



SZPITAL WOJEWÓDZKI

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/13/2022

Łomża dnia 08.03.2022 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej: SWZ)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), zwanej dalej Ustawą, na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku oraz wyrobów medycznych wielokrotnego użytku dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/13/2022.

Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 zwanej dalej Ustawą, **przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, wraz z wyjaśnieniami:**

Pytanie nr 1.

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w **Pakiecie 14** na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia, ze sterylnym łącznikiem, umożliwiającym podłączenie do dozownika tlenowego, sterylne - europejskiego lidera w ich produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 2.

Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki w **Pakiecie 14**, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 3.

Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą w **Pakiecie 14** - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 4.

Dotyczy Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębników z końcówką prostą, cieniujących w RTG całą swoją powierzchnią, wykonanych w półprzezroczystego poliuretanu, koniec dalszy zgłębnika zaopatrzony w trzy otwory boczne.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 1, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 1, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości 18 µm, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 1, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40g/m² z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 8, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do chirurgicznego mycia rąk z 7,5% jodyną?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 9, pozycja 1-5 – Czy Zamawiający dopuści szyny do palców wykonaną z cienkiego aluminium pokrytego pianką polietylenową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet 17, pozycja 1-3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 11

Pakiet 17, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 50 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 12

Pakiet 20, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 100ml z zakończeniem w kształcie stożka ściętym pod kątem 45°?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych w komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, całość wolna od ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet 22, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komora kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 15

Pakiet 23, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z butelek z filtrem bakteryjnym 0,1µm i wyłobieniem kolca biorczego na dł. 10mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet 24, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń z igłą prowadzącą 20-22G/34mm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 26, pozycja 1a – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 10ml w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 18

Pakiet 26, pozycja 1b-1c – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 50 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 32 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do zdejmowania szwów o składzie:

ostrze proste nr 11 rozm. 4,4 cm, zapakowane 1 szt

tufery włókninowe 20 cm x 20 cm 30 g/m2 kula, bez nitki RTG 3 szt

peseta metalowa 12 cm 1 szt

peseta plastikowa niebieska 12,5 cm 1 szt

Zestaw zapakowany w twardej blister jednokomorowy + 2 samoprzylepne etykiety.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet 46, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kateter do odsysania gładką wewnętrzną powierzchnią konektora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet 48, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy odporny na ciśnienie 44psi, o przepływie 350ml/min o objętości wypełnienia 0,09ml?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet 50, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zgodnie z poniższymi parametrami:

Wykonana z elastycznego PVC
Znacznik RTG na całej długości rurki
Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
Skalowanie co 1 cm
Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
Wyposażona w niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy mankiet uszczelniający
Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
Odlączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
Balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru
Nie zawiera lateksu
Jednorazowa
Sterylizowana tlenkiem etylenu
Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 23

Pakiet 52, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych z jedną maską, o pojemności worka 2000ml i objętości 2000ml i martwej przestrzeni zaworu pacjenta <65ml?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet 60, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany z medycznego PCV, pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuści jednorurowy obwód typu „rura w rurze”, przy zachowaniu pozostałych wymagań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obwód typu „rura w rurze”.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 1

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 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, przeznaczony

dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, masa 4.5g, o wydajności nawilżania 27.4mg H₂O/l przy V_t=500ml, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu nr 52

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych o masie ciała powyżej 30kg, maksymalna objętości worka 1800 ml, rezerwar tlenowy pojemności 1700 ml, objętości oddechowej 1060 ml, zastawka bezpieczeństwa 60 cm H₂O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. W zestawie z dwoma maskami twarzowymi nr 4 i 5?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 29

dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szyny do palców w rozmiarze 230 x 15, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 30

dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga strzykawk o skali rozszerzonej o minimum 20%? Strzykawki o większym rozszerzeniu mają szersze zastosowanie, gdyż pozwalają na pobór większej ilości wstrzykiwanego roztworu niż pojemność skali nominalnej, co przekłada się na szersze zastosowanie poszczególnych pojemności strzykawk, a co za tym idzie na oszczędności Szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 31

dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4:

Czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnienia pewnego chwytu Zamawiający wymaga tłoka prostego (nie zwężanego) na całej długości cylindra?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 32

dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga kolorystycznego oznakowania rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowanej informacji o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 33

dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka w postaci podwójnej kryzy na korpusie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 34

dotyczy Pakietu nr 18, 19

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do pomp infuzyjnych 50 ml z rozszerzoną skalą bez kołnierza stabilizującego spełniającą resztę postawionych wymagań w SIWZ.

