



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Sokołowie Podlaskim**
08-300 Sokołów Podlaski, ul. Ks. Bosko 5,
tel./25/ 781-73-20, NIP: 823-14-22-165, REGON: 000306779
www.spzozsokolow.pl, e-mail: zp@spzozsokolow.pl

Znak sprawy: ZZ.26.31.2026

Sokołów Podlaski, 04.08.2026 r

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: *postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę pomocy medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sokołowie Podlaskim opublikowanego w Suplemencie Dziennika Urzędowego Wspólnot Europejskich z dnia 08.07.2026 r pod numerem 471825-2026*

Pytanie 1 Zadanie nr 83 poz. 7 (9)

Prosimy o informację, czy w ww. pozycji Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru producenta Stryker o wymiarach kratki 100x22 czy też dopuszcza tańszy zamiennik.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Zadanie nr 83 poz. 9 (11)

Prosimy o dopuszczenie podania ceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań..

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. pakietu nr 56 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy zaszła omyłka w określeniu” j.m.” w poz. 3 zadania 56 – zamiast opakowania wpisano szt.? Zamawiający podał, że oczekuje dostarczenia 2 szt. opasek do pulsoksymetru a jednocześnie w opisie przedmiotu zamówienia podał, że opakowanie zawiera 100 szt., opasek?

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę, w określeniu j. m.: poz.3 – opakowania.

Pytanie 4 Pakiet nr 87

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 87 podanie ceny jednostkowej nakłuwaczy za opakowania a’200, po przeliczeniu 125 op.?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet nr 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 69 zaoferowanie wzierników do otoskopu pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem (tj. 60 opakowań)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 6 Zadanie 53 „układ oddechowy InfantFlow i respiratora Fabian”

wnosimy o:

- usunięcie wymogu stosowania jonów srebra w rurach lub dopuszczenie rozwiązań równoważnych nieposiadających takiego dodatku;
- dopuszczenie wszystkich układów oddechowych kompatybilnych z systemem Infant Flow LP oraz respiratorem FABIAN zgodnie z przeznaczeniem producentów;
- potwierdzenie, że Zamawiający dopuści układy oddechowe współpracujące z generatorem Infant Flow LP zgodnie z notami bezpieczeństwa i instrukcjami użytkowania;
- przedstawienie podstaw technicznych i klinicznych uzasadniających wymóg adaptera nCPAP 10 cm;
- dopuszczenie zaoferowania układów bez adaptera 10 cm lub usunięcie tego elementu z pakietu;

-potwierdzenie, że Zamawiający dopuści konfiguracje zgodne z zaleceniami producenta respiratora FABIAN, w tym z zastosowaniem zalecanego łącznika o długości 60 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 zadanie 116 pozycja1

Czy Zamawiający w zadaniu 116 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

średnica 13 FR - długość 15 cm, 20 cm, 25 cm - ramiona zagięte

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,89 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 34?

Poz. 1

Igła Verresa, długość 120mm, port do insuflacji z zaworem obrotowym 360 stopni, czerwony wskaźnik bezpieczeństwa zapewnia wizualne potwierdzenie prawidłowego umieszczenia igły, sterylna. Opakowanie jednostkowe: 1 szt. Opakowanie zbiorcze: 50 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Poz.2

Ewakuator laparoskopowy pojemność 300ml, worek z poliuretanu, obręcz z nici stalowej, stabilna rączka, posiada pamięć otworu wyjściowego, zamocowany na polietylenowej rurce z wypychaczem, długość prowadnika 310 mm (+/-1%), wypychacz z uchwytem na dwa palce (tzw. nożycowy), do trokara Ø 10 - 11mm, ściągacz z pamięcią kształtu.

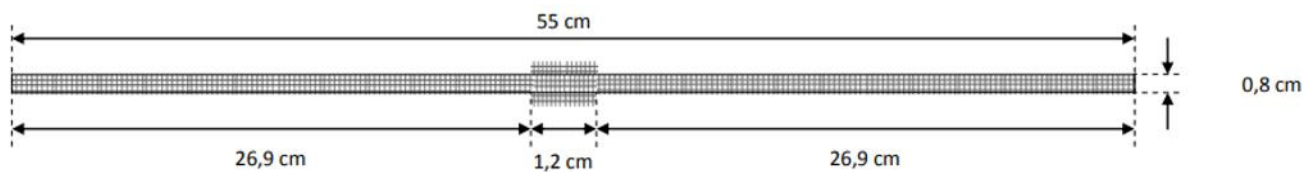
Rękojeść zakończona poręcznym uchwytem umożliwiającym skuteczną manipulację wewnątrz jamy brzusznej, możliwość ściągnięcia endobaga zamykając szczelnie kanał wejścia, endobag w postaci zamkniętej schowany w rękojeści, wysuwany automatycznie wewnątrz jamy brzusznej. Opakowanie jednostkowe: 1 szt. Opakowanie zbiorcze: 10 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 43?

Taśma do chirurgicznego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, sterylna, wykonana z niewchłanianego polipropylenu monofilamentowego, grubość nici 0,15mm, szerokość 1,2cm, długość 55cm, grubość 0,34mm, gramatura 45g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm

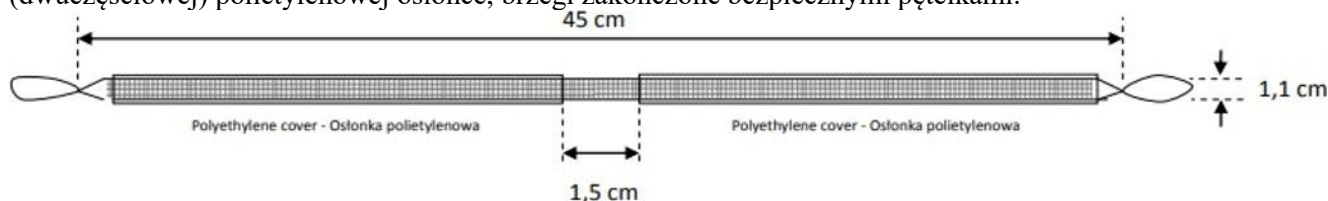


Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 43?

