

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Tryb podstawowy nr TP.382.076.2023 EK – sprzęt medyczny jednorazowego użytku

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 6 poz. 3

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 6 poz. 3 - Iгла półautomatyczna do biopsji gruboigłowej 14Gx6cm, 14Gx9cm, sterylna, jednorazowego użytku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza igły półautomatycznej do biopsji gruboigłowej o rozmiarze 14Gx9 cm.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 6 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie w części 6 poz. 3 igły półautomatycznej w rozmiarze 14G x 7 cm (wymagane 6 cm) oraz 14G dł. 10 cm. Pozostałe wymagania bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza igły półautomatycznej w rozmiarze 14G x 7 cm.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1

„Opis przedmiotu z formularza ofertowego w pozycji 1 powiela się z opisem z pozycji 2 i jest niespójny i wzajemnie się wyklucza ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia dla pozycji 1 . Prosimy o poprawienie błędu pisarskiego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający poprawi formularz ofertowy w zakresie części nr 1 (patrz: zmiana SWZ).

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający w pakiecie 1 , dopuści porty znane Zamawiającemu , o tej samej funkcjonalności leczniczej: Port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem poliuretanowym o długości 63 cm znakowanym co 1 cm o rozmiarze 8F dla pozycji 1 i 6F dla pozycji 2, z komorą w kształcie stożka zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące , szybkość przepływu kontrastu 5ml/s , membrana obniżona, cewnik niepodłączony na trwałe ,Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm, objętość 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik, igła tępą , igła Hubera zakrzywiona 22 g, igła stalowa prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , przewodnica typu J , tunelizator , , możliwość podawania kontrastu , PSI do 300 , grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne : Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), oraz bardzo wysokie pole rzędu - Tesla (7T)*
- Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie produktu o funkcjonalności leczniczej równoważnej: - Oferujemy igłę z osłoną zabezpieczającą przed samozakłuciem, osłonka na ostrzu igły jest systemem zabezpieczającym, który chroni użytkowników przed przypadkowymi skaleczeniami i zakażeniami. Osłonka pokrywa ostrze igły i zapobiega przypadkowym skaleczeniom, a także utrzymuje igłę w sterylnych warunkach, aby zmniejszyć ryzyko zakażeń zamiast - z blokadą zabezpieczającą przed samozakłuciem zrealizowane w postaci dźwigni i aktywujące się automatycznie podczas usuwania igły, z potwierdzeniem zabezpieczenia igły

słyszalnym kliknięciem z zaciskiem typu luer do portu żylnego zamiast - wizualne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego,
- oznaczenie wielkości igły oraz maksymalnego ciśnienia na opakowaniu zamiast- oznaczenie wielkości igły oraz maksymalnego ciśnienia w miejscu umożliwiającym weryfikację po założeniu opatrunku”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści igły w rozmiarach 20G x 19mm i 20G x 25mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części 7 poz. 2

„Czy Zamawiający w **pozycji 2** dopuści igły o następujących parametrach:

- przeznaczona do długotrwałych infuzji;
- wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem sygnalizujący wizualnie oraz dźwiękowo („kliknięciem”) bezpieczną pozycję igły;
- zminimalizowany ból przy wypinaniu igły;
- niskoprofilowa budowa zwiększająca wygodę pacjenta w miejscu wkłucia do portu;
- umieszczona centralnie w przezroczystym korpusie dla większej wzrokowej kontroli wkłuwania igły;
- wyposażona w karbowane skrzydełka zapewniające pewny chwyt przy wprowadzaniu do portu;
- miękka gąbeczka od spodu korpusu o grubości 4 mm wykonana z nienasiąkliwego materiału:
 - zwiększa komfort pacjenta,
 - zwiększa stabilność igły,
 - zabezpiecza miejsce otaczające port;
- rozmiar igły kodowany kolorem;
- zintegrowany dren o długości 20,3 cm (bez DEHP);
- zakończenie z łącznikiem typu Luer-Lock minimalizujące niebezpieczeństwo rozszczelnienia lub odłączenia drenu;
- długi dopuszczalny czas noszenia igły – do 7 dni;
- kompatybilność ze środowiskiem MRI (do 3T);
- możliwość iniekcji przy standardowym ciśnieniu;
- możliwość stosowania do podaży przy użyciu pomp infuzyjnych;
- występująca w rozmiarach:
 - 22G (16, 19, 25, 32mm),
 - 20G (16, 19, 25, 32mm),
 - 19G (19, 25, 32mm),”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający oczekuje, aby w **pozycji 2** karbowane skrzydełka miały możliwość zdjęcia po wprowadzeniu igły do portu, aby ułatwić odpowiednie zabezpieczenie igły opatrunkiem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający oczekuje, aby w pozycji 2 mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem był aktywowany za pomocą uchyłnej dźwigni wygodnej i łatwiej w użyciu dla personelu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 4

