

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.014.2026 EK – sprzęt medyczny na potrzeby Urologii

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya 100% silikon z przewodnicą w rozmiarach CH8 i CH10?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o poniższym opisie?”

właściwości:

- wykonany z miękkiego lateksu, pokryty silikonem
- uniwersalne zakończenie cewnika pasujące do standardowych łączników w workach na mocz
- duże otwory drenażowe i szerokie światło przewodu cewnika ułatwiają przepływ moczu
- gruby lejek zapobiega zapadaniu się przy irygacji
- wzmocniona końcówka
- mocne symetryczne baloniki zapobiegają wypadnięciu cewnika
- kolorowe oznaczenie rozmiaru cewnika
- na cewniku nadrukowana informacja o średnicy cewnika i pojemności balonu
- przeznaczony do krótkotrwałego użytku
- wyposażony w zastawkę plastikową
- jednorazowego użytku
- możliwość stosowania do 14 dni, poświadczona przez producenta
- sterylizowany tlenkiem etylenu



Rozmiary:

- od CH 6 do CH 10 z przewodnicą rozmiar balonu 3 ml / 3-5 ml długość 270 mm

➤ CH 12 - rozmiar balonu 5 ml-10 ml długość 400 mm

➤ od CH 14 do CH 24 rozmiar balonu 30 ml - 50 ml długość 400 mm

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera w rozmiarach CH12-30 (co 2)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków do dobowej zbiórki moczu bez możliwości regulowania w rozmiarach 90 cm, 110 cm i 130 cm do wyboru przez Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

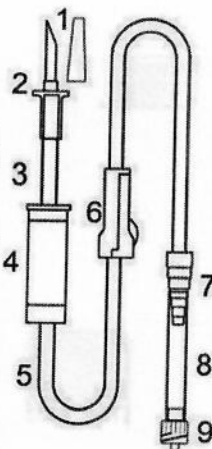
Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu bez możliwości regulowania w rozmiarze 90 cm.

Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do cystoskopu o poniższej charakterystyce?”

Składniki:		Materiał:
1	Nasadka na kolec	LDPE
2	Kolec	ABS
3	Dren 6,4x9,0x100 mm	PVC bez DEHP
4	Standardowa komora z 1-drożną zastawką	PVC bez DEHP
5	Dren 5,5x8,0x1500 mm	PVC bez DEHP
6	Zacisk rolkowy	ABS
7	Uniwersalne złącze	ABS
8	Dren 6,4x9,0x170 mm	PVC bez DEHP-65SH
9	Łącznik Luer-Lock	MABS



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza dren 6,4 x 9,0 x 170 mm.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 17 poz. 14

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą wykonaną z PVC? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą wykonaną z PVC, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 17 poz. 14

„Czy Zamawiający będzie wymagał przyrządów wyposażonych w odpowietrznik z filtrem powietrza o skuteczności filtracji bakteryjnej min. 99,9999941% i wirusowej min. 99,99964%, stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta)?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie będzie wymagał odpowietrznika z filtrem o wskazanej skuteczności i systemu zamkniętego zgodnie z definicją NIOSH. Zamawiający dopuści również wyroby posiadające taką cechę, o ile spełniają pozostałe wymagania SWZ.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 17 poz. 14

„Czy Zamawiający będzie wymagał igły wyposażonej w skrzydełka ułatwiające podłączenie do butelki?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie będzie wymagał igły wyposażonej w skrzydełka. Zamawiający dopuści również wyroby posiadające taką cechę, o ile spełniają pozostałe wymagania SWZ.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 17 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą wykonaną z PVC? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą wykonaną z PVC, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 17 poz. 16

„Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do przetaczania z komorą wykonaną z PVC? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do przetaczania z komorą wykonaną z PVC, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 17 poz. 17

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 800 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 20 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 4 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 20 poz. 10

„Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za 1 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 1 000 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za 1 szt. z przeliczeniem ilości do 1000 sztuk.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 20 poz. 11

