



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Dział Zamówień Publicznych

Warszawa, 26.05.2023 r.

tel. 22 4502284

L.Dz./ 888 /23/DZP

Strona internetowa Szpitala/Platforma zakupowa

Dot.: Przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego, nr postępowania 16/2023/DZP

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SWZ na „dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego”, nr postępowania 16/2023/DZP:

Pyt. 1

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 11 ust. 1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 11 ust. 1 wskazał: Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych, w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach: 1) w razie wystąpienia zwłoki w dostarczeniu Towarów w terminie określonym w ust. 5. lub wust. 7. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,2 % wartości niedostarczonych Towarów za każdy dzień zwłoki; W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

(...)

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 11 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 2 dot. część 35 poz. 4

Prosimy o określenie czy Zamawiający wymaga dostarczenia 160 szt. plastrów w opakowaniach 20 szt. – co daje 8 opakowań, czy dostarczenia 20 opakowań po 20 szt. – co daje 400 szt. plastrów?

Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia 8 opakowań po 20 sztuk, co daje 160 sztuk plastrów.

Pyt. 3 dot. zadanie nr 80 poz. 1

Prosimy o usunięcie rozmiaru M z formularza asortymentowo – cenowego. Ten rozmiar nie występuje w ofercie producenta.

Odp. Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ w postępowaniu 16/2023/DZP

Pyt. 4 Dotyczy części 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, aby wszystkie rury rozciągalne były do 200 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu rozciągalność rur.



Pyt. 5 Dotyczy części 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z łącznikiem Y bez portów?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 6 Dotyczy części 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy długości dwóch rur 180 cm oraz dodatkowej rury 90 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 7

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 7. Woreczek ekstrakcyjny 800 ml – cena za szt. 45,37 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Cena nie stanowi wyjaśnienia treści SWZ.

Pyt. 8

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 9. Woreczek ekstrakcyjny o poj. 200 ml – cena za szt. 45,37 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Cena nie stanowi wyjaśnienia treści SWZ.

Pyt. 9

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 10. Woreczek ekstrakcyjny o pojemności 400 ml – cena szt. 45,37 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Cena nie stanowi wyjaśnienia treści SWZ.

Pyt. 10

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 13. Endosampler – cena za szt. 20,28 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Cena nie stanowi wyjaśnienia treści SWZ.

Pyt. 11

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 21. Kateter HSG balloon, CH 7 – różnica CH 8 a CH 7 wynosi 1/3 mm – bez praktycznego, medycznego znaczenia – cena za szt. 41,37 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu, ale dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 12

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu z części 8 zamówienia:

Poz. 29. Pesar kołnierzykowy szyjki macicy, 65 mm. Cena za szt. 117,41 zł netto. Rozmiary 60,65,70, 75, 80 – do wyboru Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu i nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 13

Czy Zamawiający w części 25 zamówienia dopuści do przetargu:

Poz. 1. Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT – O składający się z: taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 10 mm (+/-10%) x 450 mm (+/-10%), wielkość oczek 1 x 1,25 mm (+/-10%), gramatura 45 g/m² (+/-10%), różnica 0,018 g. Dwóch jednorazowych narzędzi o kształcie helikalnym do zakładania taśmy



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



metodą przezzasłonową techniką od środka na zewnątrz (in-out) oraz prowadnika?

W sytuacji dopuszczenia taśmy o wskazanych przez nas parametrach, proponujemy cenę taśmy 398 zł netto/szt., a w przypadku wygrania przetargu nieodpłatnie prześlemy 2 narzędzia z certyfikowanej stali chirurgicznej o najwyższej jakości.

Lub

Z osłonką

430 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 14

Czy Zamawiający w części 25 zamówienia dopuści do przetargu:

Poz. 2. Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT – O składający się z: taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 10 mm (+/-10%) x 450 mm (+/-10%), wielkość oczek 1 x 1,25 mm (+/-10%), gramatura 45 g/m² (+/-10%). Jednego jednorazowego narzędzia do zakładania siatki metodą zasłonową TVT?

W sytuacji dopuszczenia taśmy o wskazanych przez nas parametrach, proponujemy cenę taśmy 398 zł netto/szt.

W przypadku wygrania przetargu nieodpłatnie prześlemy 2 narzędzia z certyfikowanej stali chirurgicznej o najwyższej jakości.

Lub

Pozycja z osłonką

Cena 430 zł netto

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 15

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu w części 36 zamówienia:

Czy zamawiający wydzieli w części 36 pkt. 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 11 i dopuści do złożenia naszej oferty.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisane w pytaniu.

Pyt. 16

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Części nr 8 poz. 13 i 21** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisane w pytaniu.

Pyt. 17

Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 23 w poz. 5** igłę do amniopunkcji o średnicy 21 G (0,80mm) i długości 150mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 18

Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 23 w poz. 8** igłę do amniopunkcji o długości 100mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.



Pyt. 19 Pytanie do pakietu 3

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 5-6 w taki sposób, że wydzieli je do oddzielnego pakietu, lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 3? Produkty umieszczone w pakiecie 3 igły do znieczuleń, kaniule, koreczki do kaniul, kraniki, są nietożsame z umieszczonymi w pozycji 5-7 zestawami do kaniulacji.

Odp. W Formularzu asortymentowo-cenowym – w ramach Części 3 zamówienia Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert w następujący sposób:

– Odrębne zamówienie: Część 3a Kaniule tj. L. p. 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 25

Ponadto w L. p. 17 i 18 nastąpiła omyłka pisarska. Jest „...”, opis jak w poz. 10” powinno być: „...”, opis jak w poz. 16”

– Odrębne zamówienie: Część 3b Zestawy do znieczuleń tj. L. p. : 1, 2, 3, 4, 22, 23, 24

– Odrębne zamówienie: Część 3c Zestawy do kaniulacji żył centralnych tj. L. p. 5, L. p.5 (powinno być: L. p.6)

Jednocześnie Zamawiający w ramach wyodrębnionych zamówień wymaga złożenia wszystkich pozycji objętych danym odrębnym zamówieniem.

Pyt. 20 do pakietu 3 poz. 5 i 6

W związku ze wskazaniem proceduralnymi (Procedura założenia centralnego cewnika dla długotrwałej terapii dożylniej), prosimy o dopuszczenie cewników z możliwością przeprowadzenia kontroli radiologicznej bez konieczności użycia EKG

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 21 do pakietu 3 poz 5 i 6

Jeśli Zamawiający dopuści cewniki z możliwością przeprowadzenia kontroli radiologicznej bez konieczności użycia EKG, to czy dopuści:

Cewniki centralne wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich długości 20cm, Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu. w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echnogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką dyrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 5 - zestaw trójświatłowy 7F- kanały 16/18/18G

Dla pozycji 6 - zestaw dwuświatłowy 7F-kanały 16/16G

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 22 do pakietu 3 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

Odp. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia (pakiet 3) nie narusza zasad uczciwej konkurencji.

