu z miękkim końcem ; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8 Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF :igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 15cm, średnice światła 14/18G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 9 Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF: igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 20cm, średnice światła 13/13G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 7 Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF: igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 20cm, średnice światła 14/18G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11 Dotyczy umowy §

2 ust. 4 Ze względu na panującą sytuację epidemiczną i związane z nią ogólnokrajowe, i nie tylko obostrzenia oraz zasady prosimy o wydłużenie dostaw do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie nr 12 Dotyczy umowy

§ 2 ust. 6 Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 2 ust. 6 przez dodanie zapisu: „W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, np. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie nr 13 Dotyczy umowy § 3 ust. 9 Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 3 ust. 9 dotyczącego naliczanych kar na następujący: „W przypadku nieterminowych realizacji dostaw lub dostaw niezgodnych pod względem towaru bądź ilości z zamówieniami – będzie naliczana przez Zamawiającego kara w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru.” Pragniemy zwrócić uwagę, iż w zdecydowanej większości umów stosowane jest procentowe naliczanie kar za nieterminowe dostawy (takie też zapisy Zamawiający stosuje w innych umowach).

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie nr 14 Dotyczy umowy § 3 ust. 12 W związku z faktem, iż zwyczajowo suma kar umownych wynosi maksymalnie do 20%, prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy w zakresie § 3 ust. 12 w sposób następujący: „Możliwa do zastosowania maksymalna wysokość zastrzeżonych w ramach niniejszej umowy kara umownych nie może przekroczyć łącznie 20% wartości brutto umowy, o której mowa w § 1 ust. 3.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie nr 15 Dotyczy

umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej o następującej treści: „Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku: zmiany średniego kursu EURO ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%. Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces. Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.” Prośbę swą motywujemy tym, iż umowa będzie umową długoterminową i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najlepszego wykonywania umowy, jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego. Dodatkowo, z uwagi na

ogólnoświatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi na terenie Ukrainy, przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut, wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

(7,2) Kolejne pytanie wykonawcy siódmego:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 50/60 ml, posiadającej podwójne uszczelnienie tłoka, pojedynczą skalą pomiarową, opakowanie typu blister pack, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(8) Pytania Wykonawcy ósmego:

Pytanie 1 dotyczy pakietu 18:

Czy Zamawiający wymaga:

Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającej wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny , pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

(9) Pytania Wykonawcy dziewiątego:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 9, poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 15 z pakietu 9 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie nakłuwaczy Easy lance o parametrach 21Gx1,8mm oraz 21Gx2,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 15, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 15 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej

pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycje z części.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy Easy lance o parametrach 21Gx1,8mm oraz 21Gx2,4mm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

(10) Pytania Wykonawcy dziesiątego:

Część 2, pozycja 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę sterylną dwuczęściową z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.*

Część 2, pozycja 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga strzykawek wyposażonych w rozszerzoną skalę o minimum 20 %*

Część 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Część 3, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Część 3, pozycja 1, 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową o długości 55mm w części przezroczystej i 60mm całkowitej?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą wykonaną z ABS?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ*

Część 3, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z pojedynczą skalą pomiarową, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Część 3, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp o długości 150cm i sr. wew 1,24mm i zewn. 2,4mm?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Część 3, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kranik z drenem z optyczną zmianą położenia pokrętła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z balonikiem kontrolnym w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Część 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu zgodnie z poniższym opisem:
?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankiem zgodnie z poniższym opisem:
?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści cewniki z możliwością stosowania do 30dni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości stosowania do 90 dni.