Taśma do chirurgicznego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, sterylna, wykonana z niewchłaniałnego polipropylenu monofilamentowego, grubość nici 0,15mm, szerokość 1,1cm, długość 45cm, grubość 0,34mm, gramatura 45g/m², wielkość porów 1 x 1,25 mm. Taśma w bezpiecznej plastikowej (dwuczęściowej) polietylenowej osłonce, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami.



Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 27

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga zaproponowania układów oddechowych z miejscem na nebulizator do jednoczesnego prowadzenia nebulizacji podczas terapii wysokoprzepływowej – możliwość wyboru podczas składania zamówienia?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wymaga oficjalnego potwierdzenia od Producenta urządzeń serii Airvo2 o kompatybilności oferowanych akcesoriów? Zwiększy to bezpieczeństwo prowadzenia terapii bez ryzyka poparzenia pacjenta i spowodowania zdarzeń niepożądanych.

Odpowiedź : Dopuszcza.

Pytanie 12 Zad. 71 Elektroda

Lp1.:

Czy Zamawiający dopuści: Elektrody Quick Combo służące do stymulacji serca, zewnętrznej defibrylacji oraz odczytu EKG. Elektrody EDGE z systemem Quik-Combo i bez złącza Redi-Pak?

Odpowiedź: Nie. Elektrody Quik Combo muszą mieć złącze Redi-Pak kompatybilne z urządzeniem stymulującym.

Czy Zamawiający dopuści: Elektrody przeznaczone dla pacjentów o masie ciała poniżej 15 kg? Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, które są w posiadaniu Zamawiającego, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta.

Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora?

Odpowiedź: Tak.

Lp2.:

Czy Zamawiający dopuści: Elektrody Quick Combo służące do stymulacji serca, zewnętrznej defibrylacji oraz odczytu EKG. Elektrody EDGE z systemem Quik-Combo i bez złącza Redi-Pak?

Odpowiedź: Nie. Elektrody Quik Combo muszą mieć złącze Redi-Pak kompatybilne z urządzeniem stymulującym.

Czy Zamawiający dopuści: Elektrody są przeznaczone dla pacjentów o masie ciała powyżej 15 kg? Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, które są w posiadaniu Zamawiającego, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora? .

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13 zadanie 31

poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach: Elektrody powrotne bez kabla, dla dorosłych i dzieci, dzielone, hydrożelowe, warstwa hydrożelu o grubości 1 mm, na podłożu z pianki PE, rozmiar 157 x 113 mm, powierzchnia przewodząca 107 cm², powierzchnia całkowita 177 cm², impedancja <2 Ohm przy 500 kHz, maksymalna temperatura <3,5 C°@ 700 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), każda elektroda zapakowana indywidualnie z etykietą do wklejania do protokołu pacjenta, opakowanie zbiorcze 100szt

Odpowiedź: Dopuszcza.

poz. 2 Prosimy o dopuszczenie wagi 70g pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 14 zadanie 105

poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 25-35/44 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 2 Prosimy o dopuszczenie wymiarów mankietów:

obwód 25-35 cm, szerokość 14,5 cm, długość 50 cm

obwód 34-47 cm, szerokość 17,5 cm, długość 65 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru: 10-18 cm, 18-26 cm, 25-35 cm, 34-47 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15 zad 107

poz. 4 Prosimy o dopuszczenie wymiarów mankietów:

obwód 25-35 cm, szerokość 14,5 cm, długość 50 cm

obwód 34-47 cm, szerokość 17,5 cm, długość 65 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 5 prosimy o dopuszczenie obwodu 25-35 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16 Zadanie 32

1.Czy Zamawiający w pozycji 6, 7, 8 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o wysokości zszywki otwartej 3,8 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2.Czy Zamawiający w pozycji 15 dopuści zaoferowanie trokarów z kranikiem dwustopniowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3.Czy Zamawiający w pozycji 17 dopuści zaoferowanie osłon o długości kanału 200 mm.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 17 Zadanie 34

1.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ewakuatorów z cyfrowym oznakowaniem na etykiecie identyfikującym pojemność woreczka.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 18 Zadanie 49

1.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, o długości cewnika 30 cm, w komplecie przewód Lunderquist'a.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 19 Zadanie 73

1.Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawu z talerzykiem mocującym o barwie fioletowej

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2.Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zgłębników z zewnętrznym talerzykiem mocującym posiadającym 4 otwory i 4 zgrubienia dystansujące, dostępnych w rozmiarach 12, 14, 16, 18, 20, 22 i 24 Fr.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 Dotyczy: pakietu 72 poz. 1

Bardzo proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia. W tytule pakietu 72 widnieje nazwa „filtr do respiratora Philips”, jednak zarówno opis produktu jak i REF odpowiada pasywnym układom oddechowym. Jeżeli Zamawiający potrzebuje filtrów to proszę o wskazanie modelu respiratora Philips oraz doprecyzowanie, czy chodzi o filtry cząstek stałych, czy filtry wlotu powietrza. Jeżeli Zamawiający

potrzebuje układów oddechowych to bardzo proszę o dopuszczenie innego REF-u, odpowiadającego opisanym wymogom.

Odpowiedź: Zamawiający potrzebuje pasywnych układów oddechowych.