„Czy Zamawiający dopuści opaskę uciskową wykonaną z rozciągliwego paska i plastikowego komponentu; wielorazowego użytku z możliwością dezynfekcji?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie dopuści opaski uciskowej wykonanej z rozciągliwego paska i plastikowego komponentu wielorazowego użytku z możliwością dezynfekcji.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 20 poz. 12

„Czy Zamawiający dopuści stażę bezlateksową na rolce wykonaną z materiału TPE składającą się z 25 kawałków?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści stażę bezlateksową na rolce wykonaną z TPE, składającą się z 25 kawałków.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 20 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'80 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 3 750 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 20 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści słój do dobowej zbiórki moczu wykonane z polietylenu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści słój do dobowej zbiórki moczu wykonany z polietylenu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 20 poz. 16-19

„Czy Zamawiający dopuści baseny, kaczki, nerki wykonane z polipropylenu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści baseny, kaczki i nerki wykonane z polipropylenu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 20 poz. 23

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 2 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 17 poz. 14

„Proszę o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem:

uniwersalny ostry kolec dwukanałowy ścięty trójplaszczynowo wykonany z ABS

- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm

- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)

- 15 µm filtr płynu
- Zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu
- Logo identyfikujące na zaciskaczu
- Dren długości 150 cm
- Opakowanie papier-folia
- Wolny od ftalanów, sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 17 poz. 16

„Proszę o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem

**BURSZTYNOWY**

- uniwersalny ostry kolec dwukanałowy ścięty trójplaszczynowo wykonany z ABS
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o wykonana z medycznego PVC długości 62 mm
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu
- Logo identyfikujące na zaciskaczu
- Dren długości 150 cm
- Opakowanie papier-folia
- Wolny od ftalanów, sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie zbiorcze 20”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści oferowany bursztynowy przyrząd, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 17 poz. 15

„Proszę o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem

**Przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów**

- Posiadaj odpowietrzniki z filtrem przeciwbakteryjnym
- Komora kroplowa o długości 9,8 cm
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 200 µm filtr płynu
- Dren o długości 150 cm
- Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren i zabezpieczenie igły biorczej po użyciu
- Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym
- Bez ftalanów
- objętość komory około 16 ml
- Opakowanie papier-folia (czerwone napisy)
- Opakowanie zbiorcze 200 sztuk”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści oferowany przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 21 poz. 3

„Czy Zamawiający wymaga kranika do podawania lipidów”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie wymaga kranika dedykowanego do podawania lipidów. Zamawiający dopuści również taki wariant, o ile spełnia pozostałe wymagania SWZ.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 21 poz. 3

„Czy Zamawiający wymaga kranika z oznaczenie na opakowaniu jednostkowy do podawania lipidów”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie wymaga odrębnego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym 'do podawania lipidów'. Zamawiający wymaga oznakowania zgodnego z MDR i instrukcją producenta.

PYTANIE NR 25: dotyczy SWZ

„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**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE NR 26:** dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley Ch 6 z balonem 3ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 27:** dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley Ch 8, Ch 10 z balonem 3-5ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 28:** dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley Ch 12-14 z balonem 5-10ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 29:** dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley Ch 14-22 z balonem 30-50ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 30:** dotyczy części nr 2 poz. 1

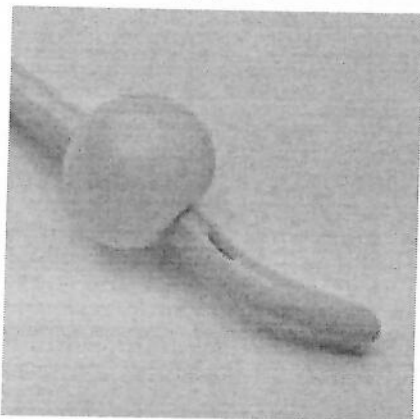
„Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley trójdrożne z balonem 30ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 31:** dotyczy części nr 2 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z końcówką Tiemanna wykonany z lateksu silikonowanego?”