Pyt. 23 do pakietu 10

Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści produkty, o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej



samej lub lepszej funkcjonalności:

Pozycja 1 Port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem poliuretanowym o długości 63 cm znakowanym co 1cm, z komorą w kształcie stożka zapobiegającą powstawaniu skręplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s , membrana obniżona, cewnik niepodłączony na trwałe ,Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : max 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik, igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła stalowa prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica 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,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m),

Pozycja 2 Igły do portu ze skrzydełkami, długość 20 mm i 25 mm, G 20. Igła połączona z cewnikiem 200 ±10 mm, z zaciskiem na cewniku, z osłoną na igle zabezpieczającą przed samozakłuciem, igła zagięta, o szlifie tyżeczkowym, o ostrym zakończeniu.

Pozycja 3 Zamawiający umieścić zestaw do wszczepiania portów jako oddzielną pozycję w pakiecie. Wielu producentów umieszcza porty wraz z zestawem w jednym opakowaniu. Prosimy o umożliwienie składania ofert z zestawu z pozycji 3 wraz z portem w pozycji 1 Zaproponowane rozwiązanie nie ma wpływu na funkcjonalność lecznicza a pozostawienie pozycji 3 jako odrębny zestaw jest niezgodne z zasadą uczciwej konkurencji i wyklucza innych wykonawców.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 24 do pakietu 10

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady

Odp. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia (pakiet 10) nie narusza zasad uczciwej konkurencji.

Pyt. 25 do Pakietu nr 36 poz.1: Czy Zamawiający dopuści Uszczelka jednorazowa do termosu medycznego wielorazowego użytku, służącego do podgrzewania optyk w celu eliminacji jej parowania podczas zabiegu. Termos medyczny zostanie udostępniony bezpłatnie na czas trwania umowy.? Pytanie do

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 26 Pakietu nr 36 poz.2: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-12 mm bezpieczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-12 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, z płaskim metalowym ostrzem w kształcie zaokrąglonej litery "V" aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara aktywuje się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych, a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.



Pyt. 27 do Pakietu nr 36 poz.3: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-11 mm bezpieczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-11 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, z płaskim metalowym ostrzem w kształcie zaokrąglonej litery "V" aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara aktywuje się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych, a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt 28 do Pakietu nr 36 poz.4: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5 mm bezpieczny, o długości 100 mm, z płaskim metalowym ostrzem w kształcie zaokrąglonej litery "V" aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara ostrze aktywuje się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 29 do Pakietu nr 36 poz.5. Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-11 mm bezpieczny optyczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-11 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, obturator atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację; dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula żebrowana atraumatycznie, przezroczysta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 30 do Pakietu nr 36 poz.6: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-12 mm bezpieczny optyczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-12 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, obturator atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację; dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula żebrowana atraumatycznie, przezroczysta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 31 do Pakietu nr 36 poz.7: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-15 mm bezpieczny optyczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-15 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, obturator atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi, dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula atraumatycznie żebrowana, przezroczysta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 32 do Pakietu nr 36 poz.8: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5 mm bezpieczny optyczny, o długości 100 mm, obturator przezroczysty atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację; dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula żebrowana atraumatycznie, przezroczysta?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.



Pyt. 33 do Pakietu nr 36 poz.9: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-11 mm bezpieczny o długości 100 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-11 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, optyczny z plastikową przezroczystą atraumatyczną końcówką rozdzielającą tkanki, dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 34 do Pakietu nr 36 poz.10: Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy trokar endoskopowy tępy do wykonania wstępnego dostępu, jednorazowy, długości 100 mm, średnicy 12 mm, z systemem podwójnej uszczelki nie wymagający redukcji do pracy z narzędziami od 5-12 mm, fiksowany bezlateksowym balonem napełnionym powietrzem od wewnątrz i stożkiem żelowym od zewnątrz, strzykawka do napełniania balonu. Dodatkowo zintegrowany dwustopniowy zawór insuflacyjny. Całkowicie zdejmowalna głowica ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 35 do Pakietu nr 36 poz.11: Czy Zamawiający dopuści Trokar 5-12 mm bezpieczny o długości 150 mm z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-12 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, z płaskim metalowym ostrzem w kształcie zaokrąglonej litery "V" aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara aktywuje się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych, a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 36 do Pakietu nr 36 poz.12: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy trokar 5 mm bezpieczny optyczny, o długości 150 mm, obturator przezroczysty atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację; dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula żebrowana atraumatycznie, przezroczysta?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 37 do Pakietu nr 36 poz.13: Czy Zamawiający dopuści Nożyczki jednorazowe zakrzywione Metzenbauma o długości 16 mm ze złączem do kauteryzacji jednobiegunowej, trzon 5 mm obrotowy (360°), długość trzonu 35 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 38 do Pakietu nr 36 poz.14: Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy chwytak typu grasper 5 mm z mechanizmem zaciskowym w rękojeści o długości 35 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 39 do Pakietu nr 36 poz.15: Czy Zamawiający dopuści Worek do pobierania próbek nie zawierający lateksu, jednorazowego użytku, pojemność 1600 ml, długość trzonu około 29 cm, z elastyczną metalową obręczą ułatwiającą pobieranie próbek, sztywny trzon średnicy 15 mm, ergonomiczna rękojeść nożycowa?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.



Pyt. 40 do Pakietu nr 36 poz.16: Czy Zamawiający dopuści Ochraniacz tkanek miękkich do operacji otwartych o rozmiarze M, dopasowujących się do długości linii cięcia od 5 cm do 9 cm, składający się z dwóch obręczy połączonych trwałym poliuretanem, pomagający chronić ranę przed skażeniem i wspomagający retrakcję w celu poprawy wizualizacji?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 41 do Pakietu nr 36 poz.17: Czy Zamawiający dopuści Ochraniacz tkanek miękkich do operacji otwartych o rozmiarze XL, dopasowujących się do długości linii cięcia od 11 cm do 17 cm, składający się z dwóch obręczy połączonych trwałym poliuretanem bez potrzeby używania dodatkowego pierścienia, gdyż górna zewnętrzna obręcz jest sztywna, pozwalająca na pełną 360 stopniową retrakcję, pomagający chronić ranę przed skażeniem i wspomagający retrakcję w celu poprawy wizualizacji?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 42 do Pakietu nr 36 poz.18: Czy Zamawiający dopuści trokar laparoskopowy pierwszego wejścia o średnicy 5-12 mm, długości 100 mm z atraumatycznym separatorem tkankowym wyprofilowanym skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację, który w odróżnieniu od ostrzowego nie przecina tkanek i powłok brzusznych, tylko rozwarstwia je w bardziej naturalny sposób przez co niweluje ryzyko wystąpienia przepuklin, zakażeń i bólu pooperacyjnego. Zatem praktycznie nie ma potrzeby zamykania otworu po trokarze. Dodatkowo oferujemy w zestawie 1 szt. obturatora do kaniuli 5-12mm.?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 43 do Pakietu nr 36 poz.19: Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z sześciu narzędzi:

1. Jeden jednorazowy trokar 5-11 mm bezpieczny o długości 100 mm z systemem uszczelek przyjmującym narzędzia 5-11 bez konieczności używania dodatkowej redukcji, z płaskim metalowym ostrzem w kształcie zaokrąglonej litery "V" aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara aktywuje się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych, a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, atraumatycznie żebrowana, przezroczysta kaniula.

2. Trzy jednorazowe trokary 5 mm bezpieczne optyczne, o długości 100 mm, obturator przezroczysty atraumatyczny do separacji tkanek wyprofilowany skrętnie bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację; dwustopniowy zawór do insuflatora (stop-insuflacja-stop), całkowicie zdejmowalna głowica uszczelki ułatwiająca usuwanie tkanki i szybką desuflację, kaniula żebrowana atraumatycznie, przezroczysta.

3. Jedna sztuka nożyczek jednorazowych zakrzywionych Metzenbauma o długości 16 mm ze złączem do kauteryzacji jednobiegunowej, trzon 5 mm obrotowy (360°), długość trzonu 35 cm.

4. Uszczelka jednorazowa do termosu medycznego wielorazowego użytku, służącego do podgrzewania optyk w celu eliminacji jej parowania podczas zabiegu. Termos medyczny zostanie udostępniony bezpłatnie na czas trwania umowy. Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie narzędzia są ze sobą kompatybilne i pochodzą od jednego producenta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.



Pyt. 44 W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od otrzymania zawiadomienia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 45 Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 11:

11. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych, w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:

- 1) w razie wystąpienia zwłoki w dostarczeniu towarów w terminie określonym w ust. 5. lub w ust. 7. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,2% wartości **brutto** niedostarczonych towarów za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych towarów**
- 2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10% niezrealizowanej** wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego
- 3) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości brutto o której mowa w § 2 ust. 1, niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy;

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 46 Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 47 Część 11 - Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO

W związku z niezdefiniowaniem wielkości elektrody opisanej w pakiecie nr 11 uprzejmie prosimy o określenie jej wielkości (powierzchni) lub przeznaczenia (np. dla dorosłych, dzieci, etc.).

Odp. Zamawiający wymaga elektrody z przeznaczeniem dla dorosłych i dzieci o wadze 5 kg i powyżej.

Pyt. 48 Część 11 - Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO

Czy Zamawiający wymaga elektrody okrągłej, złożonej z dwóch jednakowych części, symetrycznie usytuowanych względem osi elektrody?

Wymóg taki znacząco wpływa na bezpieczeństwo zabiegów prowadzonych diatermiami chirurgicznymi ERBE, które podczas pracy mierzą ilość prądu odbieranego przez obie połowki elektrody dzielonej. Ma to na celu uniknięcie sytuacji niepożądanego, jak poparzenie pacjenta na skutek niesymetrycznego przepływu prądu i nadmiernego ogrzewania jednej połowki elektrody.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu elektrodę.

Pyt. 49 Część 11 - Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO

Czy Zamawiający wymaga elektrody wyposażonej w pierścień ekwipotencjalny, elektrycznie i mechanicznie izolowany od powierzchni dzielonej elektrody, pełniący rolę elementu symetryzującego dopływ prądu wysokiej częstotliwości do właściwych powierzchni dzielonych



elektrody?

Warunek ten istotnie podnosi poziom bezpieczeństwa zabiegów, pozwalając niwelować błędy niewłaściwego kierunku aplikacji elektrody względem pola operowanego, zapobiegając sytuacjom niebezpiecznym i niepożądanym takim, jak np. poparzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu elektrodę.

Pyt. 50 Część 11 - Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO

Czy Zamawiający wymaga aby podłoże elektrody było wykonane z włókniny pochłaniającej wilgoć?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu podłoże elektrody.

Pyt. 51 Część 11 - Elektroda neutralna do diatermii Erbe VIO

Ze względu na zróżnicowane rodzaje opakowań jednorazowych elektrod neutralnych opisanych w pakiecie nr 11, prosimy o określenie minimalnej trwałości, tzn. okresu przydatności elektrod do użycia po otwarciu opakowania jednostkowego.

Odp. Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu widniał okres przydatności elektrod do użycia po otwarciu opakowania jednostkowego max. 14 dni.

Pyt. 52 Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na butelki redona innego producenta niż dreny redona?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zasadzie opisanej w pytaniu.

Pyt. 53 Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na końcówki o średnicy CH21 i długości 27 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z końcówkami opisanymi w pytaniu. Pozostałe wymagania – zgodnie z opisem w SWZ.

Pyt. 54 Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1-9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby igły iniekcyjne, były tego samego producenta co igły do nakłuć lędźwiowych. Nie ma żadnych merytorycznych przesłanek, aby taki wymóg stawiać oferentom chcącym złożyć ofertę przetargową.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zasadzie opisanej w pytaniu.

Pyt. 55 Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 12-17

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby strzykawki do insuliny, były tego samego producenta co strzykawki jednorazowe opisane w pozycji 13-17. Nie ma żadnych merytorycznych przesłanek, aby taki wymóg stawiać oferentom chcącym złożyć ofertę przetargową.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zasadzie opisanej w pytaniu.

Pyt. 56 Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1800 opakowań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zasadzie opisanej w pytaniu.

Pyt. 57 Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki z czarną skalą pomiarową, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zasadzie opisanej w pytaniu.

Pyt. 58 Pakiet 4

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 4 pozycję 7 i 1,2,3,4,5,6 do oddzielnego zadania?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanego w pytaniu.



Pyt. 59 Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 1 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, średnica podstawy 25,8x20,9 mm. Cewnik silikonowy – (śr. Zew. 2,4 mm; śr wew. 1,2 mm) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu port.

Pyt. 60 Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 2 dopuści bezpieczną igłę do portów zaopatrzoną w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa, z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.21,5cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku : rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Podkładka piankowa pod igłę. Kompatybilna z tomografią komputerową. Produkt pobawiony lateksu- możliwość podawania leków zawierających emulsję tłuszczową. W rozmiarze G20 o długości 15,20 i 25?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 61 Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 3 dopuści zestaw z 1 strzykawką 10 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu zestaw.

Pyt. 62 Dotyczy części nr 36 poz. 7

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 36 poz. nr 7 trokara o długości 110 mm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu trokar.

Pyt. 63 Dotyczy części nr 36 poz. 15

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 36 poz. nr 15 worka o pojemności 1350 ml, długości trzonu 31,5 cm, średnicy trzonu 10 mm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 64 Dotyczy części nr 36 poz. 18

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 36 poz. nr 18 możliwości zaferowania produktu równoważnego, nie powodującego poniesienia dodatkowych kosztów z tytułu użycia, tj trokara laparoskopowego o poniższych parametrach:

- „jednorazowy, sterylny z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym, naostrzonym obustronnie, średnica 12mm, długość 10cm, kaniula karbowana, z trójstopniowym zaworem insuflacja/stop/desuflacja; możliwość desuflacji bez odłączania drenu z CO2. Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 do 12 mm bez konieczności używania redukcji z dodatkowym obturatorem umożliwiającym optymalne zamykanie miejsca po trokarze”.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 65 Dotyczy części nr 36 poz. 19

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 36 poz. nr 19 zestawu laparoskopowego z systemem wizualizacji składającym się z podgrzewacza, dwóch wacików do trokarów (5 mm i 10 mm) i jednej ściereczki z mikrofibry, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu zestawu.

Pyt. 66 Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 36 poz. nr 19 zestawu dostarczanego w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania, każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu, wszystkie narzędzia są w pełni ze sobą kompatybilne ale pochodzą od więcej niż jednego producenta.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu zestawu.