Pytanie 21 Dotyczy: pakietu 101 poz.1

Bardzo proszę o doprecyzowanie rodzaju układów oddechowych do respiratora Trilogy Evo. Układy mają być pasywne z portem wydechowym, czy aktywne z zastawką wydechową ?

Odpowiedź: Układy mają być pasywne z portem wydechowym.

Pytanie 22 Pakiet 39 pozycja 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w pak. 39 poz. 7 pediatrycznego zestawu do drenażu klatki piersiowej, wyposażonego w płynną regulację siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 40 cm H₂O. Jednocześnie informujemy, że pozostałe parametry oferowanego wyrobu są w pełni zgodne z wymaganiami określonymi w SWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 23 Zadanie nr 116

Czy Zamawiający w ramach Zadania 116 pozycji nr 1 dopuści zaoferowanie cewników do hemodializy dwuświatłowych 13F w długościach 150 mm oraz 200 mm z końcówkami zagiętymi, natomiast w długości 250 mm z końcówką prostą? Powyższa konfiguracja w pełni spełnia pozostałe wymagania parametrów granicznych, w tym wysoki przepływ, hydrofilność, powłokę antybakteryjną zawierającą sole bizmutu oraz schodkowe zakończenie końcówki z osobnymi otworami: tętniczym i żylnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 Czy Zamawiający w części nr. 91 dopuszcza: Poz. 1.

Worki stomijne typu 1-częściowego, szczelny elastyczny przylepiec łagodny dla skóry, idealnie przylegający, dopasowany kształt delikatny materiał worka, bezpieczne, wygodne zapięcie na rzep, niezawodny filtr gazów.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych, tj. 1 opakowanie zawiera 30 sztuk worków. W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania pojedynczych sztuk, ponieważ magazyn znajduje się poza granicami kraju skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 25 Dot. par. 3 ust. 5 wzoru umowy

Prosimy o odstąpienie od wymogu załączania cen na dokumentach potwierdzających rodzaj, ilość i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy. Dokument taki służy do potwierdzenia zgodności zamawianych ilości z dostawą, natomiast ceny zawarte są w fakturach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 Dot. Pakietu 58.

Pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej dla noworodków o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 21 ml/ min, bez dodatkowego portu iniekcyjnego, 6 pasków radioceniujących; wykonana z poliuretanu, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiające mocowanie kaniuli. Rozmiar 24G x 19 mm. Opakowanie 30 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia; kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących w rozmiarach:

26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min. Opakowanie 50szt.

24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min. Opakowanie 50 szt.

Odpowiedź: : Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27 Dot. Pakietu 81. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej płynów z komorą kroplową 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, z filtrem o wielkości 0.5 microns - zgodny z Normą ISO 8536-4 (dla filtrów wlotu powietrza zestawów grawitacyjnych) - potwierdzone oświadczeniem producenta. Spike z ABS, igła czterokanałowa/ stożek. Zestaw z PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A - potwierdzone w karcie technicznej Długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylne - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o apirogenności, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28 Dot. Pakietu 86. Pozycje 1-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej, z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcję pod małym kątem, igła i osłona igły integralnie ze sobą połączone (bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej oraz jej obkręcania). Słyszalne kliknięcie potwierdzające bezpieczne zamontowanie igły i słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bez potrzeby użycia twardej powierzchni. Wykonane w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce luer (zatrząsk wewnątrz nasadki igły), kolor nasadki igły odpowiada rozmiarowi igły, różowa osłona we wszystkich rozmiarach. (opakowanie 100szt.) Rozmiary:

- 25G 1" 0.5 x 25mm
- 23G 1" 0.6 x 25mm
- 21G 1" 0.8 x 25 mm
- 21G 1 1/2" 0.8 x 38mm
- 18G 1 1/2" 1.2 x 38 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29 Dot. Pakietu 88. Pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka Luer-Lock z trzpieniem wystającym; biały, pakowany pojedynczo; wykonany z polietylenu (PE), pakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 30 Zadanie 103

w związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym na opaski służące do tamowania masywnego krwotoku prosimy o doprecyzowanie czy wymagana jest rekomendacja *Tactical Combat Casualty Care* (TCCC).

Coraz więcej jednostek publicznych w Polsce stosuje w dokumentacjach przetargowych wymóg zgodności z wytycznymi TCCC, co ma na celu:

- zapewnienie wysokiej jakości i skuteczności sprzętu stosowanego w sytuacjach ratunkowych,
- uzyskanie gwarancji trwałości oraz niezawodności wyrobów medycznych,
- a także zapewnienie realnej możliwości przeprowadzenia skutecznego działania personelu ratowniczego w oparciu o jednolite wyposażenie.

Dodatkowo, określenie jednoznacznych i mierzalnych wymagań sprzętowych – takich jak posiadanie rekomendacji TCCC – służy realizacji jednej z podstawowych zasad wskazanych w art. 16 pkt 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz przejrzystości postępowania, a także umożliwi rzetelną ocenę ofert pod względem jakościowym.

W związku z powyższym uprzejmie prosimy o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby sztyty taktyczne posiadały rekomendację TCCC?

Odpowiedź: Tak wymagana jest rekomendacja TCCC.

Pytanie 31 Zadanie 103

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pozycji dotyczącej szyny wykonanej z plastycznej, łatwo modelowalnej listwy aluminiowej pokrytej z obu stron pianką poliuretanową, poprzez wskazanie wymaganego rozmiaru.

Czy Zamawiający dopuści i jednocześnie określi jako wymagany rozmiar szyny $91 \times 11 \text{ cm}$ ($\pm 5 \text{ cm}$)?