**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 32:** dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem bez możliwości regulacji o długości 90cm?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu o stałej długości drenu 90cm bez możliwości regulacji.

**PYTANIE NR 33:** dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem bez możliwości regulacji o długości 90cm lub 150cm?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu o stałej długości drenu 90cm bez możliwości regulacji.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopii z drenem o długości 170cm o długości całkowitej przyrządu 215cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o wymiarach 88x45x38mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z polietylenu i gąbką z poliuretanu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 13

„Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany podwójnie w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne i foliowo-papierowe opakowanie wewnętrzne bez instrukcji graficznej o następujących parametrach:”

**Końcówka:**

- wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbiórki odłamków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego itp.
- filtr jest łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania
- całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny i odłamków kostnych
- lekka i idealnie wyważona rączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytaną zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana końcówka ssąca z pojedynczym załamaniem krzywizny
- rozmiar CH 25 – 5,70 mm/8,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- długość końcówki ssącej (kaniuli) 23 cm
- posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- wymiary filtra:
  - 16 mm/19 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
  - długość 12,3 cm
- uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

**Dren:**

- dren wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację
- wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- zakończenia drenu dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia
- długość drenu 250 cm
- rozmiar CH 30 – 6,40 mm/10,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiając wygodną manipulację drenem i końcówką ssącą

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 17 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową luer-lock 3ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową luer-lock 3 ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr17 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu „Żaneta” z pojedynczą skalą?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści strzykawkę typu 'Żaneta' z pojedynczą skalą, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 17 poz. 14

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłową wykonaną z PCV, o długości 55mm w części przezroczystej i 60mm długości całkowitej, z igłą biorczą wykonaną z ABS ze zmatowioną powierzchnią ściętą czteropłaszczyznowo?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści opisany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 17 poz. 16

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z komorą kropłową wykonaną z PCV, o długości 55mm w części przezroczystej i 60mm długości całkowitej, z igłą biorczą wykonaną z ABS ze zmatowioną powierzchnią ściętą czteropłaszczyznowo?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści opisany bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 17 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kropłową wykonaną z PCV?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kropłową wykonaną z PVC, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 17 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującej dren?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści przyrząd bez opaski lub gumki stabilizującej dren, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 17 poz. 17

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści podanie ceny za op. = 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 18 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć mostka z mandrynem 16G i 18G o długości minimalnej 30mm i maksymalnej 70mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści igłę do nakłuć mostka z mandrynem 16G i 18G o długości minimalnej 30 mm i maksymalnej 70 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ i przeznaczenia wyrobu do tego zastosowania.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 19 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści końcówki do dreny miniaturowe pakowane pojedynczo folia-papier?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści końcówki do drenów miniaturowe pakowane pojedynczo folia-papier, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 20 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści kankę 5,3x200?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 20 poz. 13

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=90szt z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 20 poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści słój do dobowej zbiórki moczy wykonany z polietylenu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 20 poz. 23

„Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu pakowane a'250szt z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 21 poz. 1-2

„Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem o średnicy wewnętrznej 3,2mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem o średnicy wewnętrznej 3,2 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 21 poz. 1-3

„Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające tylko optyczny indykator pozycji otwarty/zamknięty?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści kraniki posiadające optyczny indykator pozycji otwarty/zamknięty, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 21 poz. 1-3

„Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści podanie ceny za op. = 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 17 poz. 5

„Czy zamawiający dopuści skalę jak poniżej:

- strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock, skala co 0,2ml
- strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, skala co 0,5ml
- strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści wskazaną skalę strzykawek 5 ml, 10 ml i 20 ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 17 poz. 8-9

„Czy zamawiający dopuści :

- komorę kroplową o całkowitej długości 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)
- igłę biorczą dwukanałową, ściętą trójplaszczynowo?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści komorę kroplową o wskazanych wymiarach oraz igłę biorczą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 17 poz. 8-9

„Czy zamawiający dopuści zacisk rolkowy bez zaczepu na dren, igła biorczą posiada osłonę zebrowaną w celu zabezpieczenia igły biorczej po użyciu?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuści zacisk rolkowy bez zaczepu na dren, jeżeli igła biorcza posiada rozwiązanie zabezpieczające po użyciu i wyrób spełnia pozostałe wymagania SWZ.