„Zwracam się z prośbą o dopuszczenie Kaniuli dożylniej bezpiecznej wykonanej z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. W następujących rozmiarach i przepływach : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/33mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 4

„W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio

przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z § 6 ust. 1 projektu umowy „wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar jest fabrycznie nowy, kompletny oraz wolny od wad”.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul pakowanych po 100 sztuk.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych PTFE.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 2

„Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul o przepływach 0,7 - 13 ml/min, 0,6 - 13 ml/min”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul z dwoma paskami RTG.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul z obrotowym koreczkiem dodatkowego portu.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Proszę o odstąpienie od wymogu systemu kapilar.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 4 poz. 1
„Proszę o dopuszczenie kaniul w rozmiarach:

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 1 poz. 1

„**Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.1 dopuści**

Wszczepialny port naczyniowy w kształcie delty z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Przepływ 5ml/s.

Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. W zestawie instrukcja obsługi, dzienniczek obserwacji w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta?"

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 1 poz. 2

„**Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.2 dopuści**

Wszczepialny port naczyniowy w kształcie delty z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu , 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady Port w rozmiarze 25,8x20,8x10,1mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Przepływ 5ml/s.. **Port z zestawem do wprowadzania.**

W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI, W zestawie instrukcja obsługi, dzienniczek obserwacji w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta?"

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 3 poz. 1

„**Czy Zamawiający dopuści kaniule bez elastycznych skrzydełek?**”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 3 poz. 1

„**Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?**”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 3 poz. 1

„**Czy Zamawiający dopuści kaniule bez dodatkowego zdejmowalnego elementu?**”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie : 23ml/min-0,7, 22ml/min-0,6?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne w rozmiarach i przepływach jak niżej:

ROZMIAR KROB			
ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼ "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu (FEP)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające skrzydełka boczne z 3 oczkami umożliwiającymi opcjonalne przysycie do skóry?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule z czasem stosowania do 48h?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści igły w jednym rozmiarze: 20G x 25mm? Producent posiada igły zakrzywione w rozmiarach 20G x 25mm oraz 20G x 37mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści igłę do portu bezpieczną z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym o następujących parametrach:

- Igła do portu bezpieczna, z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym umożliwiającym nakłucie membrany portu bez uszkodzenia
- 3-częściowy, teleskopowy mechanizm bezpieczeństwa - w celu optymalnej ochrony przed zakłuciem lub zacięciem zgodnie z Europejską Dyrektywą Rady 2010/32/EU
- nieodwracalna, słyszalna i odczuwalna aktywacja mechanizmu bezpieczeństwa
- igła dopuszczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem
- Specjalny szlif łyżeczkowy umożliwiający nakłucie membrany bez jej uszkodzenia
- Elastyczne, giętkie skrzydełka z karbowaniem, z wyścielaniem zapewniające wysoki komfort noszenia oraz zmniejszone podrażnienie skóry pacjenta
- kodowany kolorem zacisk bezpieczeństwa - oznaczenie wielkości igły oraz maksymalnego natężenia przepływu i ciśnienia w miejscu umożliwiającym weryfikację po założeniu opatrunku
- ograniczniki swobodnego przepływu po bokach
- przezroczysty dren pozbawiony DEHP i lateksu
- prędkość przepływu: 4 ml/s (20G)
- z linią przedłużającą o długości 20 cm
- maksymalne ciśnienie iniekcji 21 bar/~300 psi;
- Ilość w opakowaniu: 1 sztuka
- Rozmiar: 20G x 20mm i 20G x 27mm”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do żył obwodowych dla dzieci 24 G – 0,7 i 26G – 0,6 bez dodatkowego uchwytu ułatwiającego zdejmowanie, z cewnikiem wykonanym z biokompatybilnego materiału PUR - o poliuretanu , przepływ maksymalny 24 G – 16 ml/min. W wersji 26 G bez skrzydełek mocujących dla jak najmniejszego obciążenia wkłucia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do żył obwodowych dla dzieci 24 G – 0,7 i 26G – 0,6 z cewnikiem wykonanym z biokompatybilnego materiału PTFE. widocznych w USG, bez pasków radiocieniujących. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego czy oczekuje zaferowania kaniul bezpiecznych – z mechanizmem w pełni izolującym igłę świadomie aktywowanym przez użytkownika”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 6 poz. 1