Pyt. 67 Dotyczy części nr 39

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 39 proszku przeciwzrostowego 3g będącego jednocześnie preparatem hemostatycznym, pochodzenia roślinnego na bazie skrobi, działanie przeciwzrostowe potwierdzone w Deklaracji Zgodności, zdolność wchłaniania 1 gram minimum 45ml wody, siła adhezji minimum 0,3 N dla roztworu proszku 1 g w 20 ml wody, aplikator trwale złączony z buteleczką, gotowy do użycia natychmiast po otwarciu, podwójne opakowanie pozwalające na wprowadzenie butelki w sterylne pole operacyjne, możliwość zastosowania w postaci żelu lub pasty, sterylne.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 68 Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w pak 40 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regulą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odp. Zamawiający dopuszcza wymagania opisane w pytaniu.

Pyt. 69 Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat Systemu Zarządzania Jakością ISO 13485:2016 dotyczący wymagań dla wyrobów medycznych, w tym wykazania zdolności do dostarczania wyrobów medycznych i związanych z nimi usług, co w zupełności upewniłoby Zamawiającego, że otrzyma wyrób certyfikowany najwyższej jakości? System Zarządzania Jakością ISO 13485:2016 oparty jest na normie zharmonizowanej, dedykowanej dla wyrobów medycznych i przywołanej w dzienniku urzędowym Unii Europejskiej Decyzji wykonawczej Komisji (UE) 2022/757 z dnia 11 maja 2022 r. Norma ISO 13485 określa wymagania dotyczące systemu w zakresie zdolności do dostarczania wyrobów medycznych i związanych z nimi usług spełniających wymagania Zamawiającego i mających zastosowanie przepisów oraz potwierdza, że wyrób medyczny jest odpowiednio nadzorowany, zapewnia bezpieczeństwo i najwyższą jakość oferowanych wyrobów medycznych. Wdrożony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z normą ISO 13485 potwierdza, że spełniane są wymagania prawne dla wyrobów medycznych, w tym dotyczące przechowywania, dystrybucji, serwisowania, nadzoru nad rynkiem wyrobów medycznych.

Odp. Nie, Zamawiający nie stawia wymagania opisanego w pytaniu.



Pyt 70

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 1.

Wnosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu ważności, wskazanego w paragrafie 3 ustęp 1, w zakresie części 22, Pozycji 2 (znacznik tkankowy), na 12 miesięcy od daty produkcji, nie mniej niż 6 miesięcy od daty dostawy.

Zgodnie z projektem umowy dostawy będą realizowane sukcesywnie, a produkt będzie dostarczany z okresem przydatności nie krótszym niż 6 miesięcy, co w pełni zabezpiecza Państwa przed utratą ważności produktu. Powodem skróconego terminu ważności jest zmiana miejsca produkcji wyrobu medycznego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 71

Dotyczy: Części 22. SWZ Rozdział III. Opis przedmiotu zamówienia.

Wnosimy o odstąpienie w zakresie części nr 22, od wymogu dostarczenia z każdym zestawem jałowym naklejek z informacją o dacie ważności zestawu i numerze serii.

Zestawy oferowane przez wykonawcę posiadają wskazane powyżej informacje wydrukowane na opakowaniach produktów, bez dodatkowych naklejek z w/w informacjami.

Odp. Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu opisanego w pytaniu.

Pyt. 72

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 7

Prosimy o wydłużenie czasu na dostarczenie brakujących / wymianę wadliwych towarów z 48 godz. do 3 dni roboczych. Podany we wzorze umowy 48 godzinny termin jest zbyt krótki dla Wykonawców, dodatkowo biorąc pod uwagę utrudnienia i opóźnienia wynikłe z obecnie panującego stanu epidemii.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów

Pyt. 73

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 14

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych i poszanowanie zasad równego traktowania stron umowy wnosimy o ustalenie maksymalnej wysokości łącznie naliczonych kar umownych na nie więcej niż 20% wartości brutto umowy

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów

Pyt. 74

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 11. Punkt 1

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej w §3 ust 11 Punkt 1 do wysokości 0,1 % wartości niedostarczonych Towarów za każdy dzień zwłoki;

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów

Pyt. 75

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 11. Punkt 2

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych i poszanowanie zasad równego traktowania stron umowy wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej w §3 ust 11 Punkt 2 do wysokości 10 % łącznej wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, niezrealizowanej części umowy.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów



Pyt 76

Dotyczy: SWZ, Rozdział VI. Punkt 4

Czy Zamawiający zgodzi się, w zakresie części nr 22 na wydłużenie terminu dostaw, z maksymalnie 5 dni roboczych do maksymalnie 7 dni roboczych od daty złożenia zamówienia częściowego?

Wskazany maksymalny 5-dniowy termin dostaw jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej, zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych

Odp. Zamawiający w części 22 zamówienia wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw do maksymalnie 7 dni roboczych.

Pyt. 77 ZADANIE 2, POZ. 9

Czy Zamawiający wydzieli poz. 9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 78 ZADANIE 2, POZ. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do pobierania leków z filtrem w rozmiarze 1,2 x 40 mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza igłę opisaną w pytaniu.

Pyt. 79 ZADANIE 2, POZ. 13-16

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odp. Nie, Zamawiający nie stawia opisanego w pytaniu wymagania.

Pyt. 80 ZADANIE 2, POZ. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 81 ZADANIE 2, POZ. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 82 ZADANIE 2, POZ. 19, 20, 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp 20 ml i 50 ml posiadające oświadczenie o kompatybilności od Producenta strzykawek?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanych w pytaniu strzykawek.

Pyt. 83 ZADANIE 2, POZ. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 84 ZADANIE 2, POZ. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki Janetta 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.



Pyt. 85 ZADANIE 12, POZ. 13-16

Czy Zamawiający wydzieli poz. 13-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 86 ZADANIE 24, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka do dezynfekcji jednorazowego użytku z gąbką o wysokiej płynności nasiąkniętej 70 % alkoholem izopropylowym do męskich końcówek, dezynfekcja w trakcie 2 minut. Zapewnia aktywną dezynfekcję do 7 dni, jeśli nie zostanie usunięta. Dostarczane w pudełkach po 25 pasków po 10 koreczków dezynfekujących. Projekt pasków pozwala na zawieszenie na statywach. Kolor niebieski?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 87 ZADANIE 24, POZ. 1-2

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 88 Część 6, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości po rozciągnięciu 180 cm, dodatkowa rura o długości po rozciągnięciu 120 cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 89 Część 6, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści złącze 22 mm z PP od strony maszyny?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 90 Część 6, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści średnice portów +/-10%, podane średnice są zbyt precyzyjnie określone, co może spowodować ograniczenie konkurencji?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 91 Część 6, pozycji 1 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „informacja o braku lateksu umieszczona na kołnierzu worka”?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 92 Część 5, pozycja 1-3 Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną w całości z medycznego PCV?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 93 Część 5, pozycja 1-2 Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 94 Część 5, pozycja 1-2 Czy zamawiający dopuści opakowanie papier/folia w kształcie banana zachowujący anatomiczny kształt rurki?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 95 Część 5, pozycja 3- czy zamawiający dopuści prowadnicę bez oliwki?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 96 Część 5, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 97 Część 5, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 3.0, 3.5, 4.0?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 98 Część 5, pozycja 1- 4Czy zamawiający dopuści rurki z niewielką zawartością ftalanów zgodnie z obowiązującym prawem w naszym kraju i UE normami?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 99 Część 5, pozycja 8- Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 2.5-4.5mm (rozmiar 6fr)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 100 Część 5, pozycja 8- Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 2.0-3.0?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 101 Część 5, pozycja 9- Czy zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji z niewielką zawartością ftalanów zgodnie z obowiązującym prawem w naszym kraju i UE normami?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 102 Część 5, pozycja 9- Czy zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w papier/folie?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 103 Część 5, pozycja 9- Czy zamawiający odstąpi od wymogu sztywnego futerału, a w zamian dopuści prowadnice pakowane z stabilizatorem ?



Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymagań opisanych w SWZ i nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 104 Część 5, pozycja 10- Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych od 5.5-10.0 (rozmiar 14Fr)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 105 Część 5, pozycja 10- Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych od 5.5-6.0 (rozmiar 12Fr)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 106 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków

Prosimy o dopuszczenie produktów czystych biologicznie.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu produkty.



Pyt. 107 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków

Poz. 3, 4, 8, 11 i 15 Układ rur do Infant Flow, do respiratora Babylog 8000, do respiratora Fabian, do resuscytatora Neopuff

Czy Zamawiający wymaga aby układy posiadały ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Jest to kluczowe ze względu na bezpieczeństwo i ochronę personelu oraz pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są szczególnie narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych (w tym bakterii opornych na antybiotyki, wirusy i grzyby) z uwagi na nakładające się na siebie czynniki ryzyka wynikające z narażenia na zakażenia szpitalne i wzmożonej aktywności wirusa SARS-COV-2, RSV i grypy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu ochronę przeciwdrobnoustrojową.

Pyt. 108 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków

Poz. 2 i 12 Komora nawilżacza

Prosimy o dopuszczenie komory nawilżacza z pływakiem konwekcyjnym w postaci kołnierza, który spełnia identyczne funkcje jak 2 pływaki oraz dren doprowadzający wodę o dł. 1,2 m.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 109 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków

Poz. 3 i 15 Układ rur do Infant Flow, układ oddechowy noworodkowy z generatorem

Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma posiadać możliwość mocowania i stabilizacji również na czepcu do terapii wymiennych (zamiennie z czapeczką) dzięki czemu możliwe jest uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez zastosowanie niecki i garbika, co wpływa na efektywność terapii. W związku z powyższym układ powinien posiadać zestaw generatora o składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczeplenia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.).

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 110 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków

Poz. 7 Czapeczka

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuści czapeczki wyposażone w 3 rzepy w celu mocowania generatora oraz czy wymaga zaoferowania czapeczki zamiennie z czepcem do terapii wymiennych? Dzięki paskowej konstrukcji czepca można regulować jego obwód do aktualnego rozmiaru i fizjologicznego kształtu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii. Dostępne rozmiary to: XXS, XS, S, M, L, XL.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.



Pyt. 111 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków
Poz. 14 Adapter do funkcji nCPAP

Prosimy o dopuszczenie adaptera o innej niż wskazana długości.

Do wyboru są 2 długości: dł. 10 cm (tańsza opcja) lub 60 cm (droższa opcja)?

Prosimy o wybranie preferowanej długości.

Odp. Zamawiający dopuszcza adapter o długości 60 cm.

Pyt. 112 Część nr 9 Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków
Poz. 15 Układ oddechowy noworodkowy z generatorem

Prosimy o doprecyzowanie jakiej długości złączkę nCPAP należy zaproponować.

Do wyboru są 2 długości: dł. 10 cm (tańsza opcja) lub 60 cm (droższa opcja)?

Odp. Zamawiający dopuszcza złączkę nCPAP o długości 60 cm.

Pyt. 113 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne
Poz. 1, 6, 8 Układ

Czy Zamawiający wymaga aby układy posiadały ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Jest to kluczowe ze względu na bezpieczeństwo i ochronę personelu oraz pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są szczególnie narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych (w tym bakterii opornych na antybiotyki, wirusy i grzyby) z uwagi na nakładające się na siebie czynniki ryzyka wynikające z narażenia na zakażenia szpitalne i wzmożonej aktywności wirusa SARS-COV-2, RSV i grypy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu ochronę przeciwdrobnoustrojową.

Pyt. 114 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne
Poz. 1 Układ do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania u noworodków

Prosimy o dopuszczenie następującego układu:

- odcinek wdechowy \varnothing wew. 10 mm: część podgrzewana dł. 1,2 m, część niepodgrzewana umieszczana w
- inkubatorze dł. 0,3m,
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- klipsy mocujące (4 szt.),
- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:
 - generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
 - kołyska wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, umożliwia stabilne umiejscowienie generatora na czepcu za pomocą rzepu oraz zmianę kąta nachylenia generatora i utworzenie tzw. garbu lub niecki w celu uzyskania szczelności systemu,
 - końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
 - odcinek wydechowy niepodgrzewany z pamięcią kształtu i perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowania, na całej długości odcinka,
 - linia wdechowa i pomiaru ciśnienia ze złączką dwudrożną,
 - miarka.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 115 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 2 Czapeczka

Prosimy o dopuszczenie czapeczki z trzema rzepami mocującymi generator.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 116 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 3 Mocowanie paskowe

Prosimy o dopuszczenie rozmiarów oznaczonych symbolami XXS, XS, S, M, L, XL.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza oznaczenia opisane w pytaniu.

Pyt. 117 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 4 Końcówka nosowa

Prosimy o dopuszczenie końcówki kodowanej kolorystycznie w rozmiarze: XS, S, M, L.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 118 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 5 Maski nosowa

Prosimy o dopuszczenie maski kodowanej kolorystycznie w rozmiarze: S, M, L, XL.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 119 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 6 Jednorazowy układ oddechowy

Prosimy o dopuszczenie następującego układu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy podgrzewany dł. 1,35 m
- odcinek przedłużający do inkubatora dł. 0,3 m
- dren ciśnieniowy dł. 1,8 m
- zestaw adapterów
- komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem zasilającym w wodę dł. 1,2 m

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu układ.

Pyt. 120 Część nr 46 Akcesoria neonatologiczne

Poz. 8 Układ oddechowy

Prosimy o dopuszczenie następującego układu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy podgrzewany dł. 1,35 m
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy dł. 1,5m
- zestaw adapterów
- porty do podaży i pomiaru NO
- komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem zasilającym w wodę dł. 1,2

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu układ.

Pyt. 121, część 9 pkt 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie komory jednorazowej z drenem o długości 1,2 m.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.



Pyt. 122, część 9 pkt 3

Prosimy zamawiającego o wymóg układu rur z generatorem Infant Flow LP zawierający odcinek niepodgrzewany o długości 0,4 m, bez przegubu kulowego natomiast zawierający system dwóch strumieni na jedno nozdrze który znacznie obniża pracę oddechową noworodka.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu układ.

