



WSSz -NZP – 161/24

Łódź, dnia 05. 04. 2024 r.

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu anestezyjologicznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 6/24

I. Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. *Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 7 zestawów do cewnikowania żył centralnych wykonanych z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z opisem*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

2. *Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8 zestawów do cewnikowania żył centralnych wykonanych z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z opisem*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

3. *Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 11 zestawów do kaniulacji tętnic w rozmiarach: poz. 1) 18 G, długość 20; poz. 2) 20 G, długość 20 cm; poz. 3) 22 G, długość 6 cm. Pozostałe parametry zgodne z opisem*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

4. *Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga w pakiecie 20 aby aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych posiadał precyzyjny regulator przepływu w kształcie bezułki o regulacji od 0 do 250 ml/h z podziałką w skali co 5ml/h do 30 ml/h, był połączony na stałe z drenem o długości 210 cm z portem do wkluc i klamrą zatrzaskową, posiadał stały niezmienny przepływ, oraz powtarzalność ustawień po wznowieniu przepływu, nie zawierał w swoim składzie ftalanów i lateksu co będzie potwierdzone informacją na opakowaniu*

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. *Pakiet 71 Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika. Opis pakietu wskazuje na dwa inne czujniki. Inny psuje do Mindraya a inny do Carascope*

Wyjaśnienia: Aktualnie w Szpitalu używane są następujące produkty: UNIMED / Czujniki temperatury do Marquette jednorazowe, rektalno-przełykowe, śr. 3.2 mm, opakowanie 20 sztuk /TMQ-DAG-20

6. *Pakiet 72 Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego mankietu. Opis pakietu wskazuje na dwa inne mankiety. Inny psuje do Mindraya a inny do Carascope.*

Wyjaśnienia: Aktualnie w Szpitalu używane są następujące produkty: UNIMED/Mankiet jednorazowego użytku dla dorosłych standard - 1 żyłowy, obwód 27,5-36,5cm, długość: 51cm, szerokość: 13,3cm, materiał: miękka włóknina, konektor BP12/U1740S-C12 lub Mankiet jednorazowego użytku dla pediatryczny - 1 żyłowy, obwód 13,8-21,5cm, długość: 32cm, szerokość: 8,3cm, materiał: miękka włóknina, konektor BP12/U1760S-C12 lub Mankiet jednorazowego użytku dla dorosłych standard - 2 żyłowy, rozmiar 27.5-36.5, materiał: miękka włóknina, konektor BP48/U1740D-C48 lub Mankiet jednorazowego użytku dla pediatryczny - 2 żyłowy, rozmiar 13.8-21.5, materiał: miękka włóknina, konektor DinaClick (BP48)/ U1760D-C48 (wariantowo)

7. *Pakiet 72 Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo ma być przeznaczony mankiety.*

Wyjaśnienia: Mankiety dla dorosłych i dzieci.

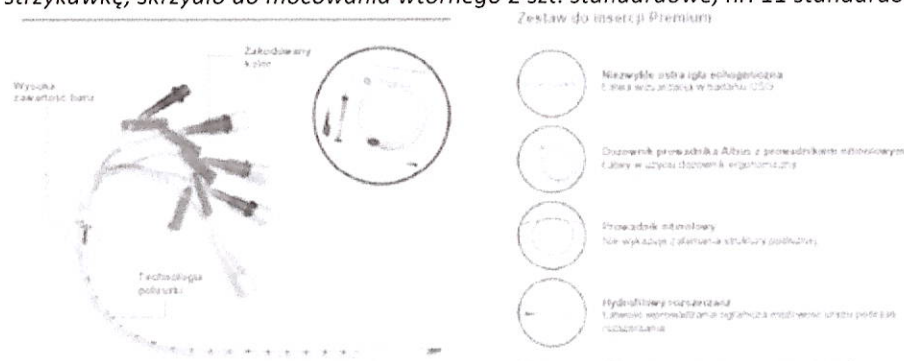
8. *Pakiet 73 Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu. Opis pakietu wskazuje na dwa inne przewody. Inny psuje do Mindraya a inny do Carascope.*

Wyjaśnienia: Aktualnie w Szpitalu używane są następujące produkty: UNIMED / Jednorazowe odprowadzenia EKG - typu Mindray, 5 odpr. klamra, długość 0,9 m, / MR5-90DP-I lub Jednorazowe odprowadzenia EKG - typu GE Multi-link, 5 odpr. klamra, długość 0,9 m., ekranowany/ MQ5-90DP-I (wariantowo).

