



Łódź, dnia 02.12.2024 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 174/PN/ZP/D/2024 –dostawy sprzętu jednorazowego

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 43 poz. 1 - Jałowy, nietoksyczny przedłużacz do drenu przeskórnego 12 F 30cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 43 poz. 2 - Zestaw do drenazu przeskórnego metodą jednostopniową, kateter Pigtail o rozmiarach 8F, 10F lub 12 F (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet 2 poz.5

Czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru z nadrukiem o wymiarach 50x30.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet 2 poz.7

Czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba.

Pytanie nr 5

Projekt umowy &5 ust.4

Prosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji ilościowych do 5 dni roboczych. Termin 2 dni jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności, odebrania wadliwego towaru z siedziby Zamawiającego. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu reklamacji ilościowych do 3 dni.

Pytanie nr 6

pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 93 poz. 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsiemku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach cewnika

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm

www.usk2.lodz.pl



- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 39 poz.1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR o długościach

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- Trokar
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 9

pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz.1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?
Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

pakiet 39 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz.2. dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), bez otworów bocznych

- średnica 13,5 FR – długość 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm – ramiona proste i zakrzywione
Do wyboru przez Zamawiającego

charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło 13 Fr
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

pakiet 39 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz. 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?
Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

pakiet 39 poz. 3

1.Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych,
o średnicy 11 FR i 13 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm - ramiona proste lub zakrzywione
do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G



- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13
pakiet 39 poz. 3

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz. 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14
pakiet 39 poz. 3

1. Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 FR i 13 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm - ramiona proste lub zakrzywione do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15
pakiet 39 poz. 3

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz. 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16
pakiet 39 poz. 5

1. Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 FR i 13 Fr o długościach: 30 cm - ramiona proste

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się



- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

pakiet 39 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 poz. 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

pakiet 39 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 poz. 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach cewnika

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

pakiet 39 poz. 1

2. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 39 poz.1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji

www.usk2.lodz.pl



przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm² , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 wymaga dostarczenia pończoch posiadających otwór rewizyjny do oceny tętna i ukrwienia w okolicy palucha ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga otworu rewizyjnego.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 wymaga dostarczenia pończoch posiadających elastyczny klin w górnej części pończochy, zapobiegający efektowi stazy poprzez niepełne zamknięcie opaski elastycznej w górnej części uda ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Czy w pakiecie 22 pończochy powinny zapewniać ucisk: - 18 mmHg w okolicy stawu skokowego - 14 mmHg w okolicy podudzia - 8 mmHg w okolicy stawu kolanowego - 10 mmHg w połowie długości uda - 8 mmHg w górnej części uda ?

Odpowiedź: Tak, pończochy powinny zapewniać w/w ucisk.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 dopuści Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Oplucnej - Torakocentezy ,sterylny. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraznacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bezotwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty.

Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy lub zawór samozamykającyzapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Dodatkowyzawór automatyczny lub samozamykający się na cewniku zamykający światło cewnika po wysunięciu igły.Zestaw z cewnikiem o długości w zakresie 12 - 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pytanie 1 dot. Pak. 85, poz. 2



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pęset bipolarnych w szerszym zakresie: sterylna jednorazowego użytku, typu "ROSE GOLD", zredukowane przywieranie do tkanki, kształt bagietkowy, stalowa, długość całkowita 190 i 215 mm, długość robocza 90 i 115 mm, śr szczęk 0,25; 0,5; 0,7; 1,0 i 1,5 mm (do wyboru przez Zamawiającego), opakowanie zbiorcze 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 29

Pytanie 1 dot. Pak. 85, poz. 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający obniża wysokość kary umownej do 3%.

Pytanie nr 30

2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający obniża wysokość kary umownej do 3%.

Pytanie nr 31

9. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w przypadku niewykonania przeglądu technicznego przedmiotu użyczenia zgodnie z zaleceniami producenta przedmiotu użyczenia – 500 zł za każdy przypadek – o ile dotyczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

10. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 9 ust 2, w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

14. Wykonawca w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcy z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, o której mowa w § 11 ust. 3 pkt f umowy zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 250 zł za każdy stwierdzony przypadek. Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu wraz z fakturą VAT potwierdzenie dokonania płatności na rzecz Podwykonawcy z uwzględnieniem dokonanej zmiany wynagrodzenia Podwykonawcy, o ile dotyczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w **Pakiecie 26** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej o składzie:

- **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca lub otrzewnej, igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym zakończeniem, który odsłania część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły;

zielony wskaźnik w uchwycie igły sygnalizuje wejście igły z cewnikiem do jamy opłucnej/otrzewnej.

Igła Veressa jest wprowadzana w tylny port cewnika i punkcja jest wykonywana przy pomocy cewnika z umieszczoną w jego środku igłą Veressa

- **cewnik przeskórny, poliuretanowy**, rozmiar: **9CH** lub **12 CH** (do wyboru), z otworami bocznymi, z centymetrową skalą głębokości, widoczny w RTG, możliwość re-pozycjonowania cewnika

- cewnik jest zakończony układem z **automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza do pacjenta); możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (i możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych, drenażu poprzez podłączenie ssącego zestawu drenażowego);

2 wejścia luer-lock do podłączenia strzykawki, worka zbiorczego lub systemu odsysającego

- **strzykawka** luer lock 30 ml



- **worek** zbiorczy **2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym
 - **skalpel** z zabezpieczeniem przed zakłuciem
 - **łącznik luer-lock/stożkowy** do podłączenia do aktywnego systemu drenażowego
- Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.
Powyższy zestaw jest stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w **Pakiecie 53** w pozycji **1** mógłby doprecyzować, czy przez „wymagany zestaw z narzędziami” Zamawiający rozumie zestaw wyposażony w **pean wielorazowego** użytku dedykowany do metody Griggsa.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza w/w.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w **Pakiecie 53** w pozycji **2** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby zestaw do przezskórnej tracheotomii bez peana był przeznaczony do zabiegu wykonywanego metodą Griggsa.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 37

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umownego zawartego w § 7 w następujący sposób:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **1% wartości netto** niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.
2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **1% wartości netto** niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.
3. W razie odstąpienia od umowy z przyczyn określonych w ust. 3, ust. 7 lub 8 bądź rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §8 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości **5% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego przedmiotu umowy do dnia odstąpienia lub rozwiązania umowy** (bez prawa opcji).

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się na zmianę wartości następujących kar umownych: 1. 3%; 2. 3%; 3. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Zadanie nr 36: Dot. załącznika nr 2 do SWZ – Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Zadanie nr 36: Dot. par. 4 ust. 12 wzoru umowy – Wykonawca wnosi o wykreślenie wskazanego zapisu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Zadanie nr 36: Dot. par. 5 ust. 1 wzoru umowy – Czy zamawiający dopuszcza by termin ważności dostarczonego produktu był nie krótszy 6-9 (wybrać) miesięcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet 25, poz.1

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach:

zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania, wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od



5-40cmH₂O,
komora na wydzielinę o pojemności 2100 ml, wyskalowana co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml,
wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu,
zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia,
automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie,
samoszczelniający port bezigłowy do pobierania próbek drenowanego płynu,
budowa kompaktowa, wysokość maksymalna 25cm, stabilna podstawa nie wymagająca mocowania na stojaku,
uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie,
dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia lock-in,
sterylny, podwójnie pakowany
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Pakiet 25, poz.2,3

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania wkładów „kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres” - opis jednoznacznie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust.1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie, ponieważ każdy system do odsysania jest zaprojektowany w taki sposób, że do pojemników wielorazowych danego producenta, pasują wyłącznie wkłady jednorazowe tego samego producenta. Brak dopuszczenia rozwiązań równoważnych innych producentów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ, co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający, w przypadku dopuszczenia systemu równoważnego, ma prawo zażądać uwzględnienia w ofercie konieczności wymiany wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, ewentualnie mocowanie). Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że zaferowano system gwarantujący wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Pakiet 25, poz.2,3

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: kształt przekroju okrągły, o średnicy pokrywy 12,5 cm; wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia”(opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Króciec pacjenta jest uniwersalny gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Pojemniki wielorazowe wyposażone są w zaczep do mocowania (identyczny, jak w opisanym systemie);nie posiadają innych przyłączy (brak króćca przy pojemniku - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania). Wymiana wkładu nie wymaga odłączenia drenu od źródła ssania, a jedynie wyciągnięcie łącznika z wtyku próżnia, co jest czynnością błyskawiczną i nieskomplikowaną. Pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet 25, poz.4

Czy Zamawiający dopuści proszek w saszetce 20g, pozostałe jak w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Pakiet 25, poz.5

Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 210 cm?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Pakiet 25, poz.6

Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 300 cm?