Pyt.123, część 9 pkt 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5 z części 9 do osobnego pakietu. Wyodrębnienie elementów przedmiotu zamówienia do osobnej części zwiększy konkurencyjność, umożliwiając złożenie większej liczby ofert, a tym samym obniży koszty dla Zamawiającego

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 124, część 9 pkt 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 9 z części 9 do osobnego pakietu. Wyodrębnienie elementów przedmiotu zamówienia do osobnej części zwiększy konkurencyjność, umożliwiając złożenie większej liczby ofert, a tym samym obniży koszty dla Zamawiającego

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 125, część 9 pkt 10

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 10 z części 9 do osobnego pakietu. Wyodrębnienie elementów przedmiotu zamówienia do osobnej części zwiększy konkurencyjność, umożliwiając złożenie większej liczby ofert, a tym samym obniży koszty dla Zamawiającego

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt.126, część 9 pkt 12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie komory jednorazowej z drenem o długości 1,2 m.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 127, część 9 pkt 13

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie jakie maseczki ma na myśli, ponieważ w pozycji 11 opisany jest sam układ bez generatora.

Odp. Nie, Zamawiający nie wymaga maseczek. Maseczki są wymagane przy wentylacji mechanicznej.

Pyt. 128, część 9 pkt 14

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łącznika do funkcji nCPAP o długości 60 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza długość łącznika opisaną w pytaniu.

Pyt. 129, część 9 pkt 15

Prosimy zamawiającego o wymóg układu rur z generatorem Infant Flow LP zawierający odcinek pomiarowy o długości 1,8 m, zawierający system dwóch strumieni na jedno nozdrze który znacznie obniża pracę oddechową noworodka.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymagań opisanych w SWZ



Pyt. 130 Część 14, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o podanie składu minimalnego wymaganego zestawu.

Odp. Zamawiający określa skład minimalnego wymaganego zestawu: fartuch wzmocniony, ochraniacze na obuwiu, czepek, maseczka FFP-2.

Pyt. 131 Część 1, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 50cm i czasie utrzymania 5 dni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt.132 Część 1, pozycja 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania o parametrach:

Wykonany z miękkiego i elastycznego PCV, odpornego na załamania i skręcanie

- Zmrożona powierzchnia zapobiega przyklejaniu się cewnika do ścianek rurki intubacyjnej
- Pełna kontrola nad siłą ssącą
- Atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna otwarta końcówka
- Wyposażony w dwa boczne otwory końcowe naprzemianległe o łagodnie wyoblonych krawędziach
- Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- długość 600mm
- Opakowanie papier/folia?



Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt.133 Część 1, pozycje 7-10

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez skalowania o długości 60cm, bez RTG, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 134 Część 1, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redona producenta innego niż oferowane dreny jednakże w pełni kompatybilny z nimi?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 135 Część 1, pozycje 30

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o długości 800 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.



Pyt.136 Część 1, pozycje 32

Czy Zamawiający dopuści zestaw o parametrach:

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i zaworem spustowym, skalowany co 100ml

- Dren łączący o rozmiarze CH22 i długości 125cm (40cm między igłą a kranikiem trójdrożnym oraz 85cm między kranikiem trójdrożnym a workiem)
- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa 15g o długości 100mm, z zaokrągloną, automatycznie cofającą się, bezpieczną końcówką
- Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w zastawkę przeciwwrotną, umożliwiającą nieprzerwaną aspirację płynu do worka
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier- folia, wewnętrzne folia?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt.137 Część 1, pozycje 33

Czy Zamawiający dopuści butelkę okrągłą o pojemności 200ml

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu

Pyt. 138 Część 1, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści dren Ch24 o średnicy wewnętrznej 5,60 mm, średnicy zewnętrznej 8,00 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu

Pyt. 139 Część 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania CH21 o długości ok.25cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu

Pyt. 140 Część 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków o szlifie ołówkowym w rozmiarze 1,2x30 mm bez filtra?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu

Pyt. 141 Część 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków o szlifie tępą o ścięciu pod kątem 40 stopni w rozmiarze 1,2x40 mm z filtrem?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 142 Część 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły tępe innego producenta niż igły iniekcyjne?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 143 Część 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści Mini Spike bez zastawki?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 144 Część 2, pozycje 13-16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe wyposażone w kryzę ograniczającą w pełni zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 145 Część 2, pozycje 13-16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe posiadające skalę rozszerzoną o min. 10%?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 146 Część 2, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 2000 opakowań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 147 Część 2, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 148 Część 2, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny dostępne tylko w jednym rozmiarze?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 149 Część 2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez dodatkowej skali na tłoku?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu

Pyt. 150 Część 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 45cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 151 Część 12, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści kraniki odporne na ciśnienie do 4,5 bara?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 152 Część 12, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające tylko optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 153 Część 12, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę poszczególnych elementów zestawu z odpowiednią stawką VAT w ramach jednej pozycji.

Pyt. 154 Część 12, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami



- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany przyrząd.

Pyt. 155 Część 12, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

- regulacja przepływu: od 5 do 250 ml / h (niebieskie cyfry na białym tle), jest przeznaczona do niskich rozwiązań lepkości.
- regulacja przepływu: od 5 do 200 ml / h (białymi cyframi na niebieskim tle) jest przeznaczona do roztworów o lepkości od 10 do 40%.
- zakres błędów wynosi $\pm 15\%$.
- komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów (DEHP free)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- kołec z odpowietrzeniem
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową klapką
- długość drenu 145 cm
- zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren
- port Y
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- nie zawiera lateksu ani ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany przyrząd.



Pyt. 156 Część 13, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 157 Część 2, poz. 19,22-23

Czy zamawiający wydzieli poz.19,22-23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 158 Część 2, poz. 22-23 Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza skalę opisana w pytaniu.

Pyt. 159 Część 3, poz. 19-20 Czy zamawiający wydzieli poz.19-20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 160 Część 8, poz. 3-6, 11 Czy zamawiający wydzieli poz.3-6,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 161 Część 12, poz. 13-16 Czy zamawiający wydzieli poz. 13-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 162 Część 12, poz. 13 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza przyrząd opisany w pytaniu.

Pyt. 163 Część 12, poz. 13 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza przyrząd opisany w pytaniu.

Pyt. 164 Część 12, poz. 13 Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie opisane w pytaniu.

Pyt. 165 Część 12, poz. 14-16 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza przyrząd opisany w pytaniu.

Pyt. 166 Część 12, poz. 14-16 Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie opisane w pytaniu.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 167 Część 12, poz. 14 Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza worka opisanego w pytaniu.

Pyt. 168 Część 12, poz. 14 Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę poszczególnych elementów zestawu z odpowiednią stawką VAT w ramach jednej pozycji.

Pyt. 169 Część 12, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza przyrządu opisanego w pytaniu.

Pyt. 170 Część 12, poz. 15 Czy zamawiający dopuści dren o dł. min.150 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza dren opisany w pytaniu.

Pyt. 171 Część 12, poz. 16 Czy zamawiający dopuści , aby przyrząd posiadał dren oraz komorę kroplową przezroczystą w celu wizualizacji przepływu podczas podaży leków, natomiast sam kolec dopuści w kolorze białym - nieprzezroczystym? Nie ma przesłanek, aby istniała konieczność zastosowania przezroczystego kolca w podaży płynów infuzyjnych, gdyż podczas podaży sam kolec jest umiejscowiony w worku z płynem infuzyjnym, co nie daje warunków do obserwacji, aby przepływ był widoczny w samym kolcu. Skontrolowanie podaży płynu najlepiej przeprowadzić podczas obserwacji komory kroplowej oraz opcjonalnie drenu. Jeżeli istnieją inne przesłanki aby kolec był przezroczysty prosimy o podanie uzasadnienia.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 172 Część 12, poz. 16 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany przyrząd.