Doprecyzowanie wymiaru pozwoli wszystkim Wykonawcom zaoferować produkty o porównywalnych parametrach technicznych, zapewni porównywalność złożonych ofert oraz ujednolici sposób ich wyceny.

Odpowiedź: Wymagany rozmiar szyny ma być $11 \text{ cm} \times 91,4 (\pm 5 \%)$

Pytanie 32 Zadanie 103

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kołnierza ortopedycznego zgodnego z poniższym opisem:

Kołnierz ortopedyczny jednorazowy do wielokrotnego stosowania u jednego pacjenta

Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa

Konstrukcja:

- a) jednoczęściowy,
- b) wykonany z wytrzymałego i elastycznego polimeru,
- c) wyścielony miękką gąbką,
- d) posiada precyzyjną regulację wysokości 12 stopniowa – dla dzieci
- e) konstrukcja umożliwia przechowywanie kołnierza przed użyciem w płaskiej pozycji, w której kołnierz ma 57 cm długości.
- f) uchwyt do mocowania przewodu tlenowego,
- g) otwór w tylnej części zapewnia odpowiednią wentylację.

Otwór/otwory umożliwiające zbadanie tętna na tętnicach szyjnych oraz dostęp do tchawicy.

Przenikliwy dla promieni RTG w stopniu umożliwiającym diagnostykę.

Kompatybilny z diagnostyką obrazową (X-ray, CT, MRI).

Kołnierz ortopedyczny to jednoczęściowy, stabilny kołnierz ortopedyczny do unieruchomienia kręgosłupa szyjnego.

Kołnierz ortopedyczny służy ratownikom medycznym do stabilizacji kręgosłupa szyjnego podczas transportu, rutynowego postępowania pourazowego, a także przy przenoszeniu pacjenta do utrzymania neutralnej pozycji kręgosłupa szyjnego, zapobiegania jego ruchom na boki, do przodu oraz rozciąganiu. Kołnierz ortopedyczny ma możliwość regulacji wielkości, co pozwala na stabilne unieruchomienie kręgosłupa szyjnego

Specjalne zapięcie pozwala w obu modelach na łatwą i indywidualną możliwość zmiany rozmiaru.

Kołnierz posiada samorozkładający się podbródek, jego ergonomiczna budowa pozwala na łatwe umieszczanie go w torbach pierwszej pomocy.

Odpowiedź: Tak.



Pytanie 33 Zadanie 98

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w punkcie 1 szyny Kramera o wymiarze 600x80 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 34 Zadanie 98

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w punkcie 2 szyny Kramera o wymiarze 1500x120 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 35 Do umowy

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 36 Zadanie 45

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C składający się z dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze i dwóch taśm:

- 100 cm x 160 cm
- 80 cm x 150 cm
- 3 cm x 100 cm

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 37 Zadanie 4, pozycja 1

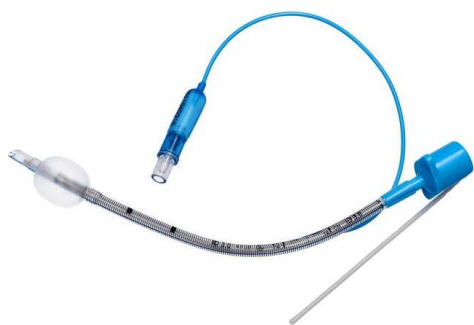
Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną, ukształtowaną prosto, z prowadnicą wykonaną z aluminium + PVC i z podwójnym znacznikiem głębokości w formie półpiersi?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 38 Zadanie 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone o parametrach:

- Wykonana z elastycznego PVC
- Zbrojenie na całej długości rurki
- Zawiera prowadnicę
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia?



Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 39**Zadanie 6, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą składającą się z dwóch części wykonaną z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym. Na każdej części występują paski mocujące z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurkę tracheostomijną. Krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany umożliwiający

dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizującej rurkę tracheostomijną, wymiary opaski 43 cm x 2,5 cm opakowanie papier - folia, niejałowa ?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 szt. opasek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 40 Zadanie 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z: igły Tuohy kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z niezdejmowalnymi „skrzydełkami”; cewnika z trzema otworami bocznymi 100cm, wykonanym z poliamidu, odporny na załamania, znaczniki długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2 µm, sterylny; strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml; zatrzaskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; przewodnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO.

Rozmiary: 16G/9cm, 18G/9cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quincke z igłą prowadzącą 20-22G34mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quincke wyłącznie w rozmiarach 25G,26G,27G/90mm, 26Gx120 mm ,27Gx120mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil Point wyłącznie w rozmiarach: 25G, 26G, 27G/90mm, 25Gx120 mm,27Gx120 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42

Zadanie 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela bez skalowania w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	KOLOR
000	40 mm	różowy
00	50 mm	ciemnoniebieski
0	60 mm	czarny
1	70 mm	biały
2	80 mm	zielony
3	90 mm	żółty
4	100 mm	czerwony
5	110 mm	pomarańczowy
6	120 mm	fioletowy

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z przezroczystym łącznikiem 15mm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne w opakowaniu standardowym papier-folia, niezachowującym kształtu rurki?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 43 Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenami łączącymi: pomiędzy igłą a kranikiem trójdrożnym o długości 40cm, oraz pomiędzy kranikiem a workiem zbiorczym 85cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 44

Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni – potwierdzone oświadczeniem producenta. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości (bez filtra węglowego) w opakowaniu po 3 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'3 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 45 Zadanie 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do dobowej pielęgnacji higieny jamy ustnej co 8 godzin o potwierdzonej badaniami skuteczności w profilaktyce VAP.

Zestaw składa się z:

- 1 saszetki zawierającej szczoteczkę z możliwością odsysania, chlorheksydynę, kieliszek, gąbkę do nawilżania ust;
- 2 saszetek zawierających aplikator czyszczący – odsysający, chlorheksydynę, kieliszek, gąbkę do nawilżania ust.