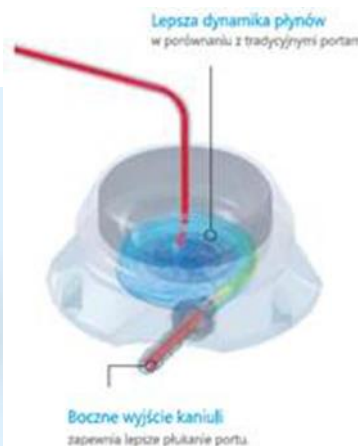
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Pytania do pakietu 33

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści

Dla pozycji 1 porty w całości wykonane z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 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) W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Dla pozycji 2 Igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach w zakresie: 19-38mm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Dla pozycji 3 Iglę typu Hubera do portów naczyniowych, zakrzywioną pod kątem 90 st ze zintegrowanym drenem o długości 18cm, ze skrzydełkami, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu. Produkt bez lateksu. Iglę w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach w zakresie: 19-38mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Pytania do pakietu 39

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści

Dla pozycji 1 Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzepliny, zakładany metodą Seldingera. Zestaw, w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip); zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji, końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy, osobny kanał dla przewodnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły, posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki. Długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 35/40cm, 50/55cm, do wyboru przez Zamawiającego
Dla pozycji 2-5 cewnik czasowy do hemodializy, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, przystosowany do kontroli podczas wprowadzania za pomocą RTG, USG, fluoroskopii, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, 2 rozszerzacze z powłoką hydrofilową, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.

Dla poz. 2 trójkanałowy 13F ramiona proste i zakrzywione długość 15,20cm

Dla poz. 3 dwukanałowy 14F ramiona proste 15,20,24cm, ramiona zakrzywione 15,20cm

Dla pozycji 4 dwukanałowy 12F ramiona proste 15,20,24cm, ramiona zakrzywione 15,20cm



Dla pozycji 5 dwukanałowy 12F ramiona proste 24cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Pytania do pakietu 89

Czy Zamawiający dopuści produkty, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknień ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Rozmiar 19G o długościach 15, 20 mm.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 1 pojemnik histopatologiczny o pojemności 150 ml i poj. maksymalnej 160 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 2 pojemnik histopatologiczny o pojemności 1000 ml i poj. maksymalnej 1180 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 5 pojemnik histopatologiczny o pojemności 500 ml i poj. maksymalnej 565 ml??

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 6 pojemnik histopatologiczny o pojemności 250 ml i poj. maksymalnej 280 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 11 pojemnik histopatologiczny o pojemności 10l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 9 pojemnik histopatologiczny z formaliną o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza bez formaliny.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4, pozycji 10 pojemnik histopatologiczny z formaliną o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza bez formaliny.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12, pozycji 4 pęste o długości 13cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12, pozycji 14 kieliszki w opakowaniu a'80 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12, pozycji 19 pojemnik na kał z łopatką 20ml indywidualnie pakowany, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga w pakiecie 18, pozycji 1, aby przyrząd i worek były zapakowane przez producenta razem w jedno sterylne opakowanie jednostkowe folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 27, pozycji 1, igłę do pobierania leków z filtrem 1.2x38mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 28, pozycji 1 strzykawkę do insuliny wykonaną z polipropylenu, wtopiona igła o rozm. 0,33x12,7 mm 1 ml/ U100, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, płynny przesuw tłoczka, łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego – ułatwiająca dawkowanie, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie a'100 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 28, pozycji 2 strzykawki do insuliny w opakowaniu a'100 sztuk zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 28, pozycji 2 strzykawkę do TBC z zamontowaną igłą 0,45x12mm w opakowaniu a'100 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 67

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 pozycji 11 strzykawkę 10 ml skalowaną co 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 pozycji 8 strzykawkę dwuczęściową w opakowaniu a'100 szt. zgodnie z przeliczeniem ilości? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31, pozycji 4 przyrząd do przetaczania krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ minz filtrem 200 µm, długość min.90mm max. 110cm, igła ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy (korpus) z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, długość drenu 150 cm. Złącze luer lock stale. Opakowanie oznakowane/ opisane kolorem czerwonym dla łatwego odróżnienia. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 70

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32 pozycji 1 koreczek combi z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Czy zamawiający odstąpi od wymogu badań w pakiecie 32 dot. pozycji 3?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34, pozycji 3 cewnik Foley trójdrożny z lateksową zastawką? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34, pozycji 6 cewnik Foley z końcówką Tiemann, dwudrożny wykonany z lateksu pokryty lateksem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74

Pakiet 64

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie protez łukowato wygiętych, odległość między listkami od 5 do 15 cm co 1-2 cm, bez pozycjonera.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet 64

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie zestawów o długości 210 cm, łącznik Y umożliwiający jednoczesne podawanie kontrastu przewodnikiem w komplecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76

Pakiet 64



Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaferowanie o długości od 3 do 15 cm co 1-2 cm, 5 otworów drenujących na końcu pozostającym w drogach żółciowych, znacznik endoskopowy na granicy każdej pętli i części prostej oraz pośrodku części prostej, bez pozycjonera.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77

Pakiet 64

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaferowanie cewników dwukanałowych o średnicy 7 Fr, długość 215 cm, kanał główny do przewodnika 0,035", kanał boczny do przewodnika 0,025".

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78

Dotyczy Pakietu 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony zgodnej z OPZ, z tą różnicą, że jest pakowana a'100 szt. w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wynikających z § 7 na następujące:

„§ 7.

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 1% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.

2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 1% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się na zmianę kar umownych na odpowiednio: 1. 3%; 2. 3%.

Pytanie nr 80

Pytania do pakietu 83 - etykiety na strzykawki

czy zamawiający dopuści etykiety o wymiarach 15x37mm, wymiar mieszczący się w ramach wspomnianej w SWZ normy ISO 26825:2020. Większy parametr etykiety w przypadku wysokości sprawia, że nadrukowana nazwa i wpisana dawka leku jest bardziej czytelna a mimo to etykieta nie zasłania podziałki na strzykawce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zgodności z ISO 26825:2020.