Pyt. 173 Część 12, poz. 16 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany sposób oznakowania.

Pyt. 174 Część 13, poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 175 Część 17, poz. 26-31 Czy zamawiający wydzieli poz.26-31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Pyt. 176 Część 17, poz. 27 Czy zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemności opisanej w pytaniu.

Pyt. 177 Część 17, poz. 26 Czy zamawiający dopuści pojemność 50/60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza pojemność opisaną w pytaniu.



Pyt. 178 Część 17 poz. 31 Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza pojemności opisanej w pytaniu.

Pyt. 179 Część 23, poz. 1-3 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 180 Część 23, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści wachlarzyk o wymiarze – 20 cm dł. Całkowita , od nasady do czubka rdzenia.30 mm, szerokość części wachlarzowej ok.20 mm, patyczek (część chwytana) ok. 16,8 cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 181 Część 20 poz. 1

Z uwagi na fakt, że zestawy infuzyjne pakowane są po 30 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie lub zmniejszenie ilości sztuk do pełnego opakowania handlowego?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 182 § 3. Ust. 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy brakujących Towarów lub zamiany wadliwych Towarów do 96 godz. w dni robocze?

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 183 § 3. Ust. 14 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych do 20% wartości brutto umowy.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt. 184 § 4. Ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przesyłanie faktur drogą elektroniczną (email)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis projektowanych postanowień umowy.

Pyt. 185 Dot. pakietu nr 31

Czy Zamawiający wymaga aby produkty były kompatybilne z systemem aspiracyjno –próżniowym, który jest używany obecnie w szpitalu?

Odp. Zamawiający dopuszcza kompatybilność produktów opisaną w pytaniu.

Pyt. 186 Dot. pakietu 31, poz. nr 3.

Czy nie nastąpiła omyłka w opisie igły – „zielona”? Igła 22G/7 oznaczona jest kolorem czarnym.

Odp. W Formularzu asortymentowo-cenowym w części 31 zamówienia L. p. 3 w kolumnie określenie artykułu nastąpiła omyłka pisarska. Jest: „Igła próżniowa 22G/7 zielona”. Powinno być: „Igła próżniowa 22G/7 czarna”.

Pyt. 187 Dot. zapisów umowy § 1 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów



przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie wnioskowanych zapisów.

Pyt 188

do części nr 15

Czy Zamawiający dopuści produkty, które nie są zarejestrowane jako wyroby medyczne, ale będące wyrobami przeznaczonymi do użytku w szpitalach i innych placówkach medycznych? Producent nie klasyfikuje tych produktów jako wyrób medyczny przez co nie ma zastosowania ustawa o wyrobach medycznych oraz deklaracja CE.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkty opisane w pytaniu.

Pyt 189

do zadania nr 2

dotyczy zadanie 2 1. Czy Zamawiający dopuści głębokość 70 cm ? 2. Czy Zamawiający dopuści wysokość 1510 mm przy zachowaniu wymaganej pojemności urządzenia ? 3. Czy Zamawiający dopuści zakres temperatury + 2 do + 8 st. C ? 4. Czy Zamawiający dopuści półki typu ruszt bez możliwości wysuwania na prowadnicach ?

Odp. Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ w postępowaniu 16/2023/DZP

Pyt 190

do części nr 3

dotyczy zadanie 3 1. Czy Zamawiający dopuści półki typu ruszt bez możliwości wysuwania na prowadnicach ?

Odp. Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ w postępowaniu 16/2023/DZP

Pyt. 191 Pakiet 2 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji jednorazowej 0,45x12,5 mm zamiast 0,45 x 12 lub 0,45 x 13mm (a 100 szt). Długość tych igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1/2"

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu igły.

Pyt. 192 Pakiet 2 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji jednorazowej 0,7 x 32 zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼"

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu igły.

Pyt. 193 Pakiet 2 pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej U-40 0,3x13mm z nakładaną igłą.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 194 Pakiet 2 pozycja 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 1 ml 0,5 x 16mm oraz 0,4 x 12,5 mm zamiast 0,4 x 13 mm do wyboru przez użytkownika (a 100 szt).

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 195 Pakiet 2 pozycja 19

Prosimy o dopuszczenie: Strzykawka trzyczęściowa, jednorazowego użytku, biała, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłocznicy dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu



fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-
folia. opakowanie 85 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 196 Pakiet 2 pozycja poz. 20 i 22

Prosimy o dopuszczenie: Strzykawka trzyczęściowa, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, podwójna czarna skala pomiarowa co 1 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłocznicy dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-
folia, opakowanie 85 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 197 Pakiet 2 poz. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 50-60 ml, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną w pytaniu strzykawkę.

Pyt. 198 Pakiet 2 pozycja 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 50-60 ml, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu strzykawki.

Pyt. 199

do części 15

Czy Zamawiający dopuści referencje o wartości 41300 zł netto?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wartości referencji opisanych w pytaniu.

Pyt. 200

do części 15

Czy Zamawiający dopuści referencje o wartości 47630 zł netto ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wartości referencji opisanych w pytaniu.

Pyt. 201

do części 15

Czy Zamawiający dopuści referencje o wartości 56565,00 zł netto ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wartość referencji opisanych w pytaniu.

Pyt. 202 Część 1 poz. 4-6

Czy Zamawiający ma myśli cewnik do odsysania z końcówką prostą czy zagiętą?

Odp. Zamawiający wymaga cewnika do odsysania z końcówką prostą.

Pyt. 203 Część 1 poz. 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 5ml z rozszerzeniem do 10ml?
Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 204 Część 1 poz. 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 3-5ml
Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 205 Część 1 poz. 14-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 5-15ml?
Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 206 Część 1 poz. 21-24

Czy Zamawiający z Zamawiający oczekuje aby cewniki posiadały 4 boczne otwory?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu produkty.

Pyt. 207 Część 1 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści możliwość przeliczenia ilości w przypadku zaofierowania drenu w zwoju o dł. 50m? tj. 6 zwojów o długości 50 mb?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu przeliczenia.

Pyt. 208 Część 1, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu opłucnej z cewnikiem poliuretanowym o dł. 50cm, zakończonym 10 otworkami bocznymi z rozdzielaną osłonką, zakładany na igłę punkcyjną o dł. 7,5cm. W zestawie strzykawka o poj. 60ml, worek kolekcyjny o poj. 200ml, zestaw jałowy?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 209 Część 1, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wysokopróżniowy system odsysania z butlą okrągłą o pojemności 200ml z drenem o dł. 105cm.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 210 Część 3, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatraskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 17G x 1,5x45mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 211 Część 3, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatraskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z



filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 18G x 1,3x32mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 212 Część 3, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 18G x 1,3x45mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 213 Część 3, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 20G x 1,1x25mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 214 Część 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 20G x 1,1x32mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.