Prośbę swą kierujemy ponieważ kołnierz stabilizacyjny był wymagany przy pompach infuzyjnych starego typu.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 35**dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści Strzykawkę 50/60ml do pomp infuzyjnych, końcówka Luer-Lock, bursztynowa, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójna skale pomiarową, sterylna, opakowanie folia-papier firmy Margomed?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 36**dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści Strzykawkę 50/60ml do pomp infuzyjnych, końcówka Luer-Lock, transparentna, posiadająca podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójna skale pomiarową, sterylna, opakowanie folia-papier firmy Margomed?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 37**dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek typ Janeta 100 ml z dwoma wymiennymi końcówkami, z których jedna umocowana jest na tłoku, a druga znajduje się wewnątrz opakowania ze strzykawką. Prośbę swą kierujemy ponieważ większość producentów strzykawek z dwoma końcówkami, w tym firma Margomed, nie umieszcza obu końcówek na tłoku.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 38**dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby komora kroplowa w części przezroczystej miała długość min. 60 mm co ułatwia użytkowanie przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 39**dotyczy Pakietu nr 21, 22**

Czy na potwierdzenie, że zaoferowane przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi nie zawierają ftalanów, do oferty należy załączyć kartę charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 40**dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1-4:**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli spełniających poniższy opis:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt.

Rozmiar Gauge	Kolor	Cewnik			Nr katalogowy
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
					Radiopaque
14	Pomarańczowa	2.1	45	300	40214BAC
16	Szara	1.8	45	200	40216BAC
17	Biała	1.5	45	140	40217BAC
18	Zielona	1.3	45	90	40218BAC
20	Różowa	1.1	33	61	40220BAC
22	Niebieska	0.9	25	36	40222BAC
24	Żółta	0.7	19	15	40224BAC
26	Fioletowa	0.6	19	13	40226BAC

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 41

dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1-4:

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul spełniających poniższy opis:

Bezpieczna kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

Rozmiar Gauge	Kolor	Cewnik			Nr katalogowy
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
					Radiopaque
14	pomarańczowy	2.1	45	300	41314BI
16	szary	1.8	45	200	41316BI
17	biały	1.5	45	140	41317BI
18	zielony	1.3	45	90	41318BI
20	różowy	1.1	33	61	41320BI
22	niebieski	0.9	25	36	41322BI
24	żółty	0.7	19	15	41324BI

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 42

dotyczy Pakietu nr 39 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści cennik do podawania tlenu sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 43

dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania bez numerycznego oznaczenia rozmiaru na konektorze, bez karbowania wewnętrznego konektora oraz spełniającego pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 44

dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system bezigłowy z możliwością stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami Luer i Luer-Lock oraz innym sprzętem medycznym zakończonym Luer lub Luer-Lock, materiał korpusu poliwęglan, materiał zastawki silikon, maksymalny przepływ 200 ml/min, czas użycia do 24 godzin.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 45

dotyczy Pakietu nr 50 poz. I:

Czy Zamawiający wymaga rurki ze znacznikiem głębokości w postaci pełnego pierścienia?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 46

dotyczy Pakietu nr 50 poz. I:

Czy Zamawiający wymaga rurki z oznaczeniem rozmiaru i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zakresie oznaczenia rozmiaru i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym.

Pytanie nr 47

dotyczy Pakietu nr 50 poz. I:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rurki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 48

dotyczy Pakietu nr 50 poz. I:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rurki były pozbawione szkodliwych ftalnów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 49

dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 50**dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 51**dotyczy Pakietu nr 26 poz. 1a-c:**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez typu i loga producenta na cylindrze ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 52**Pakiet 14**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu o poj. 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną), co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności to w przypadku dopuszczenia ofert na wodę w pojemnikach o innej pojemności niż opisana w SWZ, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 53**Pakiet 26 poz. a, b, c.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z logo producenta na cylindrze, co pozwoli na jego łatwą identyfikację, spełniających pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 54**Pakiet 18**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki bursztynowej jednorazowego użytku 50 ml z rozszerzeniem, do pomp infuzyjnych AGILIA, GRASEBY, ALARIS, ASCOR, INJECTO MAT MC ANGILIA, SP-AITECS bez wycięcia na tłoku i kołnierza stabilizacyjnego.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 55**Pakiet 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku 50 ml z rozszerzeniem, do pomp infuzyjnych AGILIA, GRASEBY, ALARIS, ASCOR, INJECTO MAT MC ANGILIA, SP-AITECS bez wycięcia na tłoku i kołnierza stabilizacyjnego.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 56

Pakiet 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przygotowania i pobierania leków z butelek z filtrem bakteriynym 0,2 um o dwukrotnie większej skuteczności filtracji niż wymagana przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 57

Pakiet 23

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przez sformułowanie "mały kolec" ma na myśli kolec mikro oznacza kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 58

Pakiet 23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zastawka powinna posiadać płaską powierzchnię pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję, uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiołce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 59

Pakiet 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32 zamiast 0,6 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi ¼".

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 60

Pakiet 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,76 x 32 zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi ¼" .