„Czy, ze względu na krótki czas na skompletowanie próbek, Zamawiający dopuści próbkę o długości 10 cm zamiast 13 lub 16cm? Rozmiar próbki nie wpływa na pozostałe właściwości produktu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 8 – dzierżawa Mammotomu

„Czy w punkcie 2 parametrów granicznych dzierżawionego aparatu Zamawiający zgodzi się dopuścić: zamiast regulowanej siły ssania (która używana jest w przypadku zmian twardych lub przy zmianach położonych bardzo powierzchownie tuż pod skórą), proponujemy: tryb pobierania próbki z tkanki normalnej (normal) na tkankę zwartą, twardą (dense), która używana jest w przypadku zmian twardych oraz tryb pobierania próbki z pełnej próbki (full) na pół próbki (half), w przypadku zmian położonych powierzchownie tuż pod skórą?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 8 – dzierżawa Mammotomu

„Czy w punkcie 4 parametrów granicznych dzierżawionego aparatu Zamawiający zgodzi się dopuścić: System rotacyjny (360 stopni) całej igły wraz z oscylacyjnym nożem tnącym?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 8 – dzierżawa Mammotomu

„Czy w punkcie 6 parametrów granicznych dzierżawionego aparatu Zamawiający zgodzi się dopuścić: Mammotom, sprzętu z wcześniejszych lat produkcji? Sprzęt ten jest tożsamy ze sprzętem produkowanym w 2023r., obowiązują takie same zasady gwarancji i użytkowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 3

„Czy w związku z wycofywaniem kaniul wykonanych z teflonu, Zamawiający wymaga w części 3: Kaniuli dożylną przeznaczoną do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min, 24G – żółty 07x19-przepływ 19 ml/min ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 7 poz. 1

„W trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja1 alternatywną Iglę Hubera z drenem o dł. 20 cm. Igła typu motylek, ze skrzydełkami, z klipsem zatraskowym na drenie. Skrzydełka oznaczone kolorem odpowiadającym rozmiarowi igły. Ergonomiczna konstrukcja skrzydełek pozwala w pełni kontrolować dostęp i widoczność umiejscowienia urządzenia. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem, którego włączenie można usłyszeć, poczuć lub zobaczyć Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa. Rozmiary: 20G: 19mm, 25mm.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Alternatywnej sylikonizowanej Igły Hubera 20 Ga x 19 mm, minimalny przepływ grawitacyjny 960 ml/h. Igła dostosowana do możliwości podawania kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych z oznaczeniem przepływu w ml/s na klipsie zatraskowym, dodatkowo w opakowaniu naklejka z oznaczeniem przepływu ułatwiająca identyfikację możliwości zastosowania igły. Igła z przezroczystą podstawą stabilizującą z miękką pianką, poprawiającą komfort pacjenta w trakcie użytkowania, igła z drenem z klipsiem zatraskowym. Igła bezpieczna posiadająca zabezpieczenie ostrza. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa Rozmiary: 20Gx 19mm, 20G x 25mm.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii sposobu obliczania kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej wartości umowy. Krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis § 7 ust. pkt. 3 na następujący:

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
 - 3) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej wartości Umowy.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych