



D10.251.30.G.2024

Gdańsk, dnia 9 maja 2024 r.

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 1 dot. części nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o średnicy 1,14mm i długości 6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2 dot. części nr 72 Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 2

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy typu „Dzwonek” do zastosowania tylko przy porodzie drogą pochwową? Reszta parametrów Zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 dot. części nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje produktów składających się z wielowarstwowej włókniny czy o standardowym splocie?

Odpowiedź: Zamawiający nie ma szczegółowych wymagań w tym zakresie.

Pytanie 4 dot. części nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów:

Jałowy hemostatyk powierzchniowy, wykonany w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać miękkiej, lekkiej, wielowarstwowej włókniny składającej się z siedmiu warstw fibrylozy. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, rejestracyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5 dot. części nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w rozmiarze 2,6 x 5,1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 6 dot. części nr 62

Czy Zamawiający dopuści koszulki o średnicach 12F, 14F i 16F? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 7 dot. części nr 44

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw był wyposażony w atraumatyczny prowadnik z giętką końcówką o średnicy od 0,5- 0.53mm?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 8 dot. części nr 44

Czy Zamawiający oczekuje wprowadzanego metodą Seldingera, kontrastującego w rtg, poliuretanowego cewnika z końcówką posiadającą skrzydełka ułatwiające mocowanie.

Cewnik przeznaczony jest do nakłucia żyły podobojczykowej lub szyjnej wewnętrznej.

opakowanie zawiera:

- 1 poliuretanowy cewnik 20G(3Fr) długość od 4,6 8cm
- 1 igłę do nakłucia 20G, długość 38mm
- 1 prosty prowadnik z elastyczną końcówką, średnica 0,5mm, długość 20mm?

Odpowiedź: Parametry OPZ bez zmian.

Pytanie 9 dot. części nr 44

Czy Zamawiający oczekuje wprowadzanego metodą Seldingera, kontrastującego w rtg, poliuretanowego cewnika ze skrzydełkami mocującymi i integralnym drenem przedłużającym z zaciskami?

Elastyczny i przezroczysty dren przedłużający (PUR).

Zaprojektowany do żyłnego dostępu do szyjnych lub podobojczykowych naczyń.

Zestaw zawiera:

- 1 poliuretanowy I.V. Cewnik 20G 3Fr,
- 1 igłę do nakłucia 20G, długość 38mm
- 1 „J” prowadnik z pogłębiaczem typu wishbone średnica 0,5mm, długość 30cm
- 1 5ml strzykawkę

Odpowiedź: Parametry OPZ bez zmian.

Pytanie 10 dot. części nr 49

Czy Zamawiający rozszerzy wymagania graniczne do pozycji 1 b:

Cewnik silikonowy, dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) od 5-8 Fr, długość cewnika 45-60 cm, średnica zewnętrzna cewnika od 1,65-2,40 mm, średnica wewnętrzna cewnika od 0,65-1,20 mm, oznaczenie długości co 1 cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5 cm

Wysokość komory 8,7-10,10mm, średnica membrany 7,8-10,5 mm, waga do 5,0 g?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 -Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 11 dot. części nr 75 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zamiennie:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 22x17x9mm i wadze 2,9g, objętość wypełnienia 0,2ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 5 Fr Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 dot. części nr 75 poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zamiennie:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7 Fr)1,02x2,16mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające



łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 dot. części nr 75 poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zamiennie:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliaksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy lub poliuretanowy cewnik w rozmiarze 8 Fr. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

Powyższy asortyment proponowany jest zamiennie z powodu tymczasowego braku dostępności asortymentu pierwotnie spełniającego wymagania grupy 75.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 dot. części nr 82

Czy Zamawiający oczekuje:

- Atraumatyczny prowadnik z giętą końcówką o średnicy od 0,5- 0.53mm?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 15 dot. części nr 82

Pytanie do grupy 82:

Czy Zamawiający oczekuje:

Cewnika do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera.

Przezroczysty, dotętniczny cewnik (tętnica barkowa, udowa, promieniowa) z liniami kontrastującymi w rtg, wprowadzany przy użyciu metody Seldingera.

Metoda ta ułatwia nakłucie tętnicy, szczególnie u pacjentów z niskim ciśnieniem, ze słabym obwodowym pulsem oraz, gdy tętnice są objęte miażdżycą, lub gdy są bardzo cienkie.

Cewnik posiada końcówkę wyposażoną w skrzydełka do mocowania do skóry oraz kołnierzyk zapobiegający załamywaniu się powierzchni cewnika.

Bezbarwne sztywne opakowanie zawiera:

- 1 przezroczysty X.R.O. cewnik (PE)
- 1 igłę do wprowadzania
- 1 prosty prowadnik

Cewnik 3 Fr 20 G, długość 4, 6 i 8 cm, prowadnik 0,53mm, długość 20 mm, igła 20G, długość 38mm?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 16 dot. części nr 82

Czy Zamawiający oczekuje wprowadzanego metodą Seldingera, kontrastującego w rtg, poliuretanowego cewnika ze skrzydełkami mocującymi i integralnym drenem przedłużającym z zaciskami?

Elastyczny i przezroczysty dren przedłużający (PUR).



Zaprojektowany do żylnego dostępu do szyjnych lub podobojczykowych naczyń.

Zestaw zawiera:

- 1 poliuteranowy I.V. Cewnik 20G 3Fr,
- 1 igłę do nakłucia 20G, długość 38mm
- 1 „J” przewodnik z pogłębiaczem typu wishbone średnica 0,5mm, długość 30cm
- 1 5ml strzykawkę?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 17 dot. części nr 82

Czy Zamawiający oczekuje:

Cewnik dotętniczny wprowadzany metodą Seldingera wykonany z polietylenu, widoczny w RTG. W zestawie igła do wprowadzania, przewodnik. Cewnik w rozmiarach: 3FR o długościach 2, 4, 6 lub 8cm, igła wprowadzająca 20G/38cm, przewodnik 0,53mm/20cm, 4FR o długościach 8, 10cm, igła wprowadzająca 19G/54cm, przewodnik 0,71mm/30cm dla długości 18cm igła wprowadzająca 19G/68cm, przewodnik 0,1mm/46cm, 4,5FR o długości 18cm, igła wprowadzająca 17G/70cm, przewodnik 0,9mm/46cm, 5FR/18cm, igła wprowadzająca 16G/70cm, przewodnik 1,1mm/46cm. Rozmiary 4FR/18cm, 4,5F/18cm, 5FR/18cm w zestawie zawierają dodatkowo polietylenową przedłużkę 30cm, strzykawkę 5ml, trójdrożny zawór regulujący przepływ?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 18 dot. części nr 21

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w części 21 poz. 1 dopuści produkt o wymiarach 2,5 cm x 5,0 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 19 dot. części nr 70

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w części 70 poz. 1 dopuści produkt o pojemności 5 ml (produkt z podziałką)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20 dot. części nr 78

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w części 78 poz. 1 dopuści produkt innego producenta o takich samych parametrach jak wskazane?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21 dot. części nr 78 poz. 1

Prosimy o możliwość wyceny wzierników usznych Riester do otoskopów w opakowaniach a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na pełne opakowania, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 dot. części nr 42 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 42 poz. 1 automatycznego urządzenia do biopsji stercza w dwóch rozmiarach 14Gx10cm i 14Gx16 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23 dot. części nr 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy nie posiadający obrotowej części Y? Układ ten jest dedykowany do pracy z respiratorem SERVO przez producenta urządzenia, firmę Getinge.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 -Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 24 dot. projektu umowy par. 2 ust. 5, 6, 7

Prosimy o wyjaśnienie czy bezpłatna prezentacja wyrobów medycznych wymieniona w par. 2 ust. 5, 6, 7 projektu umowy dotyczy również asortymentu wymienionego w pakiecie (części) nr 59.

Odpowiedź: Prezentacja wyrobów przewidziana jest dla produktów nowych nie znanych wcześniej zamawiającemu – na wezwanie zamawiającego.



Pytanie 25 dot. projektu umowy par. 6 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto reklamowanego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 dot. projektu umowy par. 6 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27 dot. Formularza asortymentowo-cenowy (zał. 1 do SWZ) – sposób wyliczenia wartości brutto pakietu

Prosimy o zmianę sposobu obliczania wartości brutto w Formularzu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 1 do SWZ. Według obecnych zapisów Załącznika nr 1 do SWZ wartość brutto wyliczana jest poprzez mnożenie ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Natomiast we wszystkich programach fakturujących wartość brutto jest wyliczona zgodnie ze wzorem: cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek = wartość brutto. Podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto.

Zmodyfikowanie Formularza asortymentowo-cenowego np. poprzez wprowadzenie kolumny cena jednostkowa netto, %VAT oraz dostosowanie sposobu obliczania wartości brutto do ww. wymienionego wzoru pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglania cyfr po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28 dot. części nr 31 poz. 2

Czy w Części nr 31 w poz. 2 powinny być zaofiarowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Zgodne z najnowszymi zaleceniami (2023) Polskiego Towarzystwa Ginekologów i Położników oraz Polskiego Towarzystwa Kolposkopii i Patofizjologii Szyjki Macicy, konieczne jest stosowanie w placówkach Służby Zdrowia wyłącznie produktów walidowanych. Podyktowane jest to koniecznością zapewnienia właściwych standardów procedur pobierania wymazów cytologicznych w populacyjnym skriningu raka szyjki macicy.

W związku z tym dostawcy produktów przeznaczonych do tych procedur powinni dostosować swoją ofertę do wymogów jakościowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

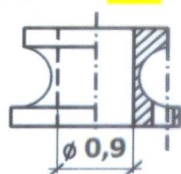
Pytanie 29 dot. części nr 72

Czy Zamawiający w Części nr 72 miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku (poz.1) lub atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie (poz. 2) z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz z wbudowaną blokadą bezpieczeństwa eliminującą możliwość przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągu, co eliminuje konieczność jej stałej kontroli przez personel medyczny podczas porodu?

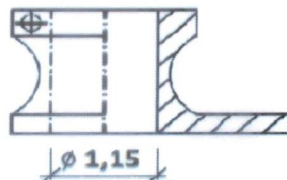
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 30 dot. części nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w części 2 przyrządów do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego z kauczuku silikonowego, pakowane po 1 sztuce w op. Rozmiary jak niżej:



Typ I - śr. 0,9 mm



Typ II - śr. 1,15 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

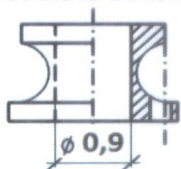
Pytanie 31 dot. części nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 3 poz. 1 Protezki wykonane w całości z politetrafluoroetyleny (PTFE). Składają się z tłoczka i pierścienia leżącego w płaszczyźnie osi wzdłużnej tłoczka, naciętego pod kątem 45° w stosunku do osi wzdłużnej. Wymiary pierścienia są stałe, natomiast średnica tłoczka może wynosić 0,50 mm, 0,55 mm i 0,60 mm (odchyłki +0,04/- 0,05).

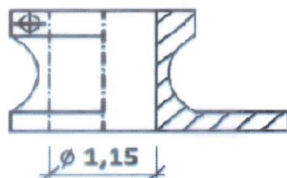
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32 dot. części nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 3 pozycji 2 przyrządów do drenażu jamy bębnekowej ucha środkowego z kauczuku silikonowego:



Typ I - śr. 0,9 mm



Typ II - śr. 1,15 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33 dot. części nr 59

Ad 1,2. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34 dot. części nr 59

Ad 1,2. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 35 dot. części nr 59

Ad 1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami



producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36 dot. części nr 59

Ad 1.Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37 dot. części nr 15 poz. 1, 2, 3

Prosimy o wydzielenie z pakietu 15 pozycji 1,2,3 do osobnego pakietu. Umożliwi to nam i innym dostawcom złożenie oferty w atrakcyjnej cenie.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 38 dot. części nr 55 poz. 1, 2, 3

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiary 18-26 cm, 25-35 cm, 34-43 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39 dot. części nr 27

Ad. 1 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

Półmaska filtrująca FFP3 zarejestrowana jako środek ochrony indywidualnej, niebędąca wyrobem medycznym, o poniższych parametrach:

Półmaska filtrująca CP-05-01 FFP3 NR to środek ochrony indywidualnej - jednorazowa półmaska filtrująca do ochrony przed cząstkami. Jej skuteczność filtracyjna osiąga klasę FFP3, penetracja cząstek jest nie większa niż 1%. Produkty znajdujące się w tej kategorii wykorzystywane są do ochrony przed stałymi i ciekłymi cząstkami tworzącymi aerozole (pyły, dymy, mgły) jeżeli maksymalne stężenie nie przekracza 30xNDS. W części nosowej wbudowany jest element metalowy o długości 9 cm, umieszczony wewnątrz białej taśmy polietylenowej,umożliwiający regulację i ściślejsze przyleganie półmasksi do twarzy. Półmaska mocowana jest na twarzy przy pomocy dwóch taśm nausznych, przytwierdzonych za pomocą zgrzewu ultradźwiękowego po obu stronach półmasksi, o szerokości 3-5 mm i długości 21- 22 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40 dot. części nr 44

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule do linii tętniczej wprowadzanej metodą Seldingera:

- średnica 20 G, długość 80 i 160 mm
- atraumatyczny przewodnik z giętką końcówką, średnica 0.025" długość przewodnika 25 i 45 cm
- zawór hemostatyczny, który podczas łączenia z drenami ciśnieniowymi otwiera się samodzielnie i zamyka automatycznie podczas odłączania.

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 dot. części nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania, narzędzia bipolarnego do rozdzielania tkanek i zamykania naczyń o średnicy do 7mm które posiada dł roboczą 36 cm i jedną bransze ruchomą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42 dot. części nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania, narzędzia bipolarnego do rozdzielania tkanek i zamykania naczyń o średnicy do 7mm w opakowaniu zbiorczym 6 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 43 dot. części nr 49

W związku z ogłoszonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, pragniemy zwrócić Państwa uwagę na kwestię proporcjonalności warunków udziału w postępowaniu, zgodnie z wymogami ustawodawcy (art 16 zup). Zgodnie z obowiązującymi przepisami, zamawiający zobowiązany jest określić warunki udziału w postępowaniu w sposób proporcjonalny do przedmiotu zamówienia. Wyrażamy obawy co do nadmiernie sformułowanych warunków udziału dot. opisu przedmiotu zamówienia (np. aparat USG, wstrzyknięcia ciśnieniowe opatrzone znakiem zastrzeżonym PPS™ itp.), które mogą utrudnić udział wykonawców w postępowaniu, a co za tym idzie, ograniczyć konkurencyjność procedury przetargowej. Postawione wymogi są nadmierne, nieproporcjonalne do przedmiotu zamówienia i mogą skutkować brakiem ofert lub niską konkurencyjnością, co jest niezgodne z zasadami uczciwej i transparentnej konkurencji.

Jako firma dostawcza zależna od uczciwej rywalizacji na rynku, pragniemy zwrócić uwagę na konieczność zachowania równego dostępu do udziału w postępowaniu dla wszystkich potencjalnych wykonawców. Z tego powodu, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przeprowadzenie ponownej oceny opisu przedmiotu zamówienia oraz rozważenie dopuszczenie produktu równoważnego o tych samych lub lepszych funkcjach leczniczych. Celem takiej zmiany jest zachowanie zasad uczciwej konkurencji oraz umożliwienie udziału w postępowaniu zainteresowanym wykonawcom.

Serdecznie dziękujemy za uwzględnienie naszej prośby. Jesteśmy przekonani, że Państwa działania przyczynią się do zapewnienia transparentności i uczciwości obecnego postępowania przetargowego i rozważenia czy dla tego postępowania wstawianie takich warunków technicznych dla przedmiotu zamówienia jest niezbędne

W toku prowadzonego postępowania prosimy o dokonanie zmian w obrębie następujących parametrów i rozwiązań:

1a. port wysokoprofilowy

- port standardowy zamiast wysokoprofilowy
- Cewnik poliuretanowy zamiast Cewnik silikonowy,
- długość cewnika 63cm zamiast długość cewnika 50- 60 cm,
- średnica wewnętrzna 1,6mm zamiast średnica wewnętrzna cewnika od 1,2 -1,57mm
- komora portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) zamiast Komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu
- komora portu z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) o kształcie stożka co zapobiegają powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) zamiast Komora portu powleczona od zewnątrz tworzywem polioksymetylen o kształcie zbliżonym do "łezki" ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę

- Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 zamiast odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI

Zamawiający tworząc opis przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem parametru pow.320Psi, powinien zdawać sobie sprawę, że wymóg ciśnienie powyżej 320 PSI jest parametrem niezgodny z normą KPa (ISO 10555-6 §4.5.3)

1b. port niskoprofilowy

- Cewnik poliuretanowy zamiast Cewnik silikonowy,
- długość cewnika 63cm zamiast długość cewnika 50- 60 cm
- średnica zewnętrzna cewnika 2,10mm, średnica wewnętrzna cewnika 1,30 mm zamiast średnica zewnętrzna cewnika od 2,16-2,40 mm, średnica wewnętrzna cewnika od 1,02-1,20 mm
- komora portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) zamiast Komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu
- komora portu z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) o kształcie stożka co zapobiegają powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) zamiast Komora portu powleczona od zewnątrz tworzywem polioksymetylen o kształcie zbliżonym do "łezki" ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę



- Wysokość komory 12,10 mm, średnica membrany 12,1 mm zamiast Wysokość komory 10,1-10,04 mm, średnica membrany 9,7-10,5 mm
 - Przepływ 5 ml/sek. zamiast Przepływ 3 ml/sek.
 - Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 zamiast odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI
- Zamawiający tworząc opis przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem parametru pow. 320Psi, powinien zdawać sobie sprawę, że wymóg ciśnienie powyżej 320 PSI jest parametrem niemożliwym do osiągnięcia przez żadnego z producentów i naraża pacjentów na uszkodzenie każdego rodzaju portów przy zachowaniu wymaganego rozmiaru cewnika
- Skład zestawu wprowadzającego opartego na technice Seldingera dla poz. 1a i 1 b:
- zestaw wyposażenie: mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica Zamiast Tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą - "tępy", bez powierzchni tnącej Ø2,5 mm / 23 cm, Haczyk żylny, Prowadnik J ze znacznikami co 10 cm (0,035"-60 cm), Prosta igła Hubera 22 G, Igła punkcyjna 18 G/7cm, Introduktor rozrywany 17 cm, Strzykawka o pojemności 10ml
- 2a port niskoprofilowy
- Cewnik poliuretanowy zamiast Cewnik silikonowy,
 - długość cewnika 63cm zamiast długość cewnika 50- 60 cm
 - komora portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) zamiast Komora i przewód wprowadzający wykonane z tytanu
 - komora portu z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon) zamiast Komora portu powleczone od zewnątrz tworzywem polioksymetylen
 - Wymiary portu 26,7mm (kształt stożka) x 12.1 mm, waga portu 4,9g zamiast Wymiary portu 31,0 x 22,2x 12.2 mm, waga portu 7,6g
 - Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 zamiast odporny na ciśnienie powyżej 320 PSI
- Zamawiający tworząc opis przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem parametru pow. . 320Psi, powinien zdawać sobie sprawę, że wymóg ciśnienie powyżej 320 PSI jest parametrem niemożliwym do osiągnięcia przez żadnego z producentów i naraża pacjentów na uszkodzenie każdego rodzaju portów przy zachowaniu wymaganego rozmiaru cewnika i niezgodny z normą KPa (ISO 10555-6 §4.5.3)
- Skład zestawu wprowadzającego dla poz. 2a:
- zestaw wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica Zamiast Tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą - "tępy", bez powierzchni tnącej Ø2,5 mm / 23 cm, Haczyk żylny, Introduktor osłonki z prowadnikiem J (0,035"-60 cm) z oznaczeniem długości co 10 cm oraz mechanizmem do wprowadzania za pomocą kciuka, Prosta igła Hubera 22 G, igła punkcyjna z echogeniczną końcówką dystalną 18G, długość użytkowa 70mm, Introduktor rozrywany 17 cm, Bezpieczna igła Hubera zgodna z wstrzyknięciami ciśnieniowymi PPS™ CT 20G/20 mm, Strzykawka o pojemności 10ml, "Bańka Raulersona" lub równoważne, Zestaw do przetoczeń z igłą Hubera i drenem umożliwiającym podania kontrastu pod pełnym ciśnieniem z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym zakłuciem 20G/20 mm
 - bez zapisu *Użyczony aparat usg zasilany akumulatorowo z czasem pracy min. 3 godz. na zasilaniu akumulatorowym wyposażony w wyświetlacz min. 6" oraz głowicę liniową o częstotliwości pracy w zakresie min. 5,5MHz-8MHz zapewniającą głębokość skanowania do co najmniej 8 cm. Dodatkowo na wyposażeniu aparatu min. ładowarka/zasilacz zewnętrzny oraz torba transportowa."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44 dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 /§ 7 :
Sprzedaż