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 61

Pakiet 28

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuc obwodowych dożylnych z portem do podawania leków. Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrask na końcu igły, zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu. Kaniula wykonana z biokompatybilnego PTFE posiadająca cztery paski kontrastujące, samozamykający się port, zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi. Przezroczysta komora ułatwiająca obserwację płynu, skrzydełka w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, zintegrowany koreczek Luer-Lock z wewnętrznym trzpieniem wystającym poza jego zewnętrzne ścianki-pochodzący od producenta kaniul ze względu na kompatybilność 18G (1,3X45) PRZEPŁYW 90ML/MIN. OPAK=100szt.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 62**Pakiet 28****Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuc obwodowych dożylnych z portem do podawania leków. Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrzask na końcu igły, zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu. Kaniula wykonana z bikompatybilnego PTFE posiadająca cztery paski kontrastujące, samozamykający się port, zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi. Przezroczysta komora ułatwiająca obserwację płynu, skrzydełka w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, zintegrowany koreczek Luer-Lock z wewnętrznym trzpieniem wystającym poza jego zewnętrzne ścianki-pochodzący od producenta kaniul ze względu na kompatybilność 20G (1,3X33) PRZEPŁYW 60 ML/MIN. OPAK =100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 63**Pakiet 28****Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuc obwodowych dożylnych z portem do podawania leków. Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrzask na końcu igły, zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu. Kaniula wykonana z bikompatybilnego PTFE posiadająca cztery paski kontrastujące, samozamykający się port, zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi. Przezroczysta komora ułatwiająca obserwację płynu, skrzydełka w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, zintegrowany koreczek Luer-Lock z wewnętrznym trzpieniem wystającym poza jego zewnętrzne ścianki-pochodzący od producenta kaniul ze względu na kompatybilność 22G (0,9 x 25) PRZEPŁYW 36 ML/MIN. OPAK =100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 64**Pakiet 28****Poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuc obwodowych dożylnych z portem do podawania leków. Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrzask na końcu igły, zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu. Kaniula wykonana z bikompatybilnego PTFE posiadająca cztery paski kontrastujące, samozamykający się port, zatyczka z filtrem hydrofobowym, hamująca wypływ krwi. Przezroczysta komora ułatwiająca obserwację płynu, skrzydełka w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, zintegrowany koreczek Luer-Lock z wewnętrznym trzpieniem wystającym poza jego zewnętrzne ścianki-pochodzący od producenta kaniul ze względu na kompatybilność 24G (0,7 x 19) PRZEPŁYW 20 ML/MIN. OPAK =100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 65**Pakiet 44**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zaoferowania produktu o następujących parametrach:

Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezlateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe. Dostarczany wraz z Stabilizatorem powieki górnej oka dla pacjenta wentylowanego mechanicznie, protektor rogówki, wykonany z materiału przepuszczalnego dla powietrza i utrzymującego wilgoć, warstwa klejąca na bazie kleju medycznego, hypoalergicznego. Owalny kształt o wymiarach 5,5 x 3,5 cm, z żółtym listkiem ułatwiającym założenie i usunięcie. Produkt biologicznie czysty, w opakowaniu 1 para stabilizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 66**Pakiet 46**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 67**Pakiet 48**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania produktu o następujących parametrach:

Zamknięty system bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 68**Pakiet 48**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania produktu o następujących parametrach

Zamknięty system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 69**Pakiet 11 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Ostrza uniwersalne jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu ; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko. Kompatybilne z wysokiej klasy strzygarką firmy Medline.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 70**Pakiet 11 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Ostrza neuro jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, do włosów grubych. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, do włosów grubych (głowa lub inne obszary o grubym owłosieniu), szerokość ostrza tnącego 36,2mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu i ftalanów, łatwe zakładanie i zdejmowanie ostrza, pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko. Kompatybilne z wysokiej klasy strzygarką firmy Medline.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 71

Pakiet 11 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Ostrza przeznaczone do golenia krótkiego zarostu u pacjentów o konstrukcji uniemożliwiającej zacięcie. Wykonane ze stali nierdzewnej. Pakowane po 25 sztuk. Kompatybilne z wysokiej klasy strzygarką firmy Medline.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 72

Pakiet 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby ruchoma część ostrza nie kontaktowała się bezpośrednio ze skórą.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 73