9. *Czy zamawiający zgodzi się na odstąpienie w zadaniach 7,8 i 9 od wymogu dostarczenia próbek i poprzestanie na dołączeniu ulotki z opisem produktu ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

10. *pakiet 3. Czy Zamawiający dopuści Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z cewnikiem czterokanałowym co najmniej 8,5 Fr, długości 15 i 20 cm (do wyboru).w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewód nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.*



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

11. *pakiet 4 poz.1 i 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik bez parametru: serweta do obłożenia pola zabiegowego o wymiarach co najmniej 50 x 50 cm z „okienkiem”, zestaw elementów do co najmniej dwukrotnego umycia pola zabiegowego? Pozostałe parametry bez zmian.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

12. *pakiet 7 i 8. Czy Zamawiający Cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewód 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, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.*

Dla pakietu 7 cewnik 12F długości 15, 20 i 24 cm (do wyboru)

Dla pakietu 8 cewnik 14F długości 15, 20 cm (do wyboru)



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

13. *Pytanie do pakietu 9 Czy Zamawiający w pakiecie 9 wymaga, aby cewnik był przeznaczony do hemodializy krótkoterminowej (ostrej) czy długoterminowej (permanentnej)?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

14. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku*

wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Wyjaśnienia: Zamawiający zmniejsza wysokość kar umownych do poziomu 0,3%, patrz pkt II niniejszego pisma.

15. Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

16. Dotyczy pakietu 71, punkt 1 Czy Zamawiający potwierdza, że oczekuje mankietu 1-żyłowego? W monitorach Carescape B650 i B450 używane są mankiety 2-żyłowe

Wyjaśnienia: Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca miał na myśli pakiet nr 72. Rodzaj mankietów: BeneView T8 – jednożyłowy, Carescape B650 i Carescape B450 - dwużyłowy.

17. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie

2) 0,5% wartości zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości

3) 2,5% wartości netto nieprzyjętego zamówienia, wstrzymanego/ podmienionego towaru, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,

8) 750,00 zł, w przypadku nie wykonania obowiązku, o którym mowa w § 1 ust. 9 (dotyczy pakietów nr 1, 5, 25, 26, 66)

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść SWZ w zakresie par. 8 umowy – patrz pkt II niniejszego pisma.

18. Pakiet 44 Czy zamawiający dopuści Poz 1 Prowadnica do trudnej intubacji typu Bougie jednopacjentowa, bez lateksu, dł 850MM średnica narzędzia 5mm – 20mm (co 1mm)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

19. Pakiet 13, pozycja 1. Prosimy o dopuszczenie filtra do respiratora PB840 bez wymiennika ciepła i wilgoci, ponieważ producent zgodnie z instrukcją nie dopuszcza stosowania filtrów z jakimikolwiek dodatkowymi elementami wewnątrz, zwiększającymi opory przepływu na ramieniu wdechowym respiratora, np.: wymiennika ciepła i wilgoci. Jest to niezgodne z instrukcją, a jego stosowanie odbywa się wyłącznie na odpowiedzialność użytkownika.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. Pakiet 13, pozycja 1. Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie filtra mechanicznego bez wymiennika ciepła i wilgoci, spełniając pozostałe wymogi SWZ? Zgodnie z zaleceniem producenta respiratora Puritan Bennett typ 840, filtr stosowany na ramieniu wdechowym nie wymaga posiadania warstwy wymiennika ciepła i wilgoci.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

21. Pakiet 13, pozycja 2. Czy zamawiający oczekuje by filtr posiadał przebadaną skuteczność filtracji względem NaCl na poziomie minimum 99,5%?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

22. Pakiet 45, pozycja 1. Czy zamawiający dopuści prowadnicę do intubacji dla dorosłych o długości 350 mm, spełniając pozostałe wymogi SWZ?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

23. Pakiet 20: Czy zamawiający wymaga przyrząd z precyzyjnym regulatorem w kształcie koła z oznaczeniem kreskowym 0-300 ml/h (oznaczeniem cyfrowym 10-300 ml/h)?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

24. Pakiet 20: Czy zamawiający wymaga przyrządu przetoczeń płynów infuzyjnych, który posiada:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem

- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

25. **Pakiet 21:** Czy zamawiający dopuści: Zawór bezigłowy dotętniczny

- membrana silikonowa
- prosty tor przepływu
- możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- możliwość podania krwi tłuszczów chemioterapeutyków
- bez metalowych elementów
- objętość wypełnienia 0,085 ml
- przepływ 312 ml/min
- cofanie się płynu po wyjęciu strzykawki 0,02 ml?
- membrana w kolorze czerwonym

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

26. **Pakiet 21:** Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy, który posiada:

- Specjalną konstrukcją zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków
- Kolor transparentny

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

27. Czy Zamawiający w **Pakiecie 30** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii **metodą Ciaglii marki PORTEX**, do wprowadzenia metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem, o składzie: skalpel; 2 strzykawki; igła wprowadzająca z kaniulą, igła wprowadzająca 5 cm; prowadnica Seldingera; krótkie rozszerzadło 14F; długi cewnik prowadzący, jednostopniowe rozszerzadło wyprofilowane w **kształcie litery „S”** (łagodny kąt wygięcia) z warstwą poślizgową; kleszczyki hemostatyczne, rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z samoblokującym się mandrynem, z otworem na prowadnicę; prowadnik do rurki; opaska do rurki; 2 kaniule wewnętrzne; klin do rozłączenia układu, żel poślizgowy; gaziki; pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł; serweta. Instrukcja obsługi i etykiety informacyjne dot. pacjenta. **Rozmiary: 7,0; 8,0 i 9,0 mm.** Zestaw sterylne, zapakowany na tacy. Zestaw ten jest przez Państwa znany i używany

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

28. Czy Zamawiający w **Pakiecie 53** dopuści zestaw do przezskórnego drenażu opłucnej **metodą Seldingera z cewnikiem prostym** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za

pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalającej na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; **cewnik prosty 9CH** /długość 20,5 cm lub **12CH** / długość 25,5 cm (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **prowadnica Seldingera** pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **adaptor stożkowy/luer-lock** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia cewnika 50 cm** (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); zacisk nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylne.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

29. Czy Zamawiający w **Pakiecie 53** dopuści zestaw do przezskórnego drenażu opłucnej z **cewnikiem Pigtail** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); cewnik **Pigtail 9CH** /długość 20,6 cm lub **12CH** / długość 25,3 cm (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **adaptor stożkowy/luer-lock** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia cewnika 50 cm** (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); zacisk nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylne.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

30. **Pakiet 12 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kaniulę z cewnikiem wykonanym z PUR?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

31. **Pakiet 12 Pozycja 1** Czy Zamawiający odejdzie od wymogu potwierdzenia czasu stosowania przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

32. **Pakiet 15 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z oznaczeniem średnicy rurki oraz numerem serii?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

33. **Pakiet 16 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z oznaczeniem głębokości w postaci dwóch półksiężyców?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

34. **Pakiet 17 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki tracheotomijne wyposażone w elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu tasemek stabilizujących rurkę, miękkie, niskociśnieniowe, cienkościenny mankiet, balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta. 2 tasemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią, wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach. Kaniula atraumatyczna, międko wyoblona, wygięta, widoczna w promieniowaniu RTG. Wyposażona w obturator?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

35. **Pakiet 20 Pozycja 1** Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

36. **Pakiet 32 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem ściętym – trójgraniec o poniższych rozmiarach:

rozmiar	cewnik	długość cewnika
CH 8		7 ± 0,5 cm
CH 10		19 ± 1 cm
CH 12		19 ± 1 cm
CH 14		19 ± 1 cm
CH 16		21 ± 1 cm
CH 18		21 ± 1 cm
CH 20		34 ± 1 cm
CH 22		34 ± 1 cm
CH 24		34 ± 1 cm
CH 28		34 ± 1 cm
CH 32		34 ± 1 cm

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

37. **Pakiet 39 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. **Pakiet 39 Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. **Pakiet 45 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści prowadnice do intubacji dla dorosłych w rozmiarze 14F o długości całkowitej 390mm oraz długości roboczej 355mm +/-5mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

40. **Pakiet 68 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści okład żelowy ciepło/zimno jednorazowego użytku w rozmiarze 26x16cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Zamawiający w Pakiecie 13, poz. 1 wymaga Filtra kompatybilnego z respiratorem Puritan Bennett typ 840 kompatybilność potwierdzona testem KTA. Prosimy o sprecyzowanie do to jest test KTA? Prosimy o dopuszczenie oświadczenia producenta o kompatybilności z respiratorem Puritan Bennett typ 840, gdyż tylko jedna firma posiada test KTA, a oferowany przez nas filtr jest kompatybilny z Puritan Bennett typ 840, co oświadcza producent nie posiada jednak takiego testu, a sprzedajemy go do tych właśnie respiratorów i nie mieliśmy reklamacji w tym zakresie.

Wyjaśnienia: Test KTA to test użytkownika szczelności respiratorów, jest on niezbędny do przeprowadzenia w respiratorach Puritan Bennett. Do przeprowadzenia testu KTA potrzebny jest „kapturek” zabezpieczający i bez tego kapturek nie można wykonać testu KTA. Zamawiający wyraża zgodę.

42. Zamawiający w Pakiecie 13, poz. 1 wymaga Filtra kompatybilnego z respiratorem Puritan Bennett typ 840, kompatybilność potwierdzona testem KTA. Prosimy o odstąpienie do wymogu potwierdzenia testem KTA, w przypadku, gdy Wykonawca załączy do oferty próbki w ilości 3-4 szt., i próbki będą kompatybilne z respiratorem Puritan Bennett typ 840 posiadanym przez Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

43. Czy Zamawiający w Pakiecie 13, poz. 3 dopuści łącznik harmonijkowy z "kominkiem" zawierający port nieuszkodzający bronchoskopu, o podwójnym wykorzystaniu o standardowych średnicach: oraz 11,5 mm oraz elastycznym 5,00mm (do wyboru), pozostałe parametry zgodnie z swz, gdyż opisany przedłużacz posiada wyłącznie jeden producent?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Zamawiający w Pakiecie 62 i 63 wymaga kompatybilności potwierdzonej testem KTA. Prosimy o sprecyzowanie to jest test KTA, kto przeprowadza takie testy i jeśli jest to konkretna instytucja, prosimy o dopuszczenie innych instytucji?

Wyjaśnienia: Test KTA to test użytkownika szczelności respiratorów, jest on niezbędny do przeprowadzenia w respiratorach Puritan Bennett. Do przeprowadzenia testu KTA potrzebny jest „kapturek” zabezpieczający i bez tego kapturek nie można wykonać testu KTA

45. Zamawiający w Pakiecie 62 i 63 wymaga kompatybilności potwierdzonej testem KTA. Prosimy o dopuszczenie oświadczenia producenta o kompatybilności?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Zamawiający w Pakiecie 63 wymaga Obwodów oddechowych z jonami srebra. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratorów z czasem użytkowania do 7 dni, bez jonów srebra?

Uzasadnienie:

1. Zarówno obwód, w którym zastosowano w strukturze materiału jony srebra i obwód w którym nie stosuje się w strukturze jonów srebra może być stosowany wyłącznie u pacjenta do 7 dni.
2. Zwracamy uwagę, że w wyrobach medycznych stosuje się wyłącznie srebro w postaci Ag+. Srebro wykazuje swe właściwości przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze jedynie w jonowej formie Ag+, która jest niestabilna i może przekształcać się w formę AgO pozbawioną właściwości leczniczych. Obecnie ogranicza się stosowanie srebra Ag+ z powodu możliwości akumulacji srebra AgO w tkankach i komórkach, a przy ich długotrwałym stosowaniu i leczeniu co należy rozumieć, że obwód wykorzystywany do 7 dni będzie w wyniku oddziaływania środowiska przekształcał srebro Ag+ w formę AgO. Nieaktywne srebro AgO może być kumulowane w tkance i powodować uszkodzenia skóry i błony śluzowej, może być przyczyną uszkodzenia i opóźniać proces leczenia.
3. Z punktu prawnego zawarty opis jednoznacznie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę PROMED i jest niezgodny z, art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Prosimy również o potwierdzenie, że Zamawiający świadomie wymaga zastosowania technologii jonów srebra w strukturze materiału i jest świadomy wystąpienia skutków ubocznych jego stosowania. Srebra nie powinno się stosować u osób uczulonych lub wrażliwych na srebro bądź metale oraz kobiety w ciąży lub karmiących piersią. Nie należy ich także stosować u pacjentów poddawanych rezonansowi magnetycznemu lub radioterapii. Zamawiający musiałby przeprowadzić dodatkową analizę, celem wyeliminowania ewentualnych pacjentów, którym nie należy stosować srebra.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

47. § 8 Kary umowne ust.4 - Zwracamy się z prośbą o obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony do 20% wartości umowy bez VAT

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść SWZ w zakresie par. 8 umowy – patrz pkt II niniejszego pisma.

48. **Pakiet 21** Prosimy o dopuszczenie portu bezigłowego do linii tętnicznych w kolorze przeźroczystym z szeroką opaską w kolorze czerwonym umożliwiające identyfikację, pozwalającego na wielokrotne użycie -700 aktywacji(podanie/pobranie) z zachowaniem jałowości, końcówki typu luer lock.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

49. **Pakiet 55** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia, z załadowanymi bateriami, rękojeść wykonana z aluminium, łyżki metalowe ze stopu stali nierdzewnej, całość pozbawiona lateksu, z silnym podwójnym LEDowym i ultrafioletowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony : rozmiar niekodowany kolorem: na łyżce oznaczenie rozmiaru; na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary MILLER 000-4, Macintosh 0-4.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

50. **Pakiet 63** Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe jednorazowe do respiratorów bez jonów srebra, ale posiadające w fabrycznym opakowaniu filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora.

Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm.

Wszystkie elementy (układ oddechowy i filtr) w jednym oryginalnym opakowaniu producenta, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

51. **Pakiet 69** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankieta do szybkich przetoczeń, możliwość umieszczania płynów 500 lub 1000 ml, zakres 0-300 mm Hg, wyposażone w nylonową, siatkową kieszeń ułatwiającą kontrolę poziomu przetaczanego płynu, posiadającego cylindryczny, wysuwany, miernik ciśnienia z widoczną obrotową oraz kolorową podziałką, prosty w użyciu zawór odcinający zabezpieczony przed wypadaniem, rozmiar oznaczony kolorem, pozbawione lateksu i neoprenu, jednorazowe, czyste mikrobiologicznie.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

52. **Pakiet 15** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG

na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; tłaczek ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylne, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 5,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

53. **Pakiet 36** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawanie tlenu typu Venturi, otwartej, wydłużonej pod brodę, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 6 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40% i 50%), w zestawie adapter do podłączenia nawilżacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, dren o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym, bez lateksu, biologicznie czysta, jednorazowego użytku. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, nr katalogowy, producent, nr serii, kod kreskowy.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. **Pakiet 37** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmującego sterylne zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

55. **Pakiet 47** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez użebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankietu co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu. Dren do napełniania mankietu wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maskę bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

56. **Pakiet 54 Poz. 1** Prosimy o Dopuszczenie jednorazowego bronchofiberoskopu, posiadającego następujące parametry: pole widzenia powyżej 85°, głębia ostrości 5-50 mm, wbudowane oświetlenie LED, długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół 200°, maksymalna średnica zewnętrzna 5,6 mm z kanałem roboczym o średnicy min. 2,8 mm z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 6 mm lub: maksymalna średnica zewnętrzna 3,9 mm z kanałem roboczym o średnicy min. 1,4 mm z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 5mm – do wyboru przez Zamawiającego Gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilny z monitorem Screeni. Pakowany po 5 sztuk.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

57. **Pakiet 54 Poz.2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie monitora z jednostką dokumentacji, ekran LCD 10,1 cala, kolorowy, dotykowy, rozdzielczość wyświetlacza HD, zasilanie sieciowe lub z wewnętrznego akumulatora, czas pracy na akumulatorze 3 godz, możliwość zapisywania filmów i zdjęć, wbudowana pamięć minimum 16GB, złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci, uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie - stojaku (np. do kroplówek), dwa uchwyty do podwieszenia opakowań fiberoskopów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. **Pakiet 54 Punkt 1** Czy zamawiający dopuszcza jako równoważny bronchoskop o polu widzenia 85° oraz czy średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego, gdzie minimalny rozmiar kanału roboczego wynosi dla wersji Slim 1.2 mm, wersji Regular 2.0 mm, wersji Large 2.6 mm?

Wyjaśnienia: Tak.

59. **Pakiet 54 Punkt 2** Czy zamawiający dopuszcza jako równoważny monitor TFT LCD dedykowany do bronchoskopów, kolorowy, antyrefleksyjny ekran dotykowy, przekątna wyświetlacza 12,8 cala, rozdzielczość wyświetlacza 1920 x 1080

pikseli, czas pracy na akumulatorze min. 2,5 godz., wskaźnik stanu naładowania baterii – sygnalizacja odpowiednim kolorem w zależności od naładowania baterii: zielony > 40%, pomarańczowy < 40%, czerwony < 20%, zasilanie sieciowe oraz z wewnętrznego akumulatora, 2 złącza USB do zapisu i przenoszenia danych na urządzenia przenośne, uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie, stojaku (np. do kroplówek), możliwość nagrywania filmów i wykonywania zdjęć?

Wyjaśnienia: Tak.

60. **Dotyczy Załącznik Nr 7 do SIWZ – umowa powierzenia przetwarzania danych.** Uprzejmie proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający usunie z SWZ Umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych (zał. Nr 7) ponieważ wyroby jednorazowego użytku nie zapisują danych osobowych, więc nie ma możliwości powierzenia przetwarzania jakichkolwiek danych osobowych. Zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych w niniejszym przypadku jest co do zasady bezzasadne, ponieważ w ramach realizacji umowy nie dojdzie do powierzenia przetwarzania danych osobowych w imieniu Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zgodnie z projektem umowy, Umowa powierzenia przetwarzania danych dotyczy tylko i wyłącznie pakietu nr 54. W pozostałych pakietach będą obowiązywać ogólne zapisy dotyczące zachowania poufności wskazane w par. 10 umowy.

61. **Dotyczy Zał. nr 6 do SWZ - Projekt umowy - § 8 Kary umowne:**

ust. 1 pkt 1 oraz 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5 % do 0,2%?

ust. 1 pkt 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 5% do 2%?

ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych z 40% do 10%?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść SWZ w zakresie par. 8 umowy – patrz pkt II niniejszego pisma.

62. **Pakiet 20** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

63. **Pakiet 20** Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

64. **Pakiet 66, poz.1** Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

65. **Pakiet 66, poz.1** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniem ilości, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

66. **Pakiet 66, poz.1** Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

67. **Pakiet 69** Prosimy o doprecyzowanie ilości sztuk mankietów o pojemności 500 ml oraz 1000 ml

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

68. **Pakiet 70** Prosimy o wskazanie w jakiej technologii mają pracować czujniki do monitorów Mindray T8 iCarescape - Nellcor / Masimo / Trusignal?

Wyjaśnienia: BeneView T8 - technologia Mindray, Carescape B650 i Carescape B450 - technologia Massimo.

69. **Pakiet 71** Czy chodzi o czujnik ze złączem dual pin molex (A) czy mini jack (B)?

A



B



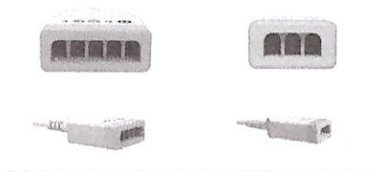
Wyjaśnienia: Zależy od przewodu głównego. Zazwyczaj jest to: BeneView T8 - dual pin molex, Carescape B650 i Carescape B450 - dual pin molex

70. *Pakiet 72 Czy chodzi o mankiet dla dorosłych z konektorem male bayonet do Mindray i DinaClick do GE?*

Wyjaśnienia: BeneView T8 – DinaClick, Carescape B650 i Carescape B450 - DinaClick.

71. *Pakiet 73 Czy chodzi o przewody dotączyeniowe wpinane do kabla głównego? Jeśli tak to prosimy o określenie liczby odprowadzeń - 3 czy 5 oraz określenie typu złącza do przewodów dotączyeniowych w kablu głównym? Czy chodzi o złącza jak na zdjęciach poniżej?*

Mindray VS



GE



Wyjaśnienia: Zamawiający ma na myśli przewody wpinane do kabla głównego, liczba odprowadzeń 5. Złącza w kablu głównym: BeneView T8 - standard Mindray, Carescape B650 i Carescape B450 - standard GE.

72. **Pakiet nr 63 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układu z powłoką (powierzchnią) gładką wewnątrznie zapobiegającą osadzeniu się bakterii co umożliwia pracę przez 7 dni , produkt sterylne, pakowany folia-papier. Czas pracy układu potwierdzony w instrukcji użycia

Wyjaśnienia: W pakiecie nr 63 brak jest poz. 2. Zgodnie z SWZ.

73. **Pakiet 31** Czy Zamawiający dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej - Torakocentezy i Paracentezy, sterylne ? Skład Zestawu: Iгла Veresa, strzykawka Luer-Lock 50ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Iгла wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy zapobiegający powstawaniu odmy oraz dwu kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Zestaw z cewnikiem poliuretanowym długości 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

74. **Pakiet nr 13, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o następujących parametrach:

Rodzaj filtracji: mechaniczna

Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%

Wymiennik ciepła i wilgoci: tak

Przestrzeń martwa: 70ml

Waga: 36g

Objętość oddechow: 150-1500ml

Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT

Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

Złącza: 22M/15F-22F/15M
Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
Opakowanie: papier/folia
Jałowy: tak



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

75. **Pakiet nr 13, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

76. **Pakiet nr 13, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści łącznik z dwoma portami: do odsysania o średnicy ok. 4mm oraz do bronchoskopii o średnicy ok. 9mm? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ – konieczna jest kompatybilność z posiadaną aparaturą medyczną.

77. **Pakiet nr 15, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na baloniku, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

78. **Pakiet nr 16, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpiersi?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

79. **Pakiet nr 36, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kolorowe dysze bez naniesionych bezpośrednio na nich parametrów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

80. **Pakiet nr 36, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści maski sterylne?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

81. **Pakiet nr 39, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, 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 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw zawiera: cewnik, worek, strzykawkę 60ml, przyklepne opatrunki, możliwość utrzymania do 29 dni? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Proponowane rozwiązanie jest niezgodne z procedurami obowiązującymi w Oddziale Intensywnej Terapii.

82. **Pakiet nr 39, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści worki zbiorcze kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, pakowane pojedynczo? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Proponowane rozwiązanie jest niezgodne z procedurami obowiązującymi w Oddziale Intensywnej Terapii.

83. **Pakiet nr 40, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

84. **Pakiet nr 41, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

85. **Pakiet nr 41, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dren z łącznikiem schodkowym, z kontrolą siły ssania, z zatyczką? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

86. **Pakiet nr 47, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Proponowane rozwiązanie jest niezgodne z procedurami obowiązującymi w Oddziale Intensywnej Terapii.

87. **Pakiet nr 55, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łżyki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łżka wykonana z wytrzymałego ABS, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łżce, koniec dystalny łżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot. Dostępne rozmiary Mill 0-2, Mac 2-4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylne. W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Specyfika Szpitala wymaga pełnej rozmiarówki Mill.

88. **Pakiet nr 75, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dołączoną do zestawu samoprzylepną taśmę silikonową?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

89. Zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu szkolenia opisanego w umowie paragraf 1 ust. 9 dla pakietu 26. Jednocześnie Wykonawca zapewnia szkolenie w miejscu pracy urządzenia, wskazanym przez Zamawiającego, w terminie uzgodnionym przez obie ze stron. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli Wykonawcy prawidłowo oszacować wartość zamówienia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

90. **Pakiet 16** Czy Zamawiający oczekuje rurki intubacyjnej zbrojonej z przewodnicą w komplecie w jednym opakowaniu jednostkowym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

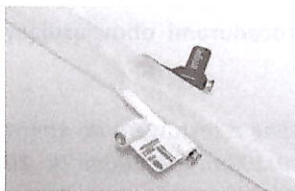
91. **Pakiet 16** Czy Zamawiający oczekuje rurki intubacyjnej w dostępnych rozmiarach od 3,5 do 10,0mm (rozmiary co pół).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