**PYTANIE NR 58:** dotyczy części nr 17 poz. 10

„Czy zamawiający dopuści dren i komorę TS – z medycznego, bezpiecznego PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory 8,5 cm?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuści dren i komorę TS z medycznego PVC o wskazanych wymiarach, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE NR 59:** dotyczy części nr 22

„Prosimy o dopuszczenie układu długości 1,2m, o średnicy 22mm z zewnętrzną linią do monitorowania.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 60:** dotyczy części nr 1 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści standardowe cewnik Foleya w rozmiarach Ch22 i Ch24 z balonem o pojemności 5-15ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 61:** dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu z drenem o stałej długości 90cm?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 62:** dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewody do cystoskopu w opakowaniu typu papier-folia?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 63:** dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawów nie posiadających zacisku kłamrowego do szybkiego zamknięcia przepływu?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE NR 64:** dotyczy części nr 13 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści ortopedyczny zestaw do odsysania pola zawierający w składzie dren z końcówką lejek – cut-to-fit o średnicy 5/8 mm i długości 200 cm?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 65:** dotyczy części nr 13 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wszystkie końcówki posiadające min. 2 otwory boczne?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 66:** dotyczy części nr 19 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania pola w rozmiarze standardowym?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 67:** dotyczy części nr 19 poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty, schodkowy łącznik do drenów?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 20 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kanwę doodbytniczą w rozmiarze 10x300?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 20 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści kanwę doodbytniczą w rozmiarze 5,3x200?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 20 poz. 8

„Czy Zamawiający dopuści opaski do identyfikacji dzieci mikrobiologicznie czyste?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 20 poz. 11

„Czy Zamawiający doprecyzuje, czy wymaga staz automatycznych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga staz automatycznych.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 20 poz. 12

„Czy Zamawiający dopuści stazy bezlateksowe na rolce x 25 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści stazy bezlateksowe na rolce x 25 sztuk.

PYTANIE NR 73 dotyczy części nr 20 poz. 23

„Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopii w opakowaniach a'250 sztuk z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy projektu umowy § 2

„Prosimy o dodanie do projektu umowy następującego zapisu: „Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy/uzupełnienie asortymentu w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury.”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 75: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 1 pkt. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,5% ceny brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 76: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 1 pkt 2

„Prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5%.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający dopuści płaszcz dostępu moczowodowego bez nadrukowanej podziałki centymetrowej na mandrynie oraz wyłącznie z hydrofilną wystającą z płaszcza końcówką mandrynu, co jest zupełnie wystarczającym do bezpiecznego przeprowadzenia zabiegu i nie ma wpływu na kliniczny efekt końcowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający dopuści płaszcz dostępu bez przesuwnej regulacji zamknięcia odpowietrznika podczas odsysania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 15 pkt. 3.5

„Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, iż opisane w części nr 15 video ureterorenoskopy giętkie mają ograniczony czas pracy, w związku z czym producent nie przewiduje konieczności wykonywania przeglądów okresowych, co Wykonawca jest w stanie potwierdzić stosownym oświadczeniem producenta. W nawiązaniu do powyższego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od opisanego w punkcie 3.5 wymogu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje w części nr 15 w punkcie 3.5 od opisanego wymogu.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 16

„Czy zamawiający dopuści cystoskop bez oznakowania oryginalnym logotypem identyfikującym w sposób jednoznaczny producenta, co nie ma wpływu na jakość oferowanego sprzętu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 16 pkt. 3.5

„Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, iż opisane w części nr 16 cystoskopy giętkie mają ograniczony czas pracy, w związku z czym producent nie przewiduje konieczności wykonywania przeglądów okresowych, co Wykonawca jest w stanie potwierdzić stosownym oświadczeniem producenta. W nawiązaniu do powyższego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od opisanego w punkcie 3.5 wymogu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje w części nr 16 w punkcie 3.5 od opisanego wymogu.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o dł 69 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 3 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach 4.8Ch, 6Ch, 7Ch, 8Ch, z rekomendowanym użyciem z przewodnicą 0,035"-0,038".”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów o składzie: cewnik otwarty-otwarty wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan wzmocnionego wewnętrzną warstwą sztywną ułatwiającą wprowadzanie cewnika i utrzymanie drenażu do 12 miesięcy, z zewnętrzną warstwą miękką zwiększającą komfort pacjenta, skalowany co 5 cm, widoczny w RTG, drenaż do 12 miesięcy potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi producenta, popychacz 40 cm, przewodnica 0,035"/150 cm, rozmiar 6Ch, długość 24/26/28 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie: cewnik otwarty-otwarty wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą, widoczny w RTG, drenaż do 6 miesięcy, popychacz min. 40 cm, przewodnica dopasowana rozmiarem do cewnika o długości 150 cm, rozmiar 6Ch, długość 24/26/28 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania z nicią o składzie: cewnik wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z wewnętrzną warstwą sztywną ułatwiającą wprowadzanie cewnika i utrzymanie drenażu do 12 miesięcy, z zewnętrzną warstwą miękką zwiększającą komfort pacjenta, otwarty-otwarty, skalowany co 5 cm, przewodnica stalowa pokryta teflonem o dł. 150 cm, popychacz 75 cm dla cewników 4,8 Ch oraz 40 cm dla rozmiarów 6 Ch i 7 Ch, długości 24—28 cm, zacisk, drenaż do 12 miesięcy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania o składzie: cewnik otwarty-otwarty wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą, widoczny w RTG, drenaż do 6 miesięcy, popychacz 83 cm dla rozmiaru 4.8 Ch oraz min. 40 cm dla rozmiarów 6Ch i 7Ch, prowadnica dopasowana rozmiarem do cewnika o długości 150 cm, rozmiary 4.8Ch, 6Ch, 7Ch, długość 24/26/28 cm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania o składzie: cewnik otwarty-otwarty wykonany z poliuretanu, skalowany co 5 cm, widoczny w RTG, drenaż do miesiąca, popychacz 40 cm, prowadnica 0,035"/150 cm, rozmiary 4.8Ch, 6Ch, 7Ch, długość 24/26/28 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 4 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania śródoperacyjnego o składzie: cewnik 100% silikon z otworami drenażowymi, zamknięty-zamknięty, prowadnica stalowa pokryta ptfe o dł. 150 cm, drenaż do 12 miesięcy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 4 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do szynowania śródoperacyjnego bez prowadnicy w zestawie, która nie jest elementem wymaganym podczas wprowadzania cewnika metodą śródoperacyjną?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego prowadnika w kolorze czarnym z giętym końcem na dł. 3 cm, co jest wystarczającą długością do bezpiecznego wprowadzenia prowadnika do układu moczowego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnika z dwustronnie giętymi końcówkami z rdzeniem nitinolowym, powłoką hydrofilową na dystalnym końcu o dł. 5 cm oraz powłoką PTFE na dł. 145 cm, giętkie zakończenie dystalne i proksymalne o dł. 5 cm, odporna na zagięcia i złamania, ułatwiająca przejście przez wąskie fragmenty moczowodu, końcówka prosta, dł. 150 cm, średnica 0,035”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 7 poz. 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie irygacji w kształcie prostokątnej poduszeczki Mini Pillow, która ogranicza podaż płynu w jednym bolusie do 2,5–5 ml przy jednoczesnej pracy na przepływie grawitacyjnym. Taki parametr zabezpiecza bezpieczeństwo pacjenta oraz procedury medycznej, ponieważ bolus o tak małej objętości nie doprowadza do przepełnienia nerki podczas wykonywanej procedury (przy zachowaniu prawidłowego odpływu irygacji z nerki).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 7 poz. 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci cewnika moczowodowego z giętym (dł. 1,5 cm), otwartym zakończeniem ułatwiającym przejście przez moczowód, pokrytym hydrofilną powłoką na długości 15 cm, szarą częścią na dystalnym zakończeniu ułatwiającą wizualizację cewnika, dostarczanego w zestawie z poliestrowym mandrynem i łącznikiem do strzykawki z łącznikiem Luer-Lock, wykonany z plastycznego materiału Neoplex, długość 70cm, cewnik pojedynczo pakowane, możliwość zastosowania z prowadnicą 0.035”, rozmiar CH5/6/7.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 7 poz. 6

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnika o średnicy 0,032”.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka w rozmiarze 2Ch, pozostałe zgodne.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka w rozmiarze 1,8 Ch z koszykiem 11 mm, ze standardowym uchwytem z przesuwным systemem otwierania koszyczka, konstrukcja 4-drutowa.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka w rozmiarze 2,5 Ch z koszykiem 17 mm, ze standardowym uchwytem z przesuwным systemem otwierania koszyczka, konstrukcja 6-drutowa.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka z rozwarciem 11 mm.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka z rozwarciem 15 mm.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka ze standardowym uchwytem z przesuwным systemem otwierania koszyczka, w rozmiarach 2Ch z koszykiem 12 mm oraz 3Ch z koszykiem 10 mm, końcówka ok. 3 mm.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 12 poz. 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszulki z giętką końcówką na dł. 10 cm, z usztywnieniem w postaci wewnętrznego oplotu ze stali nierdzewnej z powłoką PTFE wewnątrz koszulki, średnica 10/12 Ch, 11/13 Ch, 12/14 Ch, długość 36 cm i 46 cm.”

**ODPOWIEDŹ**

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 12 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie koszulki ssącej bez pojemnika do zbiórki rozkruszonych kamieni o pojemności 180 ml jako rozwiązanie równoważne? Pojemnik do zbiórki kamieni nie stanowi elementu niezbędnego do prawidłowego przeprowadzenia procedury, a jego brak nie wpływa na skuteczność ani bezpieczeństwo wykonywanego zabiegu.”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 12 poz. 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszulki dostępu do moczowodu, pokrytej hydrożelem wewnątrz i na zewnątrz kanału roboczego oraz na powierzchni dystalnego rozszerzadła, umieszczonej w specjalnym aplikatorze ułatwiającym nawilżenie przed użyciem bez uszkodzenia powłoki hydrofilnej, z możliwością wprowadzenia przy użyciu techniki Rapid Release (szybkiego zwalniania), co eliminuje potrzebę stosowania drugiego przewodnika. Przewodnik utrzymuje stały dostęp do nerki, a jednocześnie nie zajmuje kanału roboczego koszulki. Możliwość klasycznego zakładania koaksjalnego. Na końcu koszulki znajduje się pierścień widoczny w RTG – ułatwiający lokalizację koszulki. Wewnątrz mandrynu koszulki znajdują się 2 kanały, w tym jeden zakończony w części dystalnej 3 otworami, umożliwiającymi podanie kontrastu z pozostawieniem przewodnicy w miejscu. Rozmiary 10-12 CH, 12-14 CH długości 28-45 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 12 poz. 6

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika o dł. min. 10 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 12 poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nitinolowego czarnego z rdzeniem nitinolowym i powłoką hydrofilową na całej długości, odpornego na zgięcia i złamania, ułatwiającego przejście przez trudne odcinki moczowodu, zakończenie proste, giętka bezpieczna końcówka o dł. 3 cm, rdzeń extra sztywny, długość 150 cm, średnica 0.035”.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 13

„Prosimy o dopuszczenie zaofertowania sterylnego ortopedycznego zestawu do odsysania pola operacyjnego zawierającego: dren PCV, żeński/żeński dł. 3,5m, trzy końcówki z 2 otworami odbarczającymi ch23; pojedynczo zagięte 15cm i 23cm, prosta 28cm; dwa filtry. Zestaw sterylny podwójnie pakowany wew. worek foliowy, zew. papier - folia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 17 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych 3 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe 3 ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 17 poz. 4,5,6,7