Możliwość zawieszenia zestawu za pomocą dołączonego uchwytu.

Zestaw dedykowany jednemu pacjentowi?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 46

Zadanie 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren Redona dostępny w rozmiarach od CH6 do CH18 o długości 80cm pakowany w formie lekko zwiniętej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 30, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren Redona dostępny w rozmiarach od CH8 do CH18 w formie lekko zwiniętej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 30, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści butelki sterylne 200ml bez harmonijki w dolnej części?

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Zadanie 30, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści butelki sterylne z możliwością połączenia z drenami od 8CH-16CH?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 30, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny silikonowy w rozmiarach 27 do 36F (co 3F) ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 47 Zadanie 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie stapler skórny zawierający 35 metalowych zszywek o rozmiarze zszywki po założeniu 5,9mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 48 Zadanie 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehra wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 49

Zadanie 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule nie typu bezpiecznego (bez zabezpieczenia igły przed ekspozycją zawodową)?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne dostępne wyłącznie w rozmiarze 24Gx19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul bezpiecznych za opakowanie a'50 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z BD Vialon (Poliuretan, PUR) 24G (0,7x19mm) przepływ 19ml/min, 26G (0,6x19mm) przepływ 14ml/min?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania 53

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu FEP?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania 53

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule 24G (0,7x19mm) przepływ 23ml/min, 26G (0,6x19mm) przepływ 17ml/min?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania 53

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z niezdejmowalnym uchwytem?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania 53

Zadanie 58, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'10 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 50

Zadanie 65, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności użytkowej 700ml i pojemności max. 900 ml i wadze $17g \pm 3g$?

Odpowiedź: Dopuszcza o pojemności maksymalnej 900 ml, pozostałe zgodnie z SWZ.

Zadanie 65, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek za op. a'300 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 51

Zadanie 67, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2100mm w miejsce 1800mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 67, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 4260mm w miejsce 3000mm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 67, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu CH14?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 52 Zadanie 69, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki kompatybilne z otoskopami Heine, Riester, Luxamed, KaWe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 53

Zadanie 78, pozycja 1a-d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nadrukowaną informacją o braku ftalanów wyłącznie na opakowaniu (jednostkowym i zbiorczym)?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 78, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje 35 szt. czy 35 opakowań strzykawek? Jednostką miary w formularzu -3są sztuki, a w nazwie asortymentu wskazano opakowanie 100 szt..

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 35 opakowań.

Zadanie 78, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową pakowaną a'25 szt. i wycenę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie handlowe a'25 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z zielonym tłokiem i przezroczystym cylindrem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 4, 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 78, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki di insuliny z igłą w wersji U-40j oraz U-100j?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 78, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml do pomp infuzyjnych BD Plastipak pakowane a'120 szt. i wycenę za opakowanie a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55**Zadanie 79 pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych nieskalowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych CH12-20 wyłącznie o długości 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 56**Zadanie 80, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. i wycenę za op. a'90 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 80, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści opaski dla zmarłych pakowane a'20 szt.. i wycenę za op. a'20 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 80, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 80, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek cytologicznych za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 80, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 18G x 40 mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 57**Zadanie 81, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji z filtrem cząsteczkowym 8µm zamiast wymaganego filtra 15 µm tj. o lepszej skuteczności filtracji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 81, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 81, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji bez zaworu zabezpieczającego wstecznemu wypływowi krwi po zakończeniu infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 81, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z elastyczną komorą kroplową (nie dzieloną)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58**Zadanie 82, pozycja 3-4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 82, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z elastyczną komorą kroplową (nie dzieloną)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o powierzchni aktywnej filtra 21,66cm²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik Tiemanna z nieprzezroczystym, kodowanym kolorystycznie konektorem, z powierzchnią cewnika przezroczystą, niezmrożoną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona z nieprzezroczystym, kodowanym kolorystycznie konektorem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a sterylizowany tlenkiem etylenu? **swz**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 12, 14

Czy Zamawiający dopuści maski pediatryczne w rozmiarze S i M przeznaczone odpowiednio S dla noworodków, M – dla dzieci?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu SPIKE z filtrem przeciwbakteryjnym 0,1µm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu SPIKE bez zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 82, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'144 szt. wraz z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 82, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'5 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 82, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos pakowany w folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 59

Zadanie 83, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG do monitoringu, na bazie gąbki PE, z żelalem stałym, sensor Ag/AgCl, o średnicy 43 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 83, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG do monitoringu, na bazie gąbki PE, z żelalem stałym, sensor Ag/AgCl, 48x36mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 83, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści elektrody do defibrylacji bez systemu redi-pak, z kablem i wtyczką wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 83, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do TK o średnicy 43 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 83, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do TK w rozmiarze 48x36mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 83, pozycja 9, 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 60

Zadanie 84, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 84, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wieszaki pakowane a'50 szt.?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 84, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 61 Zadanie 80, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 62 Zadanie 87, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 63 Zadanie 88, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane a'250 szt. i wycenę za op. a'250 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 64**Zadanie 90, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjną kontrolą przepływu z drenem o długości 180 cm pozostałe wymogi SWZ bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 90, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga drenu zabezpieczonego koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 65**Zadanie 98, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 700x70 w miejsce szyny 700x80?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 98, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn palcowych za opakowanie handlowe a'10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 66 Dotyczy Zadania 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wodę sterylną o pojemności 350 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 67 Dotyczy Zadania 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone, z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpiersi?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68 Dotyczy Zadania 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze od 000 do 6? Rurki Guedel nie występują w rozmiarze od 7 do 10.

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 69 Dotyczy Zadania 18 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zestawu do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych o pojemności 25ml z podziałką co 1 ml, z dodatkową zakrętką i etykietą.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 70 Dotyczy Zadania 35 poz. 2

Czy Zamawiający dren T-KEHR wykonany z lateksu naturalnego, długość 40 cm, rozm. 12,14,16, 18?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 71**Dotyczy Zadania 46 poz. 1a**

1.Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną- zawartość formaliny- 18ml?

Odpowiedź; Nie dopuszcza.

Dotyczy Zadania 46 poz. 3c

2.Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną- zawartość formaliny- 80ml?

Odpowiedź; Dopuszcza.

3.Dotyczy Zadania 46 poz. 5e

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną - zawartość formaliny 320ml?

Odpowiedź; Dopuszcza.

4.Dotyczy Zadania 46 poz. 7g

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną - zawartość formaliny 2000 ml?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 72 Dotyczy Zadania 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 73**Dotyczy Zadania 67 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2000mm, zamiast 1800mm (30 szt.)?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Dotyczy Zadania 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2000mm, zamiast 2100mm (100 szt.)?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 74**Dotyczy Zadania 78 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2-częściowych zgodnych z poniższym opisem:

Strzykawki j.uż. wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok kontrastujący w kolorze zielonym umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną czarną skalę, stożek Luer kompatybilny z igłami j.u., podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, pakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, łatwy i płynny przesuw tłoka, oraz dobra szczelność między tłokiem i korpusem, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i nazwa własna strzykawki. Oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak lateksu, brak BPA, logo producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt. sterylna. Na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki informacja o braku ftalanów, kolorystyczne oznakowanie pojemności strzykawki, informacja Luer Tip (6%), skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 3ml; strzykawka 5ml skala do 6ml; strzykawka 10ml skala do 12ml; strzykawka 20ml skala do 24ml) – dotyczy poz.1a-1d (poz. 1a-1d strzykawki pochodzące od jednego producenta)

Odpowiedź; Dopuszcza nie wymaga

Dotyczy Zadania 78 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej 50 (60) ml wyposażonej w zatyczkę oraz dodatkowy łącznik Luer?

Odpowiedź; Dopuszcza nie wymaga

Dotyczy Zadania 78 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki cewnikowej 50 (60) ml pakowanej po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź; Dopuszcza nie wymaga

Dotyczy Zadania 78 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej 100 ml z podwójną skalą pomiarową oraz dodatkowym łącznikiem Luer?

Odpowiedź; Dopuszcza nie wymaga

Dotyczy Zadania 78 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie wyceny za op. 100 szt. strzykawki do insuliny 1 ml U40 z igłą 0,40x13 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź; Dopuszcza

Dotyczy Zadania 78 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie wyceny za op. 120 szt. z odpowiednim przeliczaniem ilości zaokrąglając do pełnych opakowań w górę tj. 21 op. po 120 szt.

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 75**Dotyczy Zadania 79 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

Dotyczy Zadania 79 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z linią RTG?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 76**Dotyczy Zadania 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Dotyczy Zadania 80 poz. 11, 12, 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 80 poz. 11, 12, 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 77**Dotyczy Zadania 81 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny Aparat do infuzji grawitacyjnych zgodnego z poniższym opisem:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, sterylne, dwukanałowa igła biorcza, ścięta w dwóch płaszczyznach, igła wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, igła wyposażona w skrzydełka ułatwiające podłączenie do butelki, przeciwbakteryjny filtr powietrza tworzy, zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH, zatyczka filtra w kolorze zielonym, duża komora kroplowa (65 mm w części przezroczystej), komora wykonana z materiału SB, wolna od PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/-

0.1 ml, miękki, elastyczny dren wykonany z PVC, filtr cieczy o rozmiarze oczek 8 µm, w komorze kroplowej filtr hydrofilowy, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory, koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy, zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę, w kolorze pomarańczowym, z wytłoczoną i nadrukowaną nazwą producenta, dodatkowe dwa oznaczenia producenta: na komorze i na skrzydełkach, dodatkowy port iniekcyjny z kołnierzem ochronnym, opaska stabilizująca dren wewnątrz opakowania, znacznik sterylizacji na opakowaniu jednostkowym, nie zawiera lateksu (oznaczenie na opakowaniu), nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu), sterylizowany EO

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

Dotyczy Zadania 81 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny Aparat do infuzji grawitacyjnych zgodnego z poniższym opisem:

Bezpieczny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych igła (czteropłaszczyznowa) wykonana z materiału PC przeciwbakteryjny, filtr powietrza tworzy zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH, filtr cieczy o rozmiarze oczek 8 µm, zatyczka filtra w kolorze zielonym, podwójna komora kroplowa górna część komory wykonana z materiału PC, dolna część wykonana z materiału TPE, komora wolna od PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę, w kolorze pomarańczowym, z wytłoczoną nazwą producenta miękki, elastyczny dren o długości 180cm wykonany z PVC w komorze kroplowej filtr hydrofilowy, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy, zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami opaska stabilizująca dren wewnątrz opakowania, znacznik sterylizacji na opakowaniu jednostkowym, nie zawiera lateksu (oznaczenie na opakowaniu)nie, zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu) sterylizowany EO. Aparat wyposażony w system zapobiegający wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

Pytanie 78

Dotyczy Zadania 82 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacza do pomp dł. 1500mm Luer – Lock pakowanych w rękaw papierowo-foliowy, bez zawartości ftalanów, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, sterylnych?

Odpowiedź; Dopuszcza

Dotyczy Zadania 82 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy do pomp bursztynowych dł. 1500mm Luer – Lock pakowanych w rękaw papierowo-foliowy, bez zawartości ftalanów, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, sterylnych?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Dotyczy Zadania 82 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kranika trójdrożnego z drenem 10 cm bez ftalanów o średnicy 3,0mm x 4,1mm (+/- 0,1mm)

Odpowiedź; Dopuszcza.

Dotyczy Zadania 82 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników Foleya z zaworem plastikowym, podwójnie pakowanych – opakowanie wewnętrzne foliowe, opakowanie zewnętrzne folia-papier, sterylizowanych tlenkiem etylenu, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 82 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do krwi zgodnego z poniższym:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych, komora kroplowa o długości min. 90 mm (w części przezroczystej) wykonana z medycznego PVC bez ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, dren o długości 150 cm, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz z możliwością zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu dzięki dodatkowemu miejscu na boku zaciskacza. Oznaczenie producenta umieszczone trwale na zaciskaczu. Koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami. Kolorystyczne opakowanie folia – papier, sterylny

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 82 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m w opakowaniu folia-folia?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 79

Dotyczy Zadania 84 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie worków na mocz z portem, pojemność worka 2 000 ml, worek z początkową podziałką 25ml, 50ml, 100ml, 150ml, następnie co 100ml od 200mm do 2000mm, wykonany z PCV bez zawartości lateksu, z drenem zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką antyrefluksyjną, uniemożliwiającą cofnięcie się moczu z worka do cewnika, zawór spustowy poprzeczny, typu T, port do pobierania próbek, klamra zaciskowa na drenie tylna biała ściana wzmocniony podwójny zgrzew w górnej i dolnej części worka, nazwa producenta na worku pozwala na identyfikację produktu po użyciu,, pakowany pojedynczo w opakowanie folia-papier, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu. Dren o długości 120 cm

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

Dotyczy Zadania 84 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wieszaki do worków pakowane po 5 szt.?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 80 Dotyczy Zadania 85 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby bezpieczne kaniule posiadały efektywną barierę mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami?

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81

Dotyczy Zadania 87 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź; Dopuszcza.

Dotyczy Zadania 87 poz. 1

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

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 82

Dotyczy Zadania 5 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie poniższych rurek:

Sterylnie, jednorazowe rurki intubacyjne wykonane z przezroczystego termoplastycznego medycznego PVC zbrojonego drutem z zaoblonymi wszystkimi krawędziami mającymi kontakt z tkankami, również otworu Murphy'ego, z znacznikami głębokości co 1 cm i oznaczeniem poziomym. Dostarczane z cienkościennym, stożkowatym łącznikiem 15 mm z oznaczeniem rozmiaru rurki z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym zapewniającym skuteczne uszczelnienie przy niewielkiej powierzchni styku ze ścianą tchawicy i spowalniającym wzrost ciśnienia w mankiecie w czasie intubacji, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem rozmiaru rurki, z otworem Murphy'ego.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

Dotyczy Zadania 5 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rurek intubacyjnych spełniających opis przedmiotu, ale nie posiadających potwierdzonej klinicznie obniżonej przepuszczalności dla podtlenku azotu.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83 Dotyczy Zadania 4, 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy będzie wymagał rurek intubacyjnych w opakowaniach z punktowymi zgrzewami umożliwiającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 84 Dotyczy Zadania 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy będzie wymagał rurek tracheostomijnych ze stałym jak i ruchomym szyldem.

Odpowiedź; Dopuszcza.

Pytanie 85**Dotyczy: Zadanie nr 17**

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy użyte określenie „średnica kanału roboczego” należy rozumieć jako „średnią średnicę kanału roboczego” ?

Odpowiedź: Tak.

Poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający, opisując rurki intubacyjne do bronchoskopów VivaSight SLT, miał na myśli następujące parametry:

dla rozmiaru 7.0 mm – minimalna efektywna średnica wewnętrzna 4,6 mm

dla rozmiaru 7.5 mm – minimalna efektywna średnica wewnętrzna 4,8 mm

dla rozmiaru 8.0 mm – minimalna efektywna średnica wewnętrzna 5,2 mm

Prosimy o potwierdzenie, że wskazane wartości 4,6 mm, 4,8 mm oraz 5,2 mm odnoszą się do efektywnej średnicy wewnętrznej umożliwiającej wprowadzenie odpowiedniego bronchoskopu, a nie do średnicy wewnętrznej samej rurki intubacyjnej, która wynosi odpowiednio 7,0 mm, 7,5 mm i 8,0 mm.

Odpowiedź: Tak.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych Vivasight 2 SLT współpracujących z procesorem Ambu aView™ 2 Advance pozwalającym na oferowanie obrazu o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli Full HD z zaawansowanym przetwarzaniem obrazu.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w treści opisu przedmiotu zamówienia nie doszło do omyłki pisarskiej i czy zapis:

„Złącze typu "T" 22 mm (dla jednego pacjenta) do podłączenia membrany nebulizatora z pozycji 1 w układ oddechowy pacjenta, op. 10 sztuk”

powinien otrzymać brzmienie:

„Złącze typu "T" 22 mm (dla jednego pacjenta) do podłączenia membrany nebulizatora z pozycji 3 w układ oddechowy pacjenta, op. 10 sztuk”.

Odpowiedź: w opisie przedmiotu zamówienia doszło do omyłki pisarskiej, poz.4 zapis otrzymuje brzmienie „Złącze typu "T" 22 mm (dla jednego pacjenta) do podłączenia membrany nebulizatora z pozycji 3 w układ oddechowy pacjenta, op. 10 sztuk”.