Część 4, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra w rozmiarach CH8-CH18?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ

Część 4, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o stopniu twardości 76 Shore'a?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer z 3 otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości ramion 450x180mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 12, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści kankę doodbytniczą o długości 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z czterema otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 12, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści worek do drenażu do zbiórki żółci o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści woreczek do pobierania próbek moczu osobno dla dziewczynek i chłopców, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne sterylne, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 13, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 850mm dostępne w rozmiarach CH 16, 18 i 20 jak dotychczas dostarczane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(11) Pytania Wykonawcy jedenastego:

Część nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę mikrobiologicznie czystą, niesterylną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści stabilizator mikrobiologicznie czysty, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek zawierający w składzie 120 g nie wymagającego spłukiwania roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700W?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawicę myjącą wzbogaconą o wyciągi z aloesu oraz rumianku zamiast vit. A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rękawicy myjącej w opakowaniu a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie

zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru w rozdzielanej saszetce, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i aloesem. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP. Poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH, testowane dermatologicznie, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz dimetikonu, bez lateksu, w opakowaniu z możliwością wielokrotnego zamykania/otwierania, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez mini-karty obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści mini-kartę obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych dołączoną osobno, niezespoloną fabrycznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści na opakowaniu jednostkowym instrukcję w języku angielskim oraz instrukcję w języku polskim dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(12) Pytanie Wykonawcy dwunastego:

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia:

Część 2, poz. 13,14,15-16, Czy zamawiający wydzieli poz. 13,14,15-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

Część 2, poz. 15-16 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. Czy zamawiający dopuści informację na opakowaniu jednostkowym o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny, zamiast inform. O braku zawartości lateksu? Czy zamawiający dopuści oświadczenie o braku zawartości lateksu? Czy zamawiający odstąpi od kolorystycznego kodowania produktów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawek bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze, informacji o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny. Zamawiający dopuszcza OSWIADCZENIE PRODUCENTA STRZYKAWEK o braku zawartości lateksu. Zamawiający nie odstępuje od kolorystycznego kodowania produktów.

Część 2, poz. 16

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., chroniącą przed światłem o zakresie długości fal 290-450 Nm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 3, poz. 1-3,5-6, Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

Część 3, poz. 1,3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? 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. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójłasczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu bez dodatkowego zaczepu, i bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie oraz nie dopuszcza przyrządów z ostrą igłą biorczą

Część 3, poz. 2 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

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.

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC, z zaczepem na zacisku, typu TS oraz bez nazwy bezpośrednio na przyrządzie. Zamawiający wymaga przyrządu w całości wolnego od ftalanów.

Część 17, poz. 3-4 Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części, nie dopuszcza wyceny za najmniejsze opakowanie oraz nie odstąpi od wymogu , aby koreczki były tej samej firmy co kaniule.

Część 17 ,poz. 3 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści każdy koreczek pakowany oddzielnie, w sposób niezłączony, zbiorczo w kartoniku po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(13) Pytania Wykonawcy trzynastego:

Część 12 Poz.8:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania worków do drenażu żółci o poj. 1500ml, tak jak obecnie stosowane, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.11:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu o śr wew. 5,6mm, tak jak obecnie stosowane, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(14) Pytania Wykonawcy czternastego:

1. Dotyczy Pakiet 17 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 8 igieł w rozmiarach 18G 38mm, 20G 38mm, 21G 38mm, 22G 32mm, 27G 38mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Dotyczy Pakiet 17 poz. 6, 12

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu próbek.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu złożenia próbek , zgodnie z zapisami SWZ.

(15) Pytania Wykonawcy piętnastego.:

Część nr 2 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły, której osłonka jest wykonana z polietylenu., gdyż osłonka nie ma wpływu na procedury medyczne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 2 poz. 9-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z rozszerzonymi skalą o 20%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek wyposażonych w rozszerzoną skalę o minimum 20%, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 2 poz. 15-16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki bez kodu kolorów na opakowaniu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 2 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do TBC z igłą 0,45 x 13 mm i 0,5 x 16 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 3 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrząd z logo identyfikującym przyrząd po użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nazwy producenta na zaciskaczu

Część nr 3 poz. 1, ,2, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , aby komora kroplowa była wolna od PVC, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Część nr 3 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z igła ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną z ABS.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 3 poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi bez opaski stabilizującej dren.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 3 poz. 9

Proszę o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu z pokrętkiem w kolorze białym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania oferty

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej (platforma zakupowa zamawiającego)

.....