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu łatwej identyfikacji strzykawki mają posiadać nazwą producenta bezpośrednio na cylindrze?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie wymaga umieszczania nazwy producenta bezpośrednio na cylindrze strzykawki, o ile identyfikacja wyrobu jest zapewniona zgodnie z MDR na etykiecie/opakowaniu i w dokumentacji wyrobu.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 17 poz. 4,5,6,7

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być produkowane zgodnie z normami, w tym ISO: 7886-1; 80369-7; 15223-1; 13485; 11607-1; 11607-2; 50001; 11737-1; 11737-2; 11135; 14001; 10993-1; 10993-4; 10993-5; 10993-7; 10993-10; 10993-11.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby oferowane strzykawki były wyrobami medycznymi zgodnymi z MDR i ustawą o wyrobach medycznych oraz spełniały normy właściwe dla tego rodzaju wyrobu i procesu w zakresie, w jakim mają zastosowanie. Zamawiający nie wprowadza zamkniętego katalogu wszystkich wymienionych norm jako warunku formalnego, natomiast za kluczowe dla strzykawek uznaje w szczególności normy dotyczące strzykawek jednorazowych i złączy Luer. W zakresie oznakowania, opakowania, sterylizacji i biokompatybilności Zamawiający uzna również inne równoważne dowody zgodności.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 17 poz. 6,7

„Prosimy Zamawiającego o czy strzykawkki 50/60 ml mają być kompatybilne z tymi samymi pompami co w odniesieniu do poz. 5 tj. Braun, Askor, Terumo, Medima?”

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający wymaga, aby strzykawkki 50/60 ml były kompatybilne z pompami strzykawkowymi używanymi przez Zamawiającego analogicznie jak w pozostałych pozycjach, jeżeli dana pozycja jest przeznaczona do współpracy z tymi pompami.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 17 poz. 5,6,7

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod pojęciem strzykawkki kompatybilne z pompami Braun, Askor, Terumo, Medima ma na myśli wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji”

Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974) : „Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający pod pojęciem strzykawkki kompatybilne z pompami Braun, Askor, Medima ma na myśli strzykawkki wymienione w instrukcji użycia lub menu pomp Braun, Askor, Medima.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 17 poz. 14,16 (Cz. II)

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kropłowa wykonana z polimeru innego niż PP ale także bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne – długość drenu 150 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści opisane równoważne przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 17 poz. 14,16 (Cz. II)

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy do przetaczania były wyposażone w zatyczkę z filtrem hydrofobowym umożliwiającą odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka wycieku preparatu oraz przypadkowego skażenia końcówki Luer Lock przyrządu.”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający nie wymaga zatyczki z filtrem hydrofobowym. Zamawiający dopuści również przyrządy wyposażone w takie rozwiązanie, o ile spełniają pozostałe wymagania SWZ.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 17 poz. 15 (cz. III)

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi, transfuzji z komorą kropłową wolną od PCV o długości 75 mm, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym) ma na myśli brak zawartości ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści opisany przyrząd do przetaczania krwi/transfuzji z komorą kropłową wolną od PVC, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 17 poz. 15 (cz. III)

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc „Przyrząd do przetaczania krwi, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym) ma na myśli brak zawartości ftalanów DEHP, BBP,DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby przyrządy do przetaczania krwi, transfuzji nie posiadały ftalanów.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 17 poz. 14,15,16

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie wymaga obligatoryjnie dwuwymiarowego kodu kreskowego UDI na każdym opakowaniu jednostkowym.

**PYTANIE NR 118:** dotyczy części nr 17 poz. 1-17

*„Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaofertowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaofertowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.”*

**ODPOWIEDŹ**

Tak. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawców do złożenia przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających zgodność oferowanego asortymentu z SWZ, a w uzasadnionych przypadkach także próbek, na zasadach przewidzianych w SWZ i ustawie Pzp.