Pytanie nr 81

Pytania do pakietu 83 - etykiety na strzykawki

czy zamawiający może odstąpić od wymagania pakowania rolek w dodatkowy kartonik i dopuści pakowanie w przezroczyste opakowanie, zgrzewane, zabezpieczające rolę w czasie transportu i przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82

Pytania do pakietu 83 - etykiety na strzykawki

nawiązując do punktu 2(pytanie 63) czy zamawiający dopuści zamykany podajnik z pleksi mieszczący 10 rolek, w osobnych przegródkach umożliwiających swobodne obracanie rolki, co dodatkowo pozwala na monitorowanie stanu ilości etykiet na rolce. Kartonik uniemożliwia kontrolę stanu rolki z etykietami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Projektowane postanowienia umowy §7 pkt. 1, 2

Wnosimy o dokonanie zmiany §7 pkt. 1, 2 w projektowych postanowieniach umowy poprzez obniżenie określonej w tym postanowieniu wysokości kary umownej z 5% do 0,5%



Określona w projekcie umowy kara umowna z tytułu zwłoki w dostawie w wysokości aż 5% za każdy dzień zwłoki jest - w ocenie Wykonawcy, a także w świetle orzecznictwa - rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę towaru a wysokością kary umownej zastrzeżonej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy z uwzględnieniem okresu zwłoki. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przykłady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że w przypadku zwłoki w dostawie kary umowne powinny mieścić się w przedziale 0,1%-0,5% za każdy dzień zwłoki i dotyczyć wyłącznie części zamówienia, którego rzeczywiście dotyczy naruszenie umowy. Zastrzeżenie kar umownych w nadmiernej wysokości może oznaczać, iż Zamawiający naruszył dyrektywy kształtowania treści SWZ zawarte w PZP (por. wyrok KIO z 31.07.2015 r., sygn. KIO 1519/15).

Odpowiedź: Zamawiający obniża wysokość kary umownej do 3%.

Pytanie nr 84

Pakiet 3. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie Przyrządu z zaworem jednokierunkowym do pobierania leków z worka wyposażonego w zawór bezigłowy, kompatybilny z roztworami żywienia pozajelitowego, krwią oraz lekami cytostatycznymi i chemioterapeutykami. Przyrząd pozwala na wielokrotny dostęp z możliwością dezynfekcji a dzięki zaworowi zwrotnemu umożliwia tylko pobranie leku.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Pakiet 18. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie przyrządu do przetaczania z workiem pakowanym osobno, ze względu na inną stawkę podatku vat?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86

Pakiet 18. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Pakiet 18. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 88

Pakiet 18. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 89

Pakiet 18. Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90

Pakiet 30. Poz. 2



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego o Objętości wypełnienia 0,32 ml. Wytrzymałości ciśnieniowej: do 5 Ba oraz Przepływie 525±10 ml/min . Sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91

Pakiet 30. Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużką 7 cm Wytrzymałością ciśnieniową 4- 4,5 bara i Objętością wypełnienia 0,9 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Pakiet 30. Poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużką 25 cm Wytrzymałością ciśnieniową 4- 4,5 bara i Objętością wypełnienia 2,4 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 93

Pakiet 30. Poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużką 100 cm Wytrzymałością ciśnieniową 4- 4,5 bara i Objętością wypełnienia 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94

Pakiet 32. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka kombi z trzpieniem poniżej krawędzi ? Korek w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95

Pakiet 32. Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka Luer Lock z trzpieniem poniżej krawędzi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 96

Pakiet 32. Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka do dezynfekcji po 10 sztuk na pasku z możliwością zawieszenia paska?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97

Pakiet 3 Pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, leków, sterylny, jednorazowego użytku, z hydrofobowym filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, z zaworem bezigłowym stanowiącym samozamykający się korek i pełniącym funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki, z możliwością stosowania 24h.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod względem komplementarności z workiem typu Viaflo.

Pytanie nr 98

Pakiet 11 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy zawierający:

- worek o pojemności 1500 ml z otworem do zawieszenia
- wykonany z medycznego PVC
- skalowany cyfrowo co 250 ml
- dren o długości 115 cm z zaciskiem przesuwным zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym
- natłuszczona końcówka drenu zabezpieczona zatyczką
- serweta 42 x 45 cm



- mydło w płynie (9 ml)
- rękawice foliowe – 1 para
- nie zawiera lateksu
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pak. 12, poz. 2.

Pytanie nr 99

Pakiet 11 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści pęsetę o długości 13cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pak. 12, poz. 4.

Pytanie nr 100

Pakiet 11 Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści golarki pakowane indywidualnie w kartonik?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pak. 12, poz. 5.

Pytanie nr 101

Pakiet 11 Pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na śluz o pojemności 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pak. 12, poz. 10.

Pytanie nr 102

Pakiet 11 Pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na śluz o pojemności 25ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pak. 12, poz. 10.

Pytanie nr 103

Pakiet 11 Pozycja 15 Czy Zamawiający oczekuje kruszarki do leków, wykonanej z wytrzymałych materiałów - poliamidu (PA07) oraz stali nierdzewnej co umożliwi profesjonalne miążdżenie tabletek bezpośrednio w kieliszku gwarantując zachowanie warunków higienicznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 104

Pakiet 16 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105

Pakiet 16 Pozycja 5 Czy Zamawiający może wydzielić pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 106

Pakiet 18 Pozycja 1 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 107

Pakiet 18 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek w kolorze zielonym o wymiarach 20x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.



Pytanie nr 108

Pakiet 18 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez nazwy producenta na przyrządzie z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo wykonaną z ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 109

Pakiet 18 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej bez opaski stabilizującej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 110

Pakiet 26 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 111

Pakiet 42 Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik ssący typu mieszek o pojemnościach 500ml i 250ml z drenem 125ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ jak dotychczas używanie w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112

Pakiet 42 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści dreny podwójnie pakowane: zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia jak dotychczas używanie w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113

Pakiet 42 Pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej o poniższych długościach:

| ROZMIAR | DŁUGOŚĆ CEWNIKA |
|---------|--------------------|
| CH 8 | 70 ± 10 mm |
| CH 10 | 190 ± 10 mm |
| CH 12 | 190 ± 10 mm |
| CH 14 | 190 ± 10 mm |
| CH 16 | 210 ± 10 mm |
| CH 18 | 210 ± 10 mm |
| CH 20 | 340 ± 10 mm |
| CH 22 | 340 ± 10 mm |
| CH 24 | 340 ± 10 mm |
| CH 28 | 340 ± 10 mm |
| CH 32 | 340 ± 10 mm |
| CH 36 | 340 ± 10 mm |
| CH 40 | 340 ± 10 mm |

jak dotychczas używanie w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114

Pakiet 42 Pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej z trokarem ze stali dla rozmiarów 8-18, oraz z trokarem aluminiowym dla rozmiarów 20-42 jak dotychczas używanie w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 115

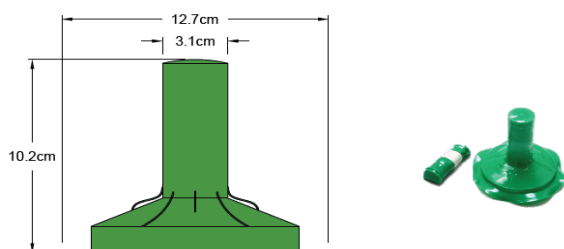
Pakiet 44 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści licznik igieł na 20szt z nieprzezroczystym wieczkiem jak dotychczas używanie w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116

Pakiet 44 Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści jednorazową, sterylną osłonkę na uchwyty lamp chirurgicznych z kołnierzem ochronnym zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera. Osłonka dopasowuje się do większości uchwytów lamp operacyjnych. Wykonane z cienkiego, ale wytrzymałego i lekko elastycznego tworzywa sztucznego w kolorze zielonym. Pakowane a'2 szt na płasko.