1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż wartości brutto zamówienia częściowego.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.
3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.
4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.
5. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku zwłoki w wydaniu przedmiotu użyczenia w wysokości 50zł za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązków wskazanych w § 8 ust. 9 w wysokości 50zł za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
sprzedaż+dzierżawa

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż wartości brutto zamówienia częściowego.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż wartości brutto zamówienia częściowego.
3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.
4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.
6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5% wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości miesięcznego czynszu

Copernicus Podmiot Leczniczy

sp. z o.o. z siedzibą w Gdańsku



Spółka Samorządu
Województwa Pomorskiego

7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w wysokości 0,5 % wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdą godzinę zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 16, jednak nie więcej niż 10% wartości miesięcznego czynszu

8. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w wysokości 0,5% wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 17, jednak nie więcej niż 10% wartości miesięcznego czynszu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45 dot. części nr 54 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie powierzchniowego czujnika temperatury, jednorazowego, do inkubatora Giraffe, z wtykiem 3PIN, pakowanego indywidualnie w opakowania zbiorcze po 30 szt. z przelicznikiem zapotrzebowania 30 szt.*17 op.=510 szt., przedstawionego na grafice poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 dot. części nr 55 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu mankietów NIBP posiadających konektor BP48, ponieważ wymagany konektor posiadają jedynie wielorazowe kable przedłużające.

W przypadku odrzucenia powyższego prosimy o dopuszczenie mankietów NIBP jednopacjentowych oraz dodatkowo wielorazowych przewodów przedłużających wyposażonych w konektor BP48. W przypadku dopuszczenia takiego rozwiązania prosimy o wskazanie ilości wymaganych wielorazowych przewodów przedłużających.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47 dot. części nr 55 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie mankietów NIBP w rozmiarach wymienionych poniżej do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia:

- 33 x 47
- 25 x 35
- 20 x 26

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48 dot. części nr 55 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie mankietów pakowanych w opakowania zbiorcze po 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49 dot. części nr 58 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rektalno-przełykowego czujnika temperatury, jednorazowego, typu YSI, pakowanego indywidualnie w opakowania zbiorcze po 30 szt. z przelicznikiem zapotrzebowania 30 szt.*8 op.=240 szt., z wtykiem dual pin molex przedstawionym na grafice poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści taśmę o grubości 0,33 mm ,plus 1 sztukę igły wielorazowego użytku służącą do implantacji taśmy , pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51 dot. części nr 20 poz. 1

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy -plastyka tylna - ,jednorodna, niewchłaniałna, Materiał: polipropylen monofilament, implant o anatomicznym kształcie, z podwójnymi ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, Rozmiar Długość: 45 cm Wypustka dolna: Wysokość: 12 cm Szerokość: 3,5 cm Wypustka górna: Wysokość: 4 cm Szerokość: 3,5 cm

Copernicus Podmiot Leczniczy

sp. z o.o. z siedzibą w Gdańsku



Spółka Samorządu
Województwa Pomorskiego

brzezi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami Grubość siatki: 0,33 mm, Grubość nitki: 80 μ m, Porowatość max.: 2314 μ m; Gramatura: 48 g/m²; wytrzymałość na rozciąganie: 70 N/cm wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych), która zapobiega deformacji i zwijaniu implantu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52 dot. części nr 20 poz. 2