**PYTANIE NR 119:** dotyczy części nr 19 poz. 2

*„Prosimy o dopuszczenie zaofertowania drenu o długości 3,5m, spełniającego pozostałe wymogi swz.”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza

**PYTANIE NR 120:** dotyczy części nr 19 poz. 3,4

*„Prosimy o sprecyzowanie czy końcówka ma posiadać otwór umożliwiający kontrolę odsysania?”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 121:** dotyczy części nr 19 poz. 5

*„Prosimy o dopuszczenie zaofertowania końcówki do odsysania o następujących parametrach: Końcówka do odsysania pola typu Sump zakończoną koszyczkiem w kontrastowym kolorze o średnicy 20 CH (śr. wewn. 4,8 mm/ zewn. 6,6 mm) o długości 135 mm bez kontroli odsysania z ergonomiczną nieprzezroczystą rączką. Podwójnie pakowana w worek foliowy i zewnętrzne opakowanie papierowo-foliowe.”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 122:** dotyczy części nr 19 poz. 9

*„Prosimy o dopuszczenie zaofertowania standardowego niesterylnego drenu do podawania tlenu długości 2,1m.”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 123:** dotyczy projektu umowy

*„W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie gwarantowanego poziomu realizacji umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby gwarantowany poziom realizacji umowy wynosił minimum 60% wartości umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z zobowiązań wynikających z zwartej umowy z Zamawiającym podejmują niezbędne i kosztochłonne kroki w celu zgromadzenia wystarczającej ilości przedmiotu dostawy. Zwolnienie się Zamawiającego z zobowiązania nabycia co najmniej 60% przedmiotu umowy naraża Wykonawcę na niczym nieuzasadnione straty.”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w zakresie wskazanym w pytaniu.

**PYTANIE NR 124:** dotyczy projektu umowy

*„W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie kary za rozwiązanie/odstąpienie od umowy, która jest liczona od wartości całkowitej umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby kara była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Zastosowanie pierwotnych postanowień umowy grozi przeniesieniem całkowitego ryzyka gospodarczego wyłącznie na Wykonawcę, co jest sprzeczne z orzecznictwem, które zobowiązuje Zamawiającego nie tylko do uwzględniania swojego interesu, a także interesów Wykonawcy.”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający zmienia zapis § 4 ust.1 pkt 2 projektu umowy na następujący:

„2) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% netto niezrealizowanej części Umowy, określonej w § 1 ust. 2, której odstąpienie dotyczy” – dotyczy projektu umowy część nr 15,16

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Część nr 4, poz. 1: Zestaw do szynowania moczowodów Double-J ze sztywnym trzonem:

- Cewnik poliuretanowy pokryty fosforylocholiną, znakowany co 5cm, otwarty/otwarty, z otworami drenującymi wyłącznie na zmiękczonej pętli, o wymiarach 6Ch/24, 26 oraz 28cm,
- Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.035"/125cm,
- Popychacz 40cm,
- 2 zaciski,
- drenaż do 12 mies.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuszcza prowadnicę w kolorze czarnym?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuszcza prowadnicę bez skalowania o długości 150 cm z giętkimi końcówkami o długości 5 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu załączeniu próbek w zakresie pakietu 5 na rzecz materiałów katalogowych producenta potwierdzających opis wymaganych parametrów technicznych oraz kompatybilność z posiadanym przez Szpital laserem? Wysoka wartość próbek będzie miała wpływ na cenę oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z wymogu załączeniu próbek w zakresie części nr 5 na rzecz materiałów katalogowych producenta potwierdzających opis wymaganych parametrów technicznych oraz kompatybilność z posiadanym przez Szpital laserem.

PYTANIE NR 129: dotyczy SWZ

„Proszę o potwierdzenia, że próbki wielorazowego użytku, na wniosek Wykonawcy podlegają zwrotowi po zakończeniu postępowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza.

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
SZPITALA W OJEWODZIE  
im. Wł. Dąbrowskiego w Koszalinie  
*Piotr Gaska*  
mgr Piotr Gaska