Średnica kołnierza 12,7 cm, uchwyt 3,1 cm, wysokość produktu 10,2 cm?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

Pakiet 60, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem powietrza 0,1 um jak dotychczas dostarczany do Państwa szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118

Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski nadkraniowej dla dorosłych wykonana z miękkiego termoplastycznego tworzywa; posiadająca miękki żelowy mankiet uszczelniający bez konieczności pompowania, szeroki jeden kanał gastryczny umożliwiający odsysanie treści pokarmowej, port tlenowy do biernej oksygenacji oraz rampę intubacyjną umożliwiającą przeprowadzenie fiberoskopu z rurką intubacyjną; anatomicznie wyprofilowany stabilizator położenia w jamie ustnej, zintegrowane zabezpieczenie przed przegryzieniem; dokładne oznaczenie rozmiaru na grzbiecie maski. Rozmiary w przedziałach wagowych: rozm. 5 : 90+kg kanał gastryczny dla sondy 18 FCh, rozm. 4 : 50-90+kg, rozm kanał gastryczny dla sondy 18 FCh. 3 : 30-60 kg, kanał gastryczny dla sondy 16 FCh.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119

Pakiet 47 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu jednorurkowego, dwuświatłowego, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezłateksowym. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 50 cm, dodatkowo gałąź o długości 150 cm oraz złączka. Układ jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120

Pakiet 47 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurkowego, dwuświatłowego, na blok, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą rozciągliwą 1,5m, z 2L workiem bezłateksowym. Rura wydechowa do

www.usk2.lodz.pl



podłączenia do aparatu 50 cm. W zestawie przewód do próbkowania gazu długości 0,70m z łącznikami typu męskiego wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121

Pakiet 47 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, na blok, o śr. 22 mm i długości 3,0 m, z kolankiem z portem kapno do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą do 1m, z 2L workiem bezłateksowym, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe, rura wydechowa do podłączenia do aparatu 50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122

Pakiet 47 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, do respiratora, o śr. 22 mm (dł. 1,8 m), z kolankiem z portem kapno, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe. Dodatkowo filtr oddechowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do kapnografii zabezpieczonym kapturkiem na lince. Parametry użytkowe: skuteczność filtracji > 99.99% potwierdzona niezależnymi protokołami, utrata wilgoci 7,8 mg H₂O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 30,8 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min – 0,8cm H₂O, opór przepływu @60L/min - 2.1cm H₂O, objętość - 60ml, waga – 29g, minimalna objętość oddechowa > 200ml, łącznik - 22F/15M - 22M/15F. Mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia. Pakowane oddzielnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123

Pakiet 47 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, do respiratora, o śr. 22 mm i długości 3,0 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 50 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 124

Pakiet 47 poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego z dodatkiem antybakteryjnym do respiratora dla dorosłych, do użycia w warunkach MRI, średnica rur 22mm, rury długości 5,6 m wykonane z polietylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie, pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125

Pakiet 47 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika z kolankiem podwójnie obrotowym. Przestrzeń martwa z rury rozciągalnej z łącznikiem kątowym oraz portami do odsysania/bronchoskopii. Długość 70-150 mm (bez łączników). Złącza 22F-22M/15 F (podwójnie obrotowe). Ryflowane złącze Twist. Podwójny port 7,6mm/9,5mm zamykany zatraskowym korkiem z uszczelnieniem z TPE. Produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 126

Pakiet 47 poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku w obwodzie oddechowym, służy do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach; przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona; pojemność 10ml, wyskalowany co 2ml; stożkowa podstawa minimalizuje stratę leku; działa w pozycji pionowej i poziomej; szybkozłączne 22 F kompatybilne z maskami do nebulizacji, łącznikami T oraz ustnikami. Łącznik T - samuszczelniający; zabezpieczony kapturkiem na lince; końcówki 22F-22M; umożliwia podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta. Dren tlenowy: wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika; odłączalny; przezroczysty; długość 1,8m; końcówka standardowa. Produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.



Pytanie nr 127

Dotyczy wzory umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z § 7 ust. 1 i 2 do 0,5%?
Zaproponowane we wzorze umowy kary są stanowczo zbyt wysokie i rażąco niesprawiedliwe

Odpowiedź: Zamawiający obniża w/w kary umowne do 3%.

Pytanie nr 128

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 7 ust. 10 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

10. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 9 ust 2, w wysokości 50 zł za każdy dzień roboczy zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowień dotyczących kar umownych poprzez zmianę naliczania kar z dni zwłoki na dni robocze zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet 86, poz. 1.4.1.:

Czy można zaoferować nożyczki chirurgiczne o rozmiarze 14,5cm +/-0,3 cm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131

Czy Zamawiający zgodzi się na dostawy do godz. 15:00?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 132

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych wyrobów medycznych z 12 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 133

Czy Zamawiający zgodzi się wezwać Wykonawcę do należytego wykonania umowy przed dokonaniem zakupu u wykonawcy zastępczego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 134

dot. § 7: Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć kary umowne wymienione w ust. 1 do 2,5%?

Odpowiedź: Zamawiający obniża w/w kary umowne do 3%.

Pytanie nr 135

Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniesie i

www.usk2.lodz.pl



nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 136

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu przedkładania Zamawiającemu zaktualizowanych deklaracji zgodności w terminie 7 dni od daty zaistnienia okoliczności uzasadniających aktualizację? Informujemy, że oferowane przez nas wyroby medyczne odpowiadają obowiązującym normom i ich dokumentacja jest na bieżąco aktualizowana. Zobowiązujemy się do dostarczania aktualnych deklaracji zgodności na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 137

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 9 ust 2 do 50 zł lub na inne złagodzenie kary? Kara w wysokości 500 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji jest w naszej opinii rażąco wysoka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 138

Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 9 ust 2? Kara w wysokości 500 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji jest w naszej opinii rażąco wysoka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 139

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć, że waloryzacja wynagrodzenia będzie dopuszczalna jeśli suma dwóch kolejnych kwartalnych wskaźników wzrostu cen towarów i usług w stosunku do poprzednich okresów kwartalnych, wynikających z komunikatów Prezesa GUS ogłaszanych na podstawie art. 25 ust. 11 ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych (Dz.U. z 2022 poz. 504) i przypadających na okres realizacji umowy przekroczy 4%, a nie 8%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 140

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 poz nr 1 zestawu z kanką Yankauer 10 G z kontrolą siły ssania, takiego jak obecnie dostarczany do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 141

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 poz nr 2 drenu próżniowego do odsysania - ϕ 7 mm, wewn. Φ 10 mm zewn. Odcinki - 360 cm, między odcinkami co 180 cm łączenie płaskie dł. ok 8 cm, pośrodku możliwość przecięcia; wykonany z medycznego PCV; zwój dł. 30 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 142

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 45 poz nr 3 drenu próżniowego do odsysania - ϕ 7 mm, wewn. Φ 10 mm zewn. Odcinki - 180 cm, między odcinkami łączenie płaskie dł. ok 8 cm, pośrodku możliwość przecięcia; wykonany z medycznego PCV; zwój dł. 30 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 143

Pakietu nr 2:

Pytanie 1 poz. 4: Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Sony ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 144

Pakietu nr 2:

Pytanie 2 poz. 5: Prosimy o wyjaśnienie do jakiego typu defibrylatora wymagany jest papier z tej pozycji, oraz podanie rozmiaru papieru wraz z informacją czy papier ma być gładki czy z nadrukiem

Odpowiedź: Szpital dysponuje kilkoma defibrylatorami Lifepack 12, Lifepack 15, papier ma mieć rozmiar 50mmx30m, z nadrukiem.

Pytanie nr 145

Pakietu nr 2:

Pytanie 3 poz. 6: Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Sony ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 146

Pakietu nr 2:

Pytanie 4 poz. 7: Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Mitsubishi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 147

Pakietu nr 69:

Pytanie 5 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Philips HeartStart MRx w rozmiarze (76mmx25m.)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 148

Pakiet 3,

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 149

Pakiet 3,

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 150

Pakiet 3,

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 151

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152

Pakiet 18, poz.1



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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 153

Pakiet 18, poz.1

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 pogładowa (obrazkowa) instrukcja użycia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 154

Pakiet 18, poz.1

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 155

Pakiet 18, poz.1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 156

Pakiet 18, poz.1

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?

Czy w związku z powyższym zamawiający dopuści worek pakowany oddzielnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 157

Pakiet 18, poz.1

Czy zamawiający dopuści wymiar worka 200 mm x 300 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 158

Pakiet 32, poz.1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 159

Pakiet 32, poz.1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 160

Pakiet 32, poz.1

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski i czerwony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161

Pakiet 32, poz.1

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 162

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomią silikonowaną, wykonaną z PCV, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 163

Pakiet nr 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną równoważną o parametrach:

- Służy do utrzymywania drożności dróg oddechowych pacjenta podczas tracheostomii i mechanicznej wentylacji pacjentów
- Wykonana z nietoksycznego, niedrażniącego, medycznego, silikonowanego PVC
- Przezroczysta
- Odporna na zagięcia, cienkościenna, termoczuła rurka, mięknie w temperaturze ciała
- Blokowany obturator z możliwością wprowadzania przewodników w celu ułatwienia intubacji przy użyciu powszechnie akceptowanej techniki przewodników Seldingera (dla rozmiarów 6,0-9,0)
- Anatomicznie zaprojektowana rurka i obturator z oliwką z wyjątkowo gładkim i zakrzywionym końcem dystalnym umożliwiającym atraumatyczną intubację i ekstubację
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Balonik kontrolny i dren łączący w kolorze innym niż korpus rurki (niebieski)
- Linia RTG na całej długości rurki
- Miękkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, w zestawie 2 tasemki mocujące rurkę
- Pozbawiona ftalanów (bez DEHP)
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w sztywne opakowanie typu blister

| ID | Otwór Seldingera |
|--------|------------------|
| 3.5 mm | NIE |
| 4.0 mm | NIE |
| 4.5 mm | NIE |
| 5.0 mm | NIE |
| 5.5 mm | NIE |
| 6.0 mm | TAK |
| 6.5 mm | TAK |
| 7.0 mm | TAK |
| 7.5 mm | TAK |
| 8.0 mm | TAK |
| 8.5 mm | TAK |
| 9.0 mm | TAK |

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 164

Pakiet nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pęsetę o długości 14cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166

Pakiet nr 12, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pojenik o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 167

Pakiet nr 12, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 20-30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 168

Pakiet nr 12, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 169

Pakiet nr 12, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'80 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170

Pakiet nr 12, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na kał o pojemności 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 171

Pakiet nr 12, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250ml z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 172

Pakiet nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego worka do tygodniowej zbiórki moczu o parametrach:



- Wykonany z medycznego PCV
- Obie ścianki mleczone
- Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Skalowany linearnie co 100ml od 200ml do 2000ml; cyfrowo co 200ml (dodatkowa skala: 25, 50, 100, 150ml)
- Zacisk przesuwny na drenie
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 173

Pakiet nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego worka do godzinowej zbiórki moczu o parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000 ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120 cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500 ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50 ml od 100 ml do 2000 ml
- Komora kroplowa skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Bezląteksowy
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 174

Pakiet nr 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści worek do opróżniania worka na mocz posiadający obie ścianki białe, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 175

Pakiet nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego systemu do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm



- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Czas utrzymania systemu: 29 dni (potwierdzone instrukcją użycia)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 176

Pakiet nr 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 177

Pakiet nr 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę z uwagi na fakt, iż worki pakowane są pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 178

Pakiet nr 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski do rurek wykonaną z pianki poliuretanowej obłożoną bawełną i welurem, jednorazowego użytku, o długości 72cm i szerokości 2cm. Opaska wyposażona w rzep do jej zapięcia, zamocowany na jednym końcu opaski, opakowanie zbiorcze 20 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 179

Pakiet nr 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski do rurek tracheostomijnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna, welur), o długości ok. 48,5 cm i szerokości 3,5 cm. Kolor beżowy. Opaska wyposażona w 2 rzepy zgrzane po obu stronach w głąb opaski na ok. 1 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 180

Pakiet nr 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne zestawy do odsysania z kanką Yankauer 12G, bez kontroli odsysania, z bocznymi otworami obciążającymi, z drenem o długości 200cm i średnicy wew. 5mm. Zakończenia typu żeńskiego, podwójnie pakowane, op. folia + folia-papier?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 181

Pakiet nr 45, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie drenu próżniowego do odsysania o średnicy wew. ok. 6,3mm i zew. ok. 9mm. Odcinki co ok. 180cm; odcinki łączące płaskie, dł. ok. 8cm, pośrodku możliwość przecięcia; wykonany z tworzywa sztucznego, zwój o długości 100m?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 182

Pakiet nr 45, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 183

Pakiet nr 45, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren z zakończeniem lejek z dwustopniową docinaną końcówką, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184

Pakiet nr 48, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rurki intubacyjnej o parametrach:

- Ustno-nosowa
- Typ Murphy, zaokrąglona ukośna, atraumatyczna końcówka
- Wykonana z termoplastycznego, silikonowanego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy w kształcie walca
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Balonik kontrolny i dren łączący w kolorze innym niż korpus rurki (niebieski)
- Dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie i łączniku
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 pełnych pierścieni
- Pozbawiona ftalanów (bez DEHP)
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia ze zgrzewami zachowującymi kształt rurki
- Rozmiar: 2,5-10,0
- Opakowanie zbiorcze 25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 185

Pakiet nr 48, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie równoważnej rurki intubacyjnej zbrojonej, rozmiary 6,0-9,0mm co 0,5mm, dwa znaczniki głębokości w postaci półpierścieni nad mankiem ułatwiający pozycjonowanie rurki, łącznik 15mm, op. a'25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 186

Pakiet nr 48, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z przezroczystym łącznikiem 15mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 187

Pakiet nr 48, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną pakowaną zbiorczo po a'10 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188

Pakiet nr 48, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach:

| ROZMIAR | DLA RUREK INTUBACYJNYCH | DŁUGOŚĆ |
|-------------|----------------------------|---------|
| 06 Fr (2,0) | 2.5-4.5 mm | 255mm |
| 10 Fr (3,3) | 4.0-6.0 mm | 340mm |
| 12 Fr (4,0) | 5.5-6.5 mm | 340mm |
| 14 Fr (4,7) | 5.5-10.0 mm | 340mm |

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189

Pakiet nr 48, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną zbiorczo po a'20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 190

Pakiet nr 48, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 191

Pakiet nr 48, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną pakowaną zbiorczo po a'25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 192

Pakiet nr 48, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową posiadającą mankiety wykonane z PCV, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 193

Pakiet nr 48, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z nad mankiету, wyposażona w przezroczysty kołnierz, z mankiетem w kształcie walca, posiadające zintegrowany kanał do odsysania, wyposażony w ściętą końcówkę, wyposażona w wewnętrzną, wyjmowaną prowadnicę. Rozmiar 6,5-9,0, op. a'10szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 194

Pakiet nr 48, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnej rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 195

Pakiet nr 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego przepływowego trenażera objętościowego, wdechowy, umożliwiający także ćwiczenia wydechu, o szerokim zakresie przepływu, od 600 do 1200 ml/sek, trzy kolorowo kodowane kulki wykonane z nieklejonego polipropylenu, w trzech oddzielnych komorach, z zaznaczonym minimalnym przepływem na ścianie każdej z komór odpowiednio: 600, 900 i 1200 ml/sek., o zwartej budowie, obudowa wykonana z akrylu odpornego na uszkodzenia, ustnik z polipropylenu połączony z miękką, elastyczną rurą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 196

Pakiet nr 77, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o złączu 2mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 197

Pakiet nr 77, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 3cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 198

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary zgodnie z § 7 wzoru umowy do max. 1% wartości NETTO w przypadku niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.