92. **Pakiet 16** Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z jednym znacznikiem głębokości w postaci czarnego okręgu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

93. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 na zasadzie równoważności zamiast „port do napełniania balonika retencyjnego z systemem sygnalizacji poziomu wypełnienia balonika” na „port do wypełniania pierścienia uszczelniającego (biały) z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45ml zapobiegający przepełnieniu pierścienia”

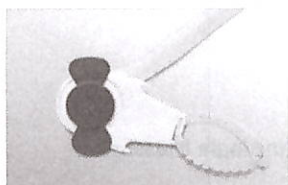


Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

94. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o odstąpienie wymogu „doodbytniczego podawania leków”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

95. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 na zasadzie równoważności zamiast „pasek koralikowy do podwieszania i z miejscem na opis” na „cewnik zakończony przyłączem do worka z plastikowym paskiem do podwieszenia na ramie łóżka oraz centralnie umieszczoną rurką obrotową



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ,

96. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o odstąpienie wymogu „system przebadany klinicznie”.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

97. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 na zasadzie równoważności zamiast „ W zestawie 3 worki 1000 ml do zbiórki stolca z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz filtrem węglowym chroniącym przed balonowaniem.” na „ W zestawie 3 worki zbiorczy o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą zawartość, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, z oznaczeniem 100; 250; 500; 750; 1000; 1250; 1500ml..”



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

98. **Pakiet 39** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 o dopuszczenie worka zbiorczego o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą zawartość, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, z oznaczeniem 100; 250; 500; 750; 1000; 1250; 1500ml. Worek przezroczysty z przodu, nieprzezroczysty tylną część worka. Opakowanie a 10 szt.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

99. **Pakiet 47** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej z drenem niewtopionym na całej długości rurki, z wyraźnym oznakowaniem numerycznym rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

100. **Pakiet 49** Czy Zamawiający oczekuje rurek intubacyjnych bez mankietu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

101. **Pakiet 55** Czy Zamawiający wymaga jednorazowy zestaw laryngoskopowy, nierozłączalny (łyżka połączona z rękojeścią na stałe), gotowy do użytku po wyjęciu z opakowania?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

102. **Pakiet 55** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy zestaw laryngoskopowy: zintegrowana łyżka z chirurgicznej stali nierdzewnej z rękojeścią z tworzywa sztucznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

103. **Pakiet 55** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności kolorystyczne oznaczenie rozmiaru łyżki na opakowaniu jednostkowym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

104. **Pakiet 77** Czy Zamawiający oczekuje łyżki ze stopką mocującą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, połączoną z łyżką, wykonaną z chirurgicznej stali nierdzewnej, wspawanym wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

105. **Pakiet 77** Czy Zamawiający oczekuje tyżki przetestowanej pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg i potwierdzone oświadczeniem producenta?

Wyjaśnienia: Nie.

106. **Pakiet 70** W jakiej technologii mają działać czujniki (np. Nellcor, Masimo)?

Wyjaśnienia: BeneView T8 - technologia Mindray, Carescape B650 i Carescape B450 - technologia Massimo

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi na podst. art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605) modyfikuje treść SWZ w zakresie **Załącznika nr 6 do SWZ Projekt umowy poprzez:**

a) Zmianę treści **punktów 1) – 3) w ust. 1 paragrafu 8** umowy, które przyjmują brzmienie:

„1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości

- 1) 0,3% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) 0,3% wartości zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie,
- 3) 3% wartości netto umowy, o której mowa w § 2 ust 2 umowy, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,
(...)”

b) Zmianę treści ust. 4 w par. 8 umowy, który przyjmuje brzmienie:

„4. łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 40% wartości umowy bez VAT – chyba że wartość umowy jest większa niż 200 000, 00 zł – wówczas łączna maksymalna wysokość nie może przekroczyć 20%.”

c) Zmianę treści **ust. 5 w paragrafie 1** umowy, który przyjmuje brzmienie:

„5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nabycia mniejszych ilości towaru niż podano w załączniku do umowy, jednakże nie mniej niż 10% określonej ilości.”

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- zmodyfikowany załącznik nr 6 do SWZ Projekt umowy

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Paweł Lipiński