Pytanie 86 Dotyczy: Załącznik nr 6 do SWZ

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści Załącznika nr 6 do SWZ projektowanych postanowień umowy poprzez zmodyfikowanie § 8 ust. 3, dotyczących zakupu interwencyjnego. Wnosimy o wprowadzenie ograniczenia maksymalnej ceny zakupu interwencyjnego, tak aby faktyczne ceny zakupu nie przekraczały dwukrotności cen ustalonych na podstawie Umowy.

Obecne zapisy przenoszą na Wykonawcę nieograniczone ryzyko kosztowe, niezależne od realiów rynkowych i decyzji zakupowych Zamawiającego. Wprowadzenie wskazanego limitu zabezpiecza interes Zamawiającego (ciągłość dostaw), przy jednoczesnym zachowaniu proporcjonalności odpowiedzialności Wykonawcy. W naszej ocenie brak takiego ograniczenia powoduje nieproporcjonalne ryzyko po stronie Wykonawcy, szczególnie w sytuacji potencjalnych zakupów po cenach nierynkowych lub incydentalnie zawyżonych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu u mowy.

Pytanie 87 dot. zal.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 19 Pkt. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający wymaga, aby kompatybilność oferowanych wyrobów z modulem E sCOVX była potwierdzona przez producenta oraz zwalidowana w zakresie zachowania wszystkich funkcji modułu, poprawności uzyskiwanych parametrów pomiarowych oraz bezpieczeństwa pacjenta?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga, aby oferowane wyroby posiadały potwierdzoną przez ich producenta kompatybilność z modulem E-sCOVX (zgodnie z przeznaczeniem wyrobu medycznego i instrukcją używania), gwarantującą zachowanie poprawności uzyskiwanych parametrów pomiarowych oraz bezpieczeństwo pacjenta. Zamawiający nie wymaga odrębnego dokumentu walidacji wystawionego bezpośrednio przez producenta samego modułu monitorującego (GE).

Pytanie 88 - dot. zal.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 26 Pkt 1.

Prosimy Zamawiającego o wskazanie, do jakiego typu/modelu modułu ma być podłączana pułapka wodna.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że pułapka wodna ma być podłączana do modułu oddechowego typu E-sCAiO

Pytanie 89 - dot. zal.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 26 Pkt 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana pułapka wodna posiadała potwierdzoną przez producenta i zwalidowaną kompatybilność z urządzeniem, do którego jest przeznaczona, zapewniając zachowanie prawidłowego działania urządzenia, poprawność parametrów pomiarowych oraz bezpieczeństwo pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowana pułapka wodna posiadała potwierdzoną przez jej producenta kompatybilność z modulem oddechowym typu E-sCAiO (zgodnie z deklarowanym przeznaczeniem wyrobu medycznego). Wybór asortymentu musi gwarantować pełne bezpieczeństwo pacjenta oraz poprawność i ciągłość pomiarów gazowych, bez ryzyka uszkodzenia modułu pomiarowego.

Pytanie 90 - dot. zal.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 114 Pkt 1.

Czy Zamawiający potwierdza, że nazwa „Carespace R86” stanowi omyłkę pisarską i dotyczy respiratora CARESCAPE R860?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wskazana w opisie nazwa „Carespace R86” stanowi omyłkę pisarską i prawidłowa nazwa aparatu to respirator CARESCAPE R860.

Ponadto, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia zabezpieczającego przeznaczonego do wielokrotnego użytkowania zgodnie z instrukcją producenta, kompatybilnego z respiratorem CARESCAPE R860 i spełniającego pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 - dot. zał.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 114 Pkt 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby kompatybilność oferowanego wdechowego urządzenia zabezpieczającego z respiratorem była potwierdzona przez producenta oraz zwalidowana w zakresie zachowania parametrów pracy respiratora, skuteczności ochrony toru wdechowego oraz bezpieczeństwa pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności bezpośredniej, ale nie żąda zewnętrznych dokumentów walidacyjnych

Pytanie 92 - dot. zał.-1a-formularz-asortymentowo-cenowy Zad. 114

Zwracamy uwagę, iż w w/w pakiecie znajduje się produkt stanowiący części serwisowe, który nie jest objęty przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. (stawka vat 23%). W związku z powyższym czy Zamawiający potwierdza, iż w w/w pakiecie dopuszcza zaoferowanie wyrobów niemedycznych, które nie są zarejestrowane jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów niemedycznych (części serwisowych lub akcesoriów).

Pytanie 93 do projektu umowy (załącznik nr 6 do SWZ):

1)Dotyczy paragrafu 3, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin, o którym mowa w ustępie 4 był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

2)Dotyczy paragrafu 4, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność została uregulowana w terminie do 45 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

3)Dotyczy paragrafu 5, ustęp 1, podpunkt b): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych i zmianę Par. 5 ust. 1 b) do następującej treści: „Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % wartości zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru w przypadku zwłoki w dostawie za każdy dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

4)Dotyczy paragrafu 5, ustęp 2: Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

5)Dotyczy paragrafu 5, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

6)Dotyczy paragrafu 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisu następującego zastrzeżenia: „Przed skorzystaniem z prawa do zakupu produktu u innego wykonawcy, Zamawiający wezwie Wykonawcę do realizacji zamówienia wyznaczając mu dodatkowy termin”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 94 do zapisów SWZ:

1)Dotyczy punktu VI, punkt 2, pakiet 114 oraz załącznika nr 6 do SWZ: Czy Zamawiający potwierdza, iż wymóg potwierdzenia posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu i używania oraz oznakowania znakiem CE dotyczy tylko pozycji zarejestrowanych na rynku polskim jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Zgodnie z rozdziałem X pkt.1.ppkt h) SWZ.

/-/ Zdzisława Miłkowska