Uzasadnienie: Projektując zapisy umowne w przedmiocie kar umownych, Zamawiający powinien mieć na uwadze, że wykonawcy nie odpowiadają za zdarzenia, na których powstanie nie mają wpływu. Ponadto takie uregulowanie jest nieuzasadnionym rozszerzeniem odpowiedzialności wykonawcy. Kary umowne winny być powiązane z zawinieniem wykonawcy, na bazie art. 473 k.c. w związku z art. 5 k.c.”.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza w/w karę do 3%.



Pytanie nr 199

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy zdania „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 400 zł netto”?

W związku z kosztami wysyłki/ sposobem pakowania w opakowania zbiorcze prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 400 zł.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 200

Dotyczy pakietu nr 65. Prosimy o dopuszczenie czasu dostawy wynoszącego 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 201

Dotyczy §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej z 5% na 3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza w/w karę do 3%.

Pytanie nr 202

Dot. par. 7 ust. 10 wzoru umowy.

Prosimy o zmniejszenie wysokości kary z 500 do 200 zł, za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 203

Dot. pakietu 19

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 1, 2, 3, 4, 5 wymaga, aby wszystkie kaniule pochodziły od jednego producenta, dla zagwarantowania tej samej jakości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 204

Dot. pakietu 31

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 31 od poz. 5-14 wymaga, aby wszystkie strzykawki pochodziły od jednego producenta, dla zagwarantowania tej samej jakości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 205

Dot. pakietu 31

Czy w pakiecie 31 poz. 12, 13, 14 pod pojęciem „wkalibrowane”, Zamawiający rozumie strzykawki wymienione pod numerem katalogowym, w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun we wszystkich typach pomp dostępnych w Państwa placówce? Uprzejmie prosimy o podanie typów pomp będących na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź: Szpital posiada wszystkie rodzaje pomp infuzyjnych wyprodukowanych przez Bbraun (Perfusor Space, Infusomat Space) z pełnym wyposażeniem wraz ze stacjami dokującymi.

Pytanie nr 206

Dot. pakietu 31

Czy Zamawiający, w pakiecie 31 poz. 12, 13, 14 oczekuje, aby strzykawki były wykonane w całości z polipropylenu (tłok i cylinder)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 207

Dot. pakietu 31

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 31 poz. 12, 13, 14 wymaga, aby wszystkie strzykawki do pomp pochodziły od jednego producenta dla zagwarantowania tej samej jakości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 208

Dot. pakietu 32

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy w pakiecie 32 poz. 1 nie zaszła omyłka pisarska „wykonany z polietylenu PP”, a winno być polipropylenu PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza polietylen PE oraz polipropylen PP.

Pytanie nr 209

Dot. pakietu 32

Czy w pakiecie 32 poz. 3 nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli Candida glabrata oraz Acinetobacter baumannii? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, zaszła pomyłka pisarska.

Pytanie nr 210

10. Dot. pakietu 32

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 32 poz. 1 koreczka combi wykonanego z polipropylenu PP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 211

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilości określone w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, stanowią wielkość szacunkową uzależnioną od ilości przyjętych pacjentów oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia. Na podstawie wymienionych przesłanek, określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 30% całkowitej wartości zamówienia podstawowego brutto, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1.1) bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę, poza roszczeniem o zapłatę za towary już dostarczone.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 212

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie niedostarczenia partii towaru przez Wykonawcę w umówionym terminie lub dostarczenia w ilości mniejszej niż zamówiona i niezuzupełnienia braków ilościowych terminie określonym w § 5 ust. 4 bądź w przypadku niedostarczenia towaru wolnego od wad w terminie określonym w § 5 ust. 5, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innego podmiotu (Wykonawca zastępczy), po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Wykonawca pokrywa różnicę pomiędzy ceną jednostkową towaru zakupionego u Wykonawcy zastępczego, a ceną jednostkową towaru określoną w załączniku nr 2 do umowy. W przypadku wykonania przez Zamawiającego uprawnienia o którym mowa w zdaniu poprzednim, w stosunku do Wykonawcy będzie miało zastosowanie postanowienia § 7 ust. 1 niniejszej umowy wyłącznie za okres od umówionego terminu dostawy do dnia realizacji dostawy przez Wykonawcę zastępczego.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 213

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Wykonawca dostarczy towar wolny od wad w terminie maksymalnie do 3 dni roboczych, licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną lub od upływu terminu na jej rozpatrzenie i braku stanowiska Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 214

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku, gdy zwłoka w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego lub towaru wolnego od wad w przypadku reklamacji jakościowej bądź zwłoka w uzupełnieniu braków ilościowych przekroczy 5 dni roboczych, Zamawiający może odstąpić od umowy z winy Wykonawcy w terminie 30 dni od przekroczenia terminu dostawy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 215

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie odstąpienia od umowy z przyczyn określonych w ust. 3, ust. 7 lub 8 bądź rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §8 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego przedmiotu umowy do dnia odstąpienia lub rozwiązania umowy (bez prawa opcji).”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 216

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 10 i 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 500zł na 100zł?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 217

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 5% na 1%?

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza w/w kary do 3%.

Pytanie nr 218

Dotyczy warunków umowy § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 219

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający ma prawo rozwiązania umowy po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku gdy:...”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 220

Dotyczy warunków umowy § 14 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Każda czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego, (w tym m.in. umowy sprzedaży wierzytelności, cesji wierzytelności, umowy poręczenia za zapłatę należności Zamawiającego), pod rygorem nieważności wymaga uprzedniej pisemnej zgody Uniwersytetu Medycznego w Łodzi i Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 221

PAK 32

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dwufunkcyjnych typu Combi, męski/żeński w kolorze czerwonym.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 222

PAK 32

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korka dezynfekcyjnego zawierającego 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylne, dodatkowy aplikator umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem, skuteczność dezynfekcji w czasie krótszym niż opisany w SWZ, tzn. 30 sekund. sterylizacja radiacyjna, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 223

PAK 32

Poz. 3

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki pakowane pojedynczo i posiadały osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 224

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowy przyrząd do podawania i pobierania leków z worka infuzyjnego. Samouszczelniający się i samodomykający się zawór z płaską membraną zapobiega wyciekowi leku, i umożliwia skuteczną dezynfekcję. Filtr powietrza przy kolcu zabezpieczony klapką otwieraną lub domykaną ręcznie. Kolec ściety dwupłaszczyznowo o długości 3,5cm (+/-0,1). Długość przyrządu ok.9,5cm. Kolec osłonięty zatyczką. Możliwość użycia do 7 dni lub 140 aktywacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 225

Pak 18

Poz. 1

1)Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego worka w opakowaniu, bursztynowy - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 226

Pak 18

Poz. 1

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach z workiem do osłony leków pakowanym osobno

Bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy

www.usk2.lodz.pl



wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylizacja, opakowanie 200 szt.

Jednocześnie prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wycenę przyrządu bursztynowego i worka w dwóch osobnych pakietach ze względu na różne stawki VAT (przyrząd -8% , worek – 23%)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 227

Pakiet 27

Poz,1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm, otworem centralny i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 228

Pakiet 27

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G, 1,2 x 40 mm, z filtrem 5 µ, dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem, sterylizacja tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 229

Pakiet 27

Poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm i 1,2x 25 mm do wyboru Zamawiającego, otworem centralny i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 230

Pak 29

Prosimy o dopuszczenie igły iniekcyjnej ostrej w rozmiarze 0,55x 25mm, pozostałe parametry z opisu zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę 0,5x25mm na 0,55x25mm. Pozostałe rozmiary i zapisy bez zmian.

Pytanie nr 231

Pakiet 30

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., niezależnie obracająca się nakrętka luer lock

www.usk2.lodz.pl



umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 232

Pakiet 30

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wnętrze pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 Objętość systemu poniżej 0,4 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 233

Pakiet 30

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 234

Pakiet 30

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 25 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 2,27 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 235

Pakiet 30

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 100 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 7,79 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 236

Pak 16



Poz4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu posiadającego paski elastyczne jako dedykowany sposób wieszania na łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 237

Pakiet 60

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standard. Port dostępu zabezpieczony białym koreczkiem. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów, zatyczkę w kolorze białym. Filtr wbudowany na całej długości w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,21 ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 238

Pakiet 31

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie równoważnego bezpiecznego przyrządu bezpiecznego z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu o poniższych parametrach :

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika; wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 239

Pakiet 31

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu z precyzyjnym regulatorem przepływu o poniższych parametrach:

Zestaw do infuzji bursztynowy z precyzyjnym regulatorem przepływu. Długość zestawu 210 cm. Aparat wyposażony w filtr p/bakteryjny 1 um w odpowietrzniku oraz dodatkowy filtr cząstkowy w komorze kroplowej. Regulator prędkości infuzji połączony na stałe z drenem, gwarantujący stały niezmienny w czasie przepływ płynów, oraz powtarzalność ustaleń po wznowieniu przepływu. Regulator przepływu od 0 do 250 ml/h (możliwość precyzyjnej regulacji podawanego płynu przez regulator (z podziałką w skali co 5 ml/h do 30ml/h). Dodatkowy port igłowy do podawania leków typu Y konektor wbudowany w linię. Zacisk typu Roberts do przerw w infuzji. Zestaw sterylny - bez ftalanów i lateks

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 240

Pakiet 31

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie równoważnego bezpiecznego przyrządu bezpiecznego z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu o poniższych parametrach

Przyrząd do do infuzji grawitacyjnych, tzw. bezpieczny - długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, przezroczysta, bardzo ostra dwupłaszczyznowo ścięta igła biorcza ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, górna część komory kroplowej twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna, w celu łatwego ustawienia poziomu płynu. Pierścień okalający komorę kroplową pozwalający na łatwiejsze wkłuwanie się do opakowania, ergonomiczna komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału, ostry przezroczysty kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem (BFE min. 99,9999941% - potwierdzony badaniami) zabezpieczonym klapką stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, min.15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego odpowietrzania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, po opróżnieniu opakowania z płynem, - typu Air stop, łącznik Y z zaworem dostępu bezigłowego . Pozbawiony ftalanów DEHP, dren o długości min. 180 cm, Nazwa producenta na komorze kroplowej opakowanie papier-folia, sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 241

Pakiet 31

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania krwi o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS, całość bez zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 180 cm** wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, folia-papier, , opakowanie 150 szt,

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 242

Pakiet 31

Poz. 5

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 2 ml (skala rozszerzona do 3 ml) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki , skala czytelna, co 0.1 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, pojemność resztkowa 0,051 ml środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego , kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe . Opakowanie max 100 szt.

2) rosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 2 ml (skala nominalna bez rozszerzenia) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki , skala czytelna, co 0.1 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, pojemność resztkowa 0,051 ml środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego , kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe . Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 243

Pakiet 31

Poz. 6

www.usk2.lodz.pl



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 5 ml (skala rozszerzona do 6 ml) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 0.2 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, pojemność resztkowa 0,061 ml środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 244

Pakiet 31

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 5 ml (skala nominalna bez rozszerzenia) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 0.2 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, pojemność resztkowa 0,061 ml środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 245

Pakiet 31

Poz. 7

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 10 ml (skala rozszerzona do 12 ml) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 0, 5 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 246

Pakiet 31

Poz. 7

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 10 ml (skala nominalna bez rozszerzenia) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 0, 5 ml, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 247

Pakiet 31

Poz.8

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 20 ml (skala rozszerzona do 24 ml) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 1 l, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 248

Pakiet 31



Poz.8

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej strzykawki Luer 20 ml (skala nominalna bez rozszerzenia) dwuczęściowa, na strzykawce logo producenta i typ strzykawki, skala czytelna, co 1 l, jałowa.. Zgodność z normą PN-EN ISO 80369-7:2021-10 w zakresie stożka Luer, w tym w zakresie rozmiaru stożka Luer tip(6%) potwierdzona oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym zapisem LUER, środek natłuszczający- cylinder z polipropylenu dodatkiem amidowego środka poślizgowego, kolorystyczne opakowanie zbiorcze i jednostkowe. Opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 249

Pakiet 34

Poz.1

Prosimy o dopuszczenie cewnika Foley dwudrożny, zakończenie standard (Nelaton), wykonany z lateksu z powłoką wykonaną z elastomeru silikonowego wewnątrz i na zewnątrz, Ch 12-28, kolorowe oznaczenie rozmiaru cewnika, na cewniku nadrukowana informacja o średnicy cewnika i pojemności balonu, wyposażony w zastawkę do efektywnej inflacji i bezpiecznej deflacji, gładka atraumatyczna końcówka cewnika, długość 40 cm, pojemność balonu 10 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 250

Pakiet 34

poz2

Prosimy o dopuszczenie cewników dwudrożnych typu Foley CH 12-22, poj. balonu 5-10 ml, Ch 24-26 balon o poj 30-50 ml, wykonanych z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na

zakończeniu portu do napełniania balonu ze sztywną zastawką w kodzie barwnym rozmiaru CH następujące oznaczenie: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 251

Pakiet 34

Poz 3

Prosimy o dopuszczenie cewników trójdrożnych typu Foley CH 18-26, poj. balonu 30-50ml, wykonane z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu portu do napełniania balonu ze sztywną zastawką w kodzie barwnym rozmiaru CH następujące oznaczenie: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. Linia RTG na całej długości cewnika. Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania. Długość ok. 40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 252

Pakiet 34

Poz4

Prosimy o dopuszczenie cewników do odsysania do użycia przez nos i usta - sterylne, z medycznego PCV, miękki (klasa Shore A76), o powierzchni zmrożonej (aksamitnej) ułatwiającej wprowadzenie, atraumatyczny, okrągły otwór końcowy, naprzeciwległe otwory obarczające o łącznej powierzchni nieprzekraczającej połowy powierzchni otworu głównego, numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, kolorystyczne oznaczenie na łączniku typu lejek, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywanej procedury, znacznik położenia otworów bocznych na łączniku,

www.usk2.lodz.pl



bez ftalanów i bisfenolu, bez lateksu, pakowane prosto w opakowanie folia- papier ze znacznikiem kierunku otwierania opakowania, roz 6-18 Ch,dł 49 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 253

Pakiet 34

Poz5,6,7

Prosimy o dopuszczenie cewników Foley dwudrożnych z końcówką typu Tiemann, wykonanych z lateksu z powłoką wykonaną z elastomeru silikonowego wewnątrz i na zewnątrz, kolorowe oznaczenie rozmiaru cewnika, na cewniku nadrukowana informacja o średnicy cewnika i pojemności balonu, wyposażony w zastawkę do efektywnej inflacji i bezpiecznej deflacji, gładka atraumatyczna końcówka cewnika, Ch 12-26, długość 40 cm, pojemność balonu 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 6, 7. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 254

~~Pak 31~~

Pakiet 60

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standard. Port dostępu zabezpieczony białym koreczkiem. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów, zatyczkę w kolorze białym. Filtr wbudowany na całej długości w część chwytłą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,21 ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 255

Pakiet nr 3. Czy stosowanie przez okres 96 godzin ma być potwierdzone raportem z badań potwierdzające sterylność przygotowanego leku przez okres 14 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 256

Pakiet nr 31 poz.1. Proszę o dopuszczenie Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, Kolec dwukanałowy, igła ścięta jednostronnie/lancet. Elastyczna komora kroplowa długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory (oznaczenie na opakowaniu), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Długość drenu 180 cm, Objętość wypełnienia drenu około 18-20 ml. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 0,8-1,2 microna typu priming cap. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 257

Pakiet 31 poz.2. Proszę o dopuszczenie Zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra lub koła z pojedynczą skalą pomiarową w zakresie 0-250 ml/h, kolec dwukanałowy, komora wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny z filtrem hydrofobowym. Elastyczna komora kroplowa dla łatwego wypełnienia, długość min. 50mm, ze skrzydekami. Długość drenu 180 cm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A . Wewn. średnica drenu 3 mm. Klamra zaciskowa na drenie do zamknięcia infuzji. Złącze luer lock obrotowe. Dren z zastawką bezzwrotną. Sterylizowany, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.



Pytanie nr 258

Pakiet 31 poz.3. Proszę o dopuszczenie Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu. Spike dwukanałowy, igła ścięta jednostronnie/lancet. Elastyczna Komora kroplowa, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory.(oznaczenie na opakowaniu). Wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, długość drenu 175 cm (152+23) lub 210cm. Objętość wypełnienia drenu 19 ml-25ml, łącznik Y z zaworem dostępu bezigłowego. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 0,8-1,2 microna typu priming cap. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 259

Pakiet 31 poz.4. Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.70- 90mm, spike, igła ścięta jednostronnie/lancet. Zacisk rolkowy (korpus) z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, długość drenu 150-180 cm, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylne. Złącze luer lock stale. Opakowanie oznakowane/ opisane kolorem czerwonym dla łatwego odróżnienia. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP. Z membraną na końcu drenu wypuszczającą powietrze i zatrzymującą wyciek krwi, pozwala wypełnić dren w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 260

Pakiet 31 poz. 5 Proszę o dopuszczenie Strzykawka j.u., dwuczęściowa z wyraźną, czarną jednostronną skalą, niezmywalną, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, gładki przesuw tłoka, biały lub zielony tłok bez wcięcia lub z wcięciem na końcu tłoka, dopuszczona poszerzona skala o min 20%, 2ml skala 0,1 ml, op. X 100 szt. kolorystyczne opakowanie zbiorcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 261

Pakiet 32 poz. 6. Proszę o dopuszczenie Strzykawka j.u., dwuczęściowa z wyraźną, czarną jednostronną skalą, niezmywalną, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, gładki przesuw tłoka, biały lub zielony tłok z wcięciem na końcu, dopuszczona poszerzona skala o min 20%, 5 ml skala 0,2 ml, op. X 100 szt. kolorystyczne opakowanie zbiorcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 262

Pakiet 32 poz.7. Proszę o dopuszczenie Strzykawka j.u., dwuczęściowa z wyraźną, czarną jednostronną skalą, niezmywalną, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, gładki przesuw tłoka, biały lub zielony tłok z wcięciem na końcu, dopuszczona poszerzona skala o min 20%, 10ml, skala 0,5 ml, op. X 100 szt. kolorystyczne opakowanie zbiorcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 263

Pakiet 32 poz.8. Strzykawka j.u., dwuczęściowa z wyraźną, czarną jednostronną skalą, niezmywalną, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, gładki przesuw tłoka, biały lub zielony tłok z wcięciem na końcu, dopuszczona poszerzona skala o min 20%, 20ml, skala 1 ml, op. x 100 szt. kolorystyczne opakowanie zbiorcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 264

Pakiet 32 poz.9. Proszę o dopuszczenie Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, koncentryczna , Luer, o pojemności 2-3 ml skala 0,1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana tłok i cylinder: polipropylen, cylinder nawilżony olejem silikonowym, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Zabezpieczenie przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki.Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego Op. 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.



Pytanie nr 265

Pakiet 32 poz.10. Proszę o dopuszczenie Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, koncentryczna lub boczna końcówka Luer, o pojemności 5 ml skala 0,2 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana tłok i cylinder: polipropylen, cylinder nawilżony olejem silikonowym, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Zabezpieczenie przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 266

Pakiet 32 poz.11. Proszę o dopuszczenie Strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa, koncentryczna lub boczne zakończenie Luer, o pojemności 10 ml skala 0,2 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana tłok i cylinder: polipropylen, cylinder nawilżony olejem silikonowym, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Zabezpieczenie przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Strzykawka z końcówką centryczną i ekscentryczną do wyboru Zamawiającego. Op. 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 267

Pakiet 32 poz. 12. Proszę o dopuszczenie Strzykawka 50/60 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer lock, skala co 1ml do 60 ml, skala nominalna wyróżniona graficznie (otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej), wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun. Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 268

Pakiet 32 poz.13. Proszę o dopuszczenie Strzykawka 50/60 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer lock bursztynowa lub orange, skala co 1ml do 60 ml, skala nominalna wyróżniona graficznie (otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej), wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun. Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia przez pompy infuzyjne firmy B.Braun.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 269

Pakiet 32 poz.14. Proszę o dopuszczenie Strzykawka 20 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer lock , skala co 1 ml, wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun. Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia przez pompy infuzyjne firmy B.Braun

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy opis jako równoważny.

Pytanie nr 270

Pakiet 49 poz.5. Proszę o dopuszczenie igły długości 120mm (156mm wycofana z produkcji)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako równoważne.

Pytanie nr 271

Pakiet 60 poz.2. Czy Przyrząd do wielokrotnego pobierania i przelewania leków, wyposażony w powietrzny filtr antybakteryjny 0,45 um, chroniący lek przed zanieczyszczeniem. Filtr powietrzny 0,45 um , zatyczka, złącze luer-lock, możliwość naciągania bez pęcherzyków powietrza , sterylne opakowanie jednostkowe. Ma także posiadać automatyczną zastawkę dla płynu, która otwiera drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki tworząc system zamknięty. Chroni prze swobodnym przepływem powietrza i płynów i bez tego rozwiązania nie ma możliwości ochrony płynu przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 272

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie

www.usk2.lodz.pl



kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 273

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 274

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

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 275

Dot. pak. nr 4 poz. 10

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 15ml. Przy tej skali pojemności pojemników tak niewielka różnica nie wpływa na funkcjonalność i przeznaczenie proponowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako równoważny.

Pytanie nr 276

Dot. pak. nr 4

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

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

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

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 277

Dot. pak. nr 4

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

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

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

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu



materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 278

Dot. pak. nr 54:

Czy Zamawiający preferuje określone kolory kasetek?

Odpowiedź: Zamawiający preferuje białe, jednak nie wymaga.

Pytanie nr 279

Dot. pak. nr 80

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do transportu materiału chirurgicznego posiadającego deklarację IVD, z buforem w ilości 91 ml zabezpieczonym nakrętką i kapsułką z formaldehydem w ilości 19 ml który uwalnia się do buforu w momencie wkręcenia jej w pokrywę pojemnika z buforem. Po zmieszaniu obu odczynników powstaje roztwór formaldehydu buforowanego 4%. Pojemność pojemnika 250 ml. Pojemnik z etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny. Opakowanie zbiorcze 36szt. oraz łącznej ilości 40 opakowań czyli 1440 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający **zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia** w zakresie :

- modyfikacji Załącznika nr 4 do SWZ-wzór umowy

Na podstawie art. 137 ust. 2 PZP **zmodyfikowany załącznik nr 4 do SWZ udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania**

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SWZ zaznaczyć, iż parametr /zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ.

Z poważaniem