Pyt. 215 Część 3, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 22G x 0,9x25mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 216 Część 3, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 24G x 0,7x19mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 217 Część 3, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 14G x 2,1x45mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 218 Część 3, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula bezpieczna do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zatrzaskiem zabezpieczającym ostrze igły po wyjęciu z kaniuli pozwalającym na płynne i swobodne usunięcie zabezpieczonej igły z cewnika, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczonym koreczkiem. Samodomykający się koreczek portu górnego. Kaniula wykonana z poliuretanu, posiadające 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Posiadające zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Kaniula nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z



materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka, koreczek typu luer lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 16G x 1,7x45mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 219 Część 3, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczony okrągłym koreczkiem, wykonana z poliuretanu posiadająca 3 paski kontrastujące, widoczna w promieniach RTG. Posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Komora wypływu zwrotnego umożliwiająca szybką wizualizację wypływu krwi potwierdzająca jej prawidłowe położenie. Wyrób nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 18G 1,3x32

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 220 Część 3, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczony okrągłym koreczkiem, wykonana z poliuretanu posiadająca 3 paski kontrastujące, widoczna w promieniach RTG. Posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Komora wypływu zwrotnego umożliwiająca szybką wizualizację wypływu krwi potwierdzająca jej prawidłowe położenie. Wyrób nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 20G 1,1x32

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 221 Część 3, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne zgodne z poniższym opisem:

Sterylna kaniula do krótkotrwałego podawania płynów i leków, z dodatkowym portem do iniekcji zabezpieczony okrągłym koreczkiem, wykonana z poliuretanu posiadająca 3 paski kontrastujące, widoczna w promieniach RTG. Posiadająca zatyczkę z filtrem hydrofobowym. Komora wypływu zwrotnego umożliwiająca szybką wizualizację wypływu krwi potwierdzająca jej prawidłowe położenie. Wyrób nie zawiera w składzie ftalanów i lateksu. Komin kaniuli wykonany z materiału uniemożliwiającego samoczynne wysunięcie np. podczas wyciągania koreczka. Na opakowaniu każdej kaniuli widoczna data ważności, rozmiar, producent oraz przepływ. Sterylna pakowana pojedynczo w opakowanie typu TYVEC, kodowana kolorystycznie.

Rozmiar: 24G 0,7x19

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 222 Część 3, poz. 19-20

Czy Zamawiający oczekuje aby koreczki były od tego samego producenta co kaniule?

Odp. Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pyt. 223 Część 3, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wrób zgodny z poniższym opisem:

Bezigłowy port do zabezpieczania dostępow naczyniowych dla dorosłych z silikonową



przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer - Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,085ml, przepływ 312ml/min, długość 2,4cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji. Opakowanie a'250 sztuk.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 224 Część 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rurek nosowo-gardłowych w rozmiarze 2,5; 3; 4?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 225 Pakiet 7 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania filtra zgodnie z poniższym opisem:

Odp. Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ w postępowaniu 16/2023/

Pyt. 226 Część 7, poz. 3 (Kaniula do nosowa dla wcześniaków)

Prosimy o wyjaśnienie czy kaniula ma na myśli kaniulę przeznaczoną wyłącznie do wysokich przepływów?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga kaniuli przeznaczonej wyłącznie do wysokich przepływów.

Pyt. 227 Pakiet 7 poz. 6-10, 12

Czy Zamawiający, aby uzyskać wysoką jakość ostrzy (jak używane dotychczas) wymaga aby oprócz nr ostrza była wygrawerowana również nazwa producenta.

Odp. Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pyt. 228 Pakiet 7 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania filtra zgodnie z poniższym opisem:

Filtr mechaniczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny, z portem kapno, zakres objętości oddech. 300-1500ml, skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,9999%, skuteczność filtracji wg NaCl $\geq 99,764\%$, wydajność nawilżania min. 34 mg/l przy VT - 500 ml, utrata wilgoci max 6 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa w zakresie 95-100 ml, masa nie większa niż 50g

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 229 Część 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy MX1480 z membraną 0,20 μ m, który zastąpił wycofany filtr F62?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 230 Część 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w kolorze różowym i niebieskim z przezroczystym okienkiem do włożenia karteczki z danymi pacjenta? Zamawiający używał opasek w tych kolorach i nie zgłaszał żadnych uwag.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opaski opisane w pytaniu.

Pyt. 231 Część 8 poz. 9, 10

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 sztuki z pozycji nr 9 i 10 lub odstąpienie od wymogu próbek w jednej z ww. pozycji ze względu na wysoki koszt i nie dużą ilość w 2 letnim postępowaniu.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymagań opisanych w SWZ.



Pyt. 232 Część 8 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz 25G, głębokość penetracji 1,5mm, przeznaczony do pomiaru poziomu glukozy u dorosłych z normalną i delikatną skórą dłoni oraz u dzieci?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 233 Część 8 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 200 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 2 op. a' 200 szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 234 Część 8 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 200 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 5 op. a' 200 szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 235 Część 8 poz. 30

Czy Zamawiający dren silikonowy w rozmiarze CH 28?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.

Pyt. 236 Część 8 poz. 31, 33

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 2 sztuki z pozycji nr 31 i 33 lub odstąpienie od wymogu próbek w jednej z ww. pozycji z ww. pozycji ze względu na wysoki koszt i nie dużą ilość w 2 letnim postępowaniu.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymagań opisanych w SWZ.

Pyt. 237 Część 8 poz. 35

Czy Zamawiający dren silikonowy w rozmiarze CH 28?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego w pytaniu produktu.

Pyt. 238 Część 8 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 10 op. a' 100 szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 239 Część 13 poz. 1 i 2

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

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu opakowania wraz z przeliczeniem.

Pyt. 240 Część 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co ma zawierać zestaw sterylny przeciwko AIDS

Odp. Zamawiający określa skład minimalnego wymaganego zestawu: fartuch wzmocniony, ochraniacze na obuwie, czepek, maseczka FFP-2.

Pyt. 241 Część 16 poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do biopsji cienkoigłowej oraz strzykawkę pakowanych osobno sterylnie, a następnie razem jako zestaw w worek foliowy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu sposób pakowania.

Pyt. 242 Część 16 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawki dwuczęściowe o pojemności 10ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu produkt.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt. 243 Czy zamawiający wydzieli w części 36 punkt 19 i przyjmie?

Do przetargu zestaw składający się z jednego trokara 5 - 11 mm bezpiecznego z systemem uszczelki przyjmującym narzędzia 5-11 mm bez konieczności używania dodatkowej redukcji, z kierunkowym ostrzem w kształcie litery „V” aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara ostrze aktywują się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). i 3 trokarów 5 mm z ostrzem w kształcie litery „V” aktywującym się tylko podczas oporu powłok (po uzbrojeniu trokara ostrze aktywują się tylko raz w celu przebicia powłok brzusznych a następnie zostaje zablokowane w celu minimalnego ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych), lub zestaw ze sztyftem – bez ostrza. Co pozwoli ułożyć atrakcyjną finansowo ofertę.

Biorąc pod uwagę ilość zestawów planowanych w zakupie. Cena za zestaw „1 X 10 mm i 3 X 5 mm” jaką zaproponujemy to Około 220 zł brutto.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w sposób opisany w pytaniu.

Zastępca Dyrektora
ds. Techniczno-Inwestycyjnych
Henryk Janiak
mgr inż. Henryk Janiak

Specjalista ds. zamówień
publicznych

Barbara Bukowska
mgr Barbara Bukowska