Biorąc pod uwagę iż przewidziane w Umowie wynagrodzenie ryczałtowe stanowi ekwiwalent jedynie za prace opisane w dokumentacji znanej na etapie przetargu oraz zważywszy na obecną niepewną sytuację polityczną wnosimy o usunięcie z postępowania zapisów dotyczących rozliczenia ryczałtowego, jako ograniczającego prawa podmiotowe wykonawcy. Przepisy ogólne regulują kwestię wynagrodzenia i wyraźnie stanowią, że w przypadku, gdy dojdzie do zmiany stosunków niemożliwej do przewidzenia istnieje możliwość zmiany wynagrodzenia. Obecnie brzmienie wymogu można rozumieć jako wyłączenie stosowania przepisów powszechnie obowiązujących dotyczących wynagrodzenia. Wnosimy o potwierdzenie, że nie to było zamiarem Zamawiającego. Wykonawca nie może przyjąć na siebie takiego ryzyka – oznaczałoby to, że całe ryzyko inwestycyjne związane ze zmianą sytuacji a co za tym idzie, ze zmianą warunków realizacji, itd., - niemożliwą do przewidzenia – obciążać będzie wykonawcę. Potwierdza to m.in. wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 2 marca 2010 roku sygn. akt. KIO/UZP 184/10, w którym stwierdzono, iż: „Izba nie podziela stanowiska zamawiającego, że jeżeli strony umówiły się na wynagrodzenie ryczałtowe, to uzgodniona cena ryczałtowa należy się za cały, zarówno znany, jak i nie znany dokładnie od początku przedmiot zamówienia” (Wyrok KIO z dnia 2 marca 2010 roku, sygn. KIO/UZP 184/10). W tym kontekście warto przywołać również wyrok KIO z dnia 23 kwietnia 2014 roku: „ryczałt odnosi się do zakresu prac ściśle opisanych w SIWZ i w umowie, a nie do prac, których SIWZ nie obejmuje, a zatem których umowa nie przewidywała” (Wyrok KIO z dnia 23 kwietnia 2014 roku sygn. akt. KIO 706/14); podobnie wypowiedziała się KIO w wyroku z dnia 11 lutego 2014 roku (sygn. akt. KIO 139/14; KIO 148/14; KIO 150/14). Jak wskazuje się w orzecznictwie Sądu Najwyższego, możliwa jest modyfikacja zasady określonej w art. 632 k.c., t.j. podwyższenie wynagrodzenia wykonawcy także z innych przyczyn niż wskazane w art. 632 § 2 k.c. Zatem wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 74

Zwracamy się z wnioskiem, aby zapisy wzoru umowy w §6 zostały tak ukształtowane, aby nie doprowadzały do sytuacji podwójnego ukarania wykonawcy w danych okolicznościach. Wskazane regulacje stanowią o nieuprawnionej kumulacji kar umownych na etapie zapisów umownych za wystąpienie tych samych okoliczności, natomiast zgodnie z przepisami prawa i orzecznictwem, w którym przyjmuje się, że sytuacja taka jest niedopuszczalna (uchwała SN z dnia 16 stycznia 1984 roku, III CZP 70/83 oraz Wyrok SN z dnia 28 stycznia 2011 r., I CSK 315/10) obciążenie dwukrotną karą umowną za tę samą okoliczność przejawiającą się w nienależywym wykonaniu zobowiązania uznać należy za sprzeczne z naturą

odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC). Odpowiedzialność odszkodowawcza służyć ma wyrównaniu szkody a nie wzbogaceniu się uprawnionego. W Wyroku SN z dnia 28 stycznia 2011 roku, I CSK 315/10 wskazano: (...) *nie jest możliwe kumulowanie kary umownej przewidzianej za nienależyte wykonanie zobowiązania, np. wykonanie ze zwłoką, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania*. Również zgodnie z wytycznymi komentatorów jeśli w umowie zastrzeżono karę umowną "na wypadek" odstąpienia, to kara taka sankcjonuje zwłokę, która doprowadziła - wskutek odstąpienia - do przekształcenia się stanu nienależytego wykonania zobowiązania w stan jego niewykonania. Nie jest możliwe „kumulowanie” kar, jako że każda z nich odnosi się do innego roszczenia (kara za zwłokę: do roszczenia z tytułu nienależytego wykonania zobowiązania; kara „na wypadek” odstąpienia: do roszczenia o jego niewykonanie), oba zaś te roszczenia nie mogą wystąpić równocześnie. Potwierdzeniem tego są orzeczenia SN, w których stwierdzono, że skoro zobowiązania w ogóle nie wykonano, niemożliwe jest zarazem, by je wykonano, tyle że nienależycie. Nie może dochodzić do obu kar naraz, bo retroaktywność odstąpienia (natura stosunku prawnego odstąpienia) na to nie zezwala. Art. 494 k.c. ma charakter przepisu kogentywnego w części, w jakiej określa "naturę" stosunku prawnego odstąpienia; w związku z tym niedopuszczalne jest porozumienie stron, które tą naturę miałyby modyfikować. Potwierdzeniem powyższego jest również orzecznictwo. W wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 26 października 2017 roku (I ACa 1259/16) wprost wskazano, że *roszczenie o zapłatę kary umownej na wypadek zwłoki lub opóźnienia nie przysługuje stronie odstępującej od umowy wzajemnej, jeżeli w umowie zastrzeżono również taką karę w związku z odstąpieniem od umowy*. Podobnie w uchwale Sądu Najwyższego z dnia 18 lipca 2012 roku, sygn. akt: III CZP 39/12).