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, - plastyka przednia jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 2314 μ m, długość ramion: górne 16,5 cm każde, dolne 18,5 cm każde, szerokość ramion 1,1 cm, podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), brzezi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która zapobiega deformacji i zwijaniu implantu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53 dot. części nr 29 poz. 1

15 sztuk taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniałną, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μ m; porowatość max.: 2314 μ m; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μ m, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)? oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, z niebieską metalową rączką do implantacji załonowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54 dot. części nr 29 poz. 2

15 sztuk taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniałną, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μ m; porowatość max.: 2314 μ m; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μ m, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)? oraz 2 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, spiralne komplet parawa, lewa z niebieską metalową rączką do zakładania przez otwory zasłonowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55 dot. części nr 45

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na opakowania tj. op.=25 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 dot. części nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający przyjmie w części nr 9?

Poz. 1

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

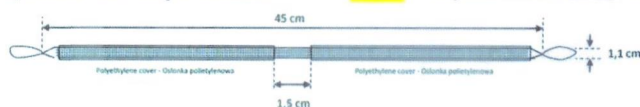
W zestawie z taśmą monofilamentową z polipropylenu o dużej porowatości, grubość 0,34mm, laserowo cięta, szerokość: 1,1cm, długość 45 cm

Prowadnica (igła do implantacji) ze stali nierdzewnej z profilowaną rękojeścią.

Copernicus Podmiot Leczniczy
 sp. z o.o. z siedzibą w Gdańsku



Spółka Samorządu
 Województwa Pomorskiego



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 dot. części nr 20

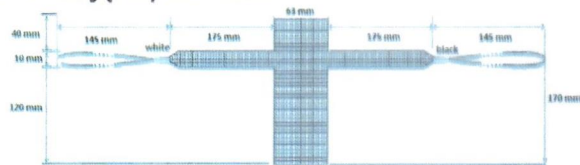
Czy Zamawiający przyjmie w części nr 20?

Poz. 1

Siatka stosowana do zabiegów chirurgii rekonstrukcyjnej leczenia obniżenia narządu rodowego z objawami takimi jak rectocele i enterocele o następujących parametrach:

Siatka ginekologiczna 45 g/m², wytwarzana techniką dziewiarską ze 100% przędzy monofilamentowej polipropylenowej w kolorze transparentnym o grubości 0,34 mm ,dwuramienna. - posiada dwa ramiona o szerokości ok. 1 cm.

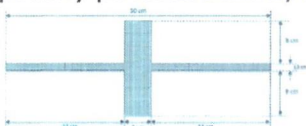
Na końcach każdego ramienia znajdują się wypustki, pozwalające na bezpieczne zamocowanie siatki w uchu aplikatora, służącym do przeprowadzenia implantu przez struktury anatomiczne i umiejscowienia w ciele pacjentki. . Wielkość porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%. Opakowanie jednostkowe (koperta) zawiera 1 sztukę wyrobu, zapakowanego w podwójny rękaw papier-folia z etykietą i dołączoną instrukcją użytkowania.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 2

Implant siatkowy stosowany w uroginekologii, polipropylenowy monofilamentowy, niewchłaniający. Powierzchnia makroporów 1,56 mm, gramatura 45g/m², laserowo cięty o atraumatycznych brzegach, długość siatki 50 cm. Szerokość ramion siatki 1,5cm, wymiary elementu podtrzymującego w środkowej części siatki tzw. „języka” 17,5cm x 4cm. Implant stosowany w przypadku obniżenia narządów w przedziale centralnym/lub szczytowym, centralne cystocele, hysterocele, wypadanie macicy, obniżenie pochwy po histerektomii, również w stopniu IV.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58 dot. części nr 21

Czy Zamawiający przyjmie w części nr 21?

Hemostatyk, wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy, czas hemostazy max. 2-3min. Posiada właściwości bakteriostatyczne i bakteriobójcze. Czas wchłaniania max. 7-14 dni, rozm. 5cm x 5cm .W opakowaniu 10szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 -Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 59 dot. części nr 29

Czy Zamawiający przyjmie w części nr 29?