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 75

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 76

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kar naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 77

Dotyczy wzoru umowy:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższych zapisów projektu umowy w § 6 mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 5 % wartości netto umowy pozostałej do zrealizowania.”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 78

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 79

Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy pisze: Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

„za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca w wypadku: i. odstąpienia od Umowy w całości –w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji części umowy,

ii. odstąpienia od Umowy w Pakiecie (części) –w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji części umowy dotyczącej danego Pakietu (części) „

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkoda, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 5%?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 80

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 81

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dokonanie modyfikacji zapisów do projektu umowy w § 6 ust.1 pkt b i c poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych do 1% wartości netto zamiast obecnych z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy 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 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej jest

wysoko niesprawiedliwe . 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.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonstrukcję, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 83

Uprzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 84

Prosimy o usunięcie postanowienia § 6 ust 4 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Wskazujemy, ponadto zwracamy uwagę, iż w obecnej sytuacji związanej z COVID-19 przepisy prawa wprost zakazują Zamawiającemu dokonywania tego typu potrąceń. Bowiem zgodnie z art. 15r¹ ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych z dnia 2 marca 2020 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 374, ze zm.) w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy o zamówienie publiczne z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokożenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 85

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego aby wprowadził wymóg przedmiotowego środka dowodowego w postaci załączenia do oferty zgłoszenia lub powiadomienia do URPL zaoferowanych wyrobów medycznych, z uwagi na możliwość weryfikacji na etapie składania ofert czy zaoferowany wyrób ww. dopuszczenie posiada.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 86**Pakiet nr 3**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 87**Pakiet nr 3:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 88**Pakiet nr 3, poz.1D:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 366 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 89**Pakiet nr 3, poz.1D:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 200 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 90**Pakiet nr 3, poz.1H:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 5600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91**Pakiet nr 3, poz.1I:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 10 600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92

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

Odpowiedź: Zmianie ulega Wzór umowy stanowiący Załącznik nr 5 do SWZ poprzez dodanie w § 4 ust. 8 w brzmieniu:

„ust. 8. Sprzedawca może przesłać Kupującemu fakturę, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail: efaktura@szpital-lomza.pl.

Pytanie nr 93

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku od towarów i usług (VAT)? (dot. §4 ust. 5)

Odpowiedź: Zmianie ulega Wzór umowy stanowiący Załącznik nr 5 do SWZ poprzez dodanie w § 5 ust. 1 postanowienie lit f) w brzmieniu:

„f) zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT); w takim przypadku zmianie ulegnie wynagrodzenie brutto; wynagrodzenie netto pozostaje bez zmian”

Pytanie nr 94

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

b) za zwłokę w realizacji zamówienia określonej partii asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy:

i. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu**

ii. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu.**

c) za zwłokę w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 81 ust. 3 Umowy:

i. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części asortymentu**

ii. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części asortymentu**

d) za zwłokę w przekazaniu Kupującemu dowodów na okoliczności o których mowa w § 1 ust. 2 Umowy w wysokości 0,5 % **wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.**

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 95

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8¹ ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia żądania” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 96**Pakiet 17, poz. 1-4**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 97**Pakiet 18, poz. 1,**

czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98**pakiet 19, poz. 1,**

czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99**pakiet 21, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 100**pakiet 21, poz. 1-2**

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 101**pakiet 21, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 102**pakiet 21, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 103

pakiet 22, poz. 1

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 104

pakiet 26

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.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 105

pakiet 26

Czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego możliwość stosowania strzykawek do cytostatyków?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 106

pakiet 35

czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 107

pakiet 31,36,37,

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 108

Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze z folii PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 109

Pakiet 17 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 110

Pakiet 17 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki wycenione za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 50 szt, 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 111

Pakiet 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jedną końcówką na tłoku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 112

Pakiet 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką typu luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 113

Pakiet 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą ściętą standardowo dwukanałową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 114

Pakiet 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą z ABS bez włókna szklanego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 115

Pakiet 23 poz.1

Czy Zamawiający dopuści aparat z filtrem powietrza 0,2 µ i odpowietrznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 116

Pakiet 25 poz.1a

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,5x38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

Pakiet 25 poz.1b

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,6x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118

Pakiet 25 poz.1c

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,7x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119

Pakiet 25 poz.1d

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,8x38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120

Pakiet 25 poz.1e

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,9x38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121

Pakiet 25 poz.1f

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122

Pakiet 26 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie zgodnie z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt., a dopuszcza opakowanie zbiorcze 100 sztuk z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie nr 123

Pakiet 26 poz.1

Czy Zamawiający dopuści tylko nazwę producenta na strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 124

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści filtr hydrofobowy odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 125

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez nazwy producenta na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 126

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry?

18 G	1,2 x 32 1,2 x 45	80 m/min
20 G	1,0 x 32	54 ml/min
22 G	0,8 x 25	31 ml/min
24 G	0,7 x 19	18 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 127

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PUR?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 128

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry?

18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	100 105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 129

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z FEP?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę ze skrzydełkami barwionymi kolorystycznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet 27 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z dwoma paskami RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 132

Pakiet 28 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści plastikowy zatrzask zabezpieczający?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 133

Pakiet 28 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 134

Pakiet 28 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 135

Pakiet 28 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści koreczek kodowany kolorystycznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 136**Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści koreczek z trzpieniem powyżej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie nr 137****Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 6 paskami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 138****Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry?

18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.**Pytanie nr 139****Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści poniższe parametry?

18 G	1,30 x 45	85
20 G	1,10 x 32	55
22 G	0,90 x 25	33
24 G	0,70 x 19	18

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie nr 140****Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści 3 paski RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie nr 141****Pakiet 28 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 142

Pakiet 39 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści końcówki bez możliwości regulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 143

Pakiet 51 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuści rurki od rozmiaru 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 144

Pakiet 15

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezpieczeństwa uruchamianego przy 330 mmHg.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 145

Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie łyżek wykonanych z tworzywa sztucznego, spełniających pozostałe wymogi.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 146

Pakiet nr 11, pozycja nr 1,2,3.

Zwracam się do Zamawiającego z pytaniem czy dopuści w **pakiecie 11, pozycji 1,2,3** ostrze uniwersalne do włosów suchych, mokrych, strzyżenia owłosienia całego ciała w tym włosów na głowie i zarostu (każda długość) ?

Ostrza sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo.

Do ostrza uniwersalnego jesteśmy w stanie zaoferować strzygarki z ładowarkami (dowolna liczba) na czas trwania umowy.

Strzygarka z nieruchomą głowicą, model 9681.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 147

dotyczy pakietu nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wążów tlenowych dla dorosłych i dzieci bez możliwości regulacji końcówek donosowych? Wąsy spełniają pozostałe wymogi SWZ i wykonane są z miękkiego materiału pozbawionego ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 148

dotyczy pakietu nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski do podawania tlenu w rozmiarze dla dorosłych oraz dla dzieci z mankietem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, którego budowa zapewnia szczelne przyleganie maski bez konieczności użycia zacisku na nos? Dodatkowym atutem proponowanego rozwiązania jest możliwość użycia maski w warunkach MRI. Maska posiada dren tlenowy o długości 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 149**dotyczy pakietu nr 41 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej i p/wirusowej > 99,998 %, z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32.3 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O / l przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 57ml, opory przepływu 2,7 cm H₂O przy 60 l/min (1,6 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa V_t >180 ml, waga 31 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką przytwierdzoną do filtra aby uniknąć zgubienia?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 150,**dotyczy pakietu nr 41 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z dwuelementowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z zamykanym portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 26 mg H₂O przy V_t 500 ml, utrata wilgotności 13,2 mg H₂O przy V_t 500 ml, przestrzeń martwa 19 ml, opór przepływu 0,6 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej V_t >60 ml, waga 8 g, biologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 151**dotyczy pakietu nr 52**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora jednorazowego użytku, dla pacjentów dorosłych, składającego się z worka oddechowego o teksturowanej powierzchni zapewniającej pewny chwyt oraz uchwytem (paskiem) umożliwiającym chwyt worka jedną ręką? Objętość worka oddechowego 1500 ml, worek połączony z workiem rezerwuuar tlenowy oraz dren tlenowy o długości 3 m, zawór ciśnieniowy 60 cm H₂O. W zestawie maska twarzowa (rozm. 5) z mankietem z regulacją ciśnienia. Mikrobiologicznie czysty. Wszystkie elementy zestawu pakowane w jedną, szczelnie zamkniętą torbę umożliwiającą, np. powieszenie zestawu w dostępnym miejscu. Produkt bez ftalanów (w tym DEHP)?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 152**dotyczy załącznika nr 5 do SWZ wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy w zakresie wysokości kar umownych w następujący sposób:

§ 6.**1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:**

a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca w wypadku:

- i. odstąpienia od Umowy w całości –w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji części umowy,
- ii. odstąpienia od Umowy w Pakiecie (części) w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji części umowy dotyczącej danego Pakietu (części),

b) za zwłokę w realizacji zamówienia określonej partii asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy:

- i. w wysokości 0,5 % ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym,
- ii. w wysokości 0,5 % ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito).

c) za zwłokę w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 81 ust. 3 Umowy:

- i. w wysokości 0,5 % ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu zwykłym,
- ii. w wysokości 0,5 % ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy zamówieniu natychmiastowym (cito).

d) za zwłokę w przekazaniu Kupującemu dowodów na okoliczności o których mowa w § 1 ust. 2 Umowy w wysokości 0,5 % łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ

Pytanie nr 153

Pakiet nr 41, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy V_{t500}
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 154

Pakiet nr 41, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy V_{t500}
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 155

Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikowym mocowaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 156

Pakiet nr 44, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,83m z dodatkową rurą o długości 1,2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 157

Pakiet nr 46, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania tylko z barwnym oznaczeniem rozmiaru, numeryczne oznaczenie jedynie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 158

Pakiet nr 48, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny bezigłowy port wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wyposażony w wysokiej jakości silikonową membranę pozwalającą na wielokrotne stosowanie portu, przyrząd zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków, o doskonale szczelnej konstrukcji, zapobiegającej dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, wyposażony w prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, posiadający przezroczystą obudowę zapewniającą kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni, o objętości wypełnienia 0,09 ml, przepływie 400-440ml/min, wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi oraz wytrzymałości na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 159

Pakiet nr 50, pozycja nr I (1-7) – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne wykonane z medycznego PCV, z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 160

Pakiet nr 58, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści kateter do odsysania pola operacyjnego w rozmiarze Ch30, z końcówką Yankauer o średnicy wewnętrznej ok. 4mm, średnicy zewnętrznej ok. 7mm oraz długości całkowitej ok. 27cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 161**Pakiet nr 27**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 27: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykany standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wklucia zamiast zastawki, oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary:

- 24G (0,74) - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 162

Pakiet 28

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 28: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, kodowanie kolorystyczne za pomocą portu bocznego, skrzydełka bezbarwne, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, rozmiary:

- 24G (0,74) - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 163

Pakiet 33, pozycja 1

Czy zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 1 oczekuje zgłębnika nosowo – jelitowego, zakończonego opatentowaną Spirala Bengmark : 2,5 pętli o średnicy 0k.3 cm i dł.ok. 23 cm. ? Pętle te rozprostowują się podczas wprowadzania prowadnicy, po usunięciu prowadnicy spirala ułatwia przejście przez odźwiernik i pozwala przyjąć optymalne ułożenie w jelicie cienkim. Pozostały zapis zgodny z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 164

Dotyczy – pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne maski anestetyczne o następujących parametrach:

- materiał medyczny PCV bez zawartości lateksu
- produkt jednorazowy,
- mikrobiologicznie czysta, opakowanie - folia
- pakowana pojedynczo
- sztywny korpus maski wykończony miękkim pompowanym mankietem z zaworem pozwalającym na regulację ciśnienia w mankiecie
- przezroczysta pozwalająca obserwację twarzy podczas używania,
- znacznik koloru rozróżniający rozmiar maski - kolorowy pierścień z zaczepami do szelek mocujących na głowie (rozmiar kodowany kolorem pierścienia)
- numer rozmiaru wytłoczony na korpusie maski,
- złącze 22mmF lub 15mmM,
- dostępne rozmiary do wyboru po uzgodnieniu z Zamawiającym: rozmiar nr 5 (duża dla dorosłych – przestrzeń martwa 250ml , waga 55,5g); rozmiar nr 4 (średnia dla dorosłych - przestrzeń martwa 220ml, waga 51g); rozmiar nr 3 (mała dla dorosłych - przestrzeń martwa 180ml, waga 37,5g); rozmiar nr 2 (pediatryczna - przestrzeń martwa 85ml, waga 27g); rozmiar nr 1 (niemowlęca - przestrzeń martwa 45ml, waga 17,5g); rozmiar nr 0 (noworodkowa - przestrzeń martwa 25 ml, waga 14,5 g).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 165

Dotyczy – Część 41 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1950cm²
- skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- złącza proste 22M/15F - 22F/15M
- port kapno luer-lock z wkręcanym koreczkiem zabezpieczającym
- medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 25,5 cm²
- opory przepływu: 0,82 cm H₂O przy 30l /min; 2,14 cm H₂O przy 60l /min; 3,95 cm H₂O przy 90l /min

- objętość oddechowa 150-1500ml
- masa 35,6 g
- przestrzeń martwa 55 ml
- nawilżanie 37 mg/l przy Vt=500ml
- w wersji sterylnej.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 166

Dotyczy – Część 41 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- dla dzieci >15 kg i dorosłych;
- objętość oddechowa 50-1000ml;
- opór przepływu 0,63 cm H₂O przy 30l/min; 1,8 cm H₂O przy 60l/min; 3,5 cm H₂O przy 90l/min;
- masa 8,4g;
- przestrzeń martwa 15 ml;
- nawilżanie po 24h 28,8 mg/l przy vt = 500ml;
- port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie;
- średnica portu do odsysania 6,1mm;
- powierzchnia wymiennika > 500 cm²;
- wkład celulozowy higroskopowy;
- złącze 15mmF – do rurki tracheostomijnej (stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostomijnej);
- port do drenu tlenowego 5,5mmM;
- mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 167

Dotyczy – pakiet 44

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego o długości 300cm z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów Opisu Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 168

Dotyczy – Pakiet 52

Prosimy o dopuszczenie resuscytatorów jednorazowego użytku dla dorosłych renomowanej firmy Ambu o następujących parametrach:

- do wentylacji pacjentów o wadze ciała powyżej 30kg
- worek wykonany z tworzywa sztucznego SEBS
- objętość worka 1547 ml
- objętość oddechowa: uciskanie jedną ręką: 600ml / uciskanie oburącz: 1000 ml
- możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączek
- port do pomiaru EtCO₂ lub podawania leków drogą dotchawiczą
- zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O z możliwością blokady
- pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym
- obrotowe połączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem
- rezerwuuar tlenu o objętości 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaniu oddechowej oraz dren tlenowy
- maska twarzowa odpowiadająca rozmiarowi 5 z powietrznym mankietem dla osoby dorosłej
- produkt bez ftalanów z odpowiednim oznakowaniem na etykiecie lub w instrukcji obsługi
- możliwość warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym (zgodnie z ASTM F2503)
- z dodatkową maską twarzową rozmiar 4 z powietrznym mankietem dla osoby dorosłej.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 169**Pakiet Nr 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 1 dopuści zestaw o składzie:

- 1 x fartuch chirurgiczny rozmiar XL
 - 1 x serweta dedykowana do wkłucia centralnego 100 x 147 cm z otworem 10 cm i folią wokół otworu, perforacja do rozdarcia serwety po założeniu cewnika
 - 2 x gąbka do dezynfekcji z uchwytem
 - 1 x pojemnik plastikowy do zapakowania zestawu 20 x 15 x 4 cm
 - 1 x pojemnik plastikowy 120 ml
 - 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm , 4 warstwy
 - 1 x mini skalpel rozmiar 11
 - 1 x czepek włókninowy chirurgiczny
 - 1 x Opatrunek poliuretanowy 10 x 11,5 cm
 - 5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm
 - 1 x maska chirurgiczna na gumki
 - 1 x plastikowa pęseta kolor zielony
 - 1 x strzykawka 10 ml
 - 1 x strzykawka 2,5 ml
 - 1 x igła 25 G, 16mm
 - 1 x igła 19 G, 19 mm
 - 1 x serweta nieprzylepna 75 x 90 cm
 - 1 x serweta nieprzylepna 75 x 90 cm (owinięcie zestawu)
- Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 2 dopuści zestaw do wkłucia centralnego trzyświatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku, umożliwiający wprowadzenie kciukiem, cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 7,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 8F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 171**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 3 dopuści zestaw do wkłucia centralnego czterowiatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku umożliwiający wprowadzenie kciukiem , cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 8,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/16/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 9F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, cztery korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 172**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 poz 4 dopuści zestaw do wkłucia centralnego Pięćświatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku umożliwiający wprowadzenie kciukiem , cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 9,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/16/18/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 10F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, pięć korków z membraną do dodatkowych wstrzyknięć, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 173**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie **47 poz 5** dopuści zestaw do wkłucia centralnego trzyświatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu ipregnowanego aktywnym srebrem – technologia Agion – stanowi skuteczne zabezpieczenie przeciw działaniu gram-dodatnich, gram-ujemnych bakterii oraz grzybów. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku, umożliwiający wprowadzenie kciukiem, cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 7,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 8F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknień, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 174**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie **47 poz 6** dopuści zestaw do wkłucia centralnego czterowiątkowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu ipregnowanego aktywnym srebrem – technologia Agion – stanowi skuteczne zabezpieczenie przeciw działaniu gram-dodatnich, gram-ujemnych bakterii oraz grzybów. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku umożliwiający wprowadzenie kciukiem , cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 8,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/16/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 9F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, cztery korki z membraną do dodatkowych wstrzyknień, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 175**Pakiet 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie **47 poz 7** dopuści zestaw do wkłucia centralnego pięćświatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu ipregnowanego aktywnym srebrem – technologia Agion – stanowi skuteczne zabezpieczenie przeciw działaniu gram-dodatnich, gram-ujemnych bakterii oraz grzybów. Zestaw zawiera: przewodnik nitinolowy pokryty teflonem typu J 60 cm w podajniku umożliwiający wprowadzenie kciukiem , cewnik widoczny w Rtg o rozmiarze 9,5 Fr długość 16 lub 20 cm, kanały 14/16/18/18/18 G, strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel pozwalający uniknąć zranienia, igła bezpieczna do nakłucia 18G x 70mm, rozszerzacz 10F 10 cm, 1 zawór BLS (Blood Less System) aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny, dodatkowe skrzydełka mocujące, pięć korków z membraną do dodatkowych wstrzyknień, kabel EKG do lokalizacji położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 176

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 41, poz. 2** dopuści równoważny Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych:

- z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, która pozwala na uzyskanie lepszych parametrów nawilżania niż pianka;

waga 8,5 g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 177

Czy Zamawiający w pakiecie **nr 52, poz. 1** dopuści :

Resuscytator dla dorosłych jednorazowego użytku

Objętość worka 1650 ml. Standardowa pojemność rezerwuaru tlenowego – 2000 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Dyrektor
Szpitala Wojewódzkiego
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
w Łomży
Jarosław Pokoleńczuk