Poz. 1

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu

Wyrób medyczny jednorazowy

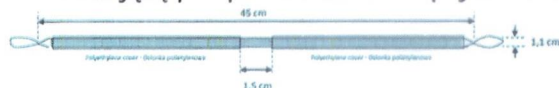
Pakowany indywidualnie

Sterylny

taśma monofilamentowa z polipropylenu o porowatości 55-60 %, grubość 0,34mm, laserowo cięta, szerokość: 1,1cm, długość 45 cm

Taśma w plastikowej osłonce

Wielorazowa prowadnica (igła do implantacji) ze stali nierdzewnej z profilowaną rękojeścią umożliwiającą przeprowadzenie za spojeniem łonowym



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 2

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu

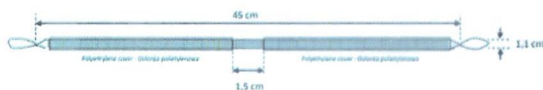
Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

taśma monofilamentowa z polipropylenu o porowatości 55-60 %, grubość 0,34mm, laserowo cięta, szerokość: 1,1cm, długość 45 cm

Dwie wielorazowe heliakalne prowadnice (igły) ze stali nierdzewnej, profilowane do przejścia przez otwory zasłonowe metodą „inside-out”, z plastikową osłonką.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 60 dot. części nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Hemostatyk, wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy, gaza hemostatyczna, czas hemostazy max. 2 min. Posiada właściwości bakteriostatyczne i bakteriobójcze. Czas wchłaniania max. 7-14 dni, rozm. 5cm x 7,5 cm W opakowaniu 10szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 dot. części nr 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej pokrytej polimerem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62 dot. części nr 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o min. grubości na palcu 0,27 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63 dot. części nr 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o długości min. 290 dla każdego rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64 dot. części nr 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy pokrytej od wewnątrz wielowarstwowym poliuretanem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65 dot. części nr 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o wytrzymałości na zrywanie przed starzeniem min 12 N.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66 dot. części nr 65

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o grubości na palcu 0,14-0,16mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67 dot. części nr 65

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o wytrzymałości przed starzeniem i po starzeniu min. 6 N.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68 dot. części nr 65

Zwracamy się do zamawiającego o odstąpienia od wymogu zgodności z normą EN388 – rękawice jednorazowe nie są poddawane pod badanie tą normą.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69 dot. części nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 77, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Pytanie dotyczy nieistniejącej pozycji.

Pytanie 70

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Brak informacji, której części dotyczy pytanie.

Pytanie 71 dot. części nr 2

Czy Zamawiający wydzielili z pakietu 2 pozycję 77 i stworzyli osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Pytanie dotyczy nieistniejącej pozycji.



Pytanie 72 dot. części nr 59

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody, ze względu na ryzyko poparzenia pacjentów w trakcie wykonywania np. procedury defibrylacji, powinny posiadać gradientową technikę nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, co pozwala na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę w trakcie wykonywania procedury, co jest szczególnie istotne ze względu na bezpieczeństwo pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 73 dot. części nr 59 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w SIWZ defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 74 dot. części nr 59 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody dla dorosłych, w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 50 defibrylacji przy energii 360J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 75 dot. części nr 59 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dzieci, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 51cm² (102cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w SIWZ defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 76 dot. części nr 59 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody dla dzieci, w odniesieniu do obowiązującej normy PN-EN 60601-2-4:2011/A1:2019-12 - mogą być stosowane bezpiecznie aż do 25 defibrylacji przy energii 100J, co zapewnia bardzo szerokie możliwości ich bezpiecznego wykorzystania w warunkach klinicznych i obniża jednocześnie koszty związane z wielokrotną defibrylacją, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 77 dot. części nr 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego (op. 5 szt), silikonowy drenik typu T z rozchylonymi skrzydełkami o średnicy wewnętrznej 1,27mm, średnicy wewnętrznej kołnierza 5,8mm oraz odległości między kołnierzami 6,7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 78 dot. części nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści narzędzie do uszczelniania i zamykania naczyń z możliwością rotacji 360 stopni oraz jedną aktywną branszą. Pakowane po 6szt w opakowaniu zbiorczym. Współpracujące z generatorem dostarczonym nieodpłatnie w ramach wartości umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i ewentualnie zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem

WICEPREZES
ds. ekonomicznych
brzośka
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka