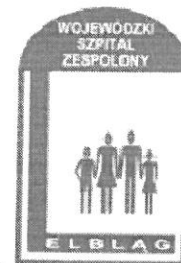


Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych, tel. 55 2345547

Elbląg, dnia 09.02.2026 r.

Oznaczenie sprawy: AS.4500.19.2026

Do wszystkich uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie art. 2 ust. 1 pkt. 1 *a contrario* Ustawy z dnia 11.09.2019 r. Pzp na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku w 13 pakietach przez okres 2 miesięcy dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu poniżej udziela odpowiedzi na zadane przez Wykonawców do dnia 04.02.2026 r. pytania, o następującej treści:

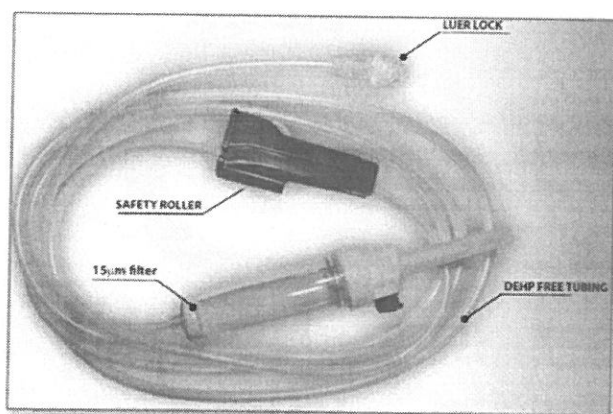
Pytanie Nr 1 do Pakietu Nr 4 poz. 2:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego: Zestawy infuzyjne do podaży dożylniej z PVC.

*Ostry, uniwersalny kołec umożliwiający łatwe wprowadzenie nawet do małych pojemników. Komora kroplowa z odpowietrznikiem z zatyczką typu **on/off**, wyposażona w filtr cząstek 15µm.

Precyzyjny zacisk rolkowy z bezpiecznym miejscem do umocowania końcówki drenu i zintegrowaną kieszonką na kołec komory kroplowej po zużyciu aparatu. Przezroczysty i elastyczny dren o śr. 3 x 4mm, **długości 180 cm**. Końcówka drenu ze złączem Luer Lock do podłączenia kaniuli dożylniej, zakończona osłonką.

Przyrząd sterylny, pakowany pojedynczo, wolny od DEHP i latexu. Na opakowaniu nadruk zawierający: nr serii, kod produktu, kod UDI, datę ważności, opis produktu i instrukcję użycia w języku polskim oraz w formie piktogramów. Opakowanie typu folia-papier. Okres ważności 5 lat od daty produkcji.



Odpowiedź: Zamawiający, nie dopuszcza.



Pytanie Nr 2 do Pakietu Nr 5 poz. 1:

Proszę o dopuszczenie możliwości przeliczenia strzykawek 2 cz. Luer na opakowania po 100 sztuk – 10 ml, 2 ml; 5 ml oraz 20 ml po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 3 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Proszę o dopuszczenie kaniuli dożylniej z portem bez gwarancji 72 h możliwości utrzymania jej w żyłę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 4 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 5 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 6 do Pakietu Nr 7 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka, co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 7 do Pakietu Nr 7 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardy blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa konkretnego rodzaju opakowania.

Pytanie Nr 8 do Pakietu Nr 7 poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardy blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa konkretnego rodzaju opakowania.

Pytanie Nr 9 do Pakietu Nr 7 poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiało wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga korki pakowane pojedynczo, nie określa konkretnej budowy opakowania zbiorczego.

Pytanie Nr 10 do Umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie Nr 11 do Pakietu Nr 2:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 12 do Pakietu Nr 4:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie Nr 13 do Pakietu Nr 4:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplową o długości całkowitej 50mm i 45mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 14 do Pakietu Nr 5 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 15 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Według aktualnych wytycznych nie ma limitu ograniczającego czas przez jaki kaniula dożylna może pozostawać w naczyniu. Kaniule mogą być w żyłę tak długo jak nie powoduje działań niepożądanych. W związku z tym zwracam się z prośbą o odstąpienie od tego wymogu i dopuści kaniule z możliwością utrzymania w naczyniu aż do wystąpienia odczynu zapalnego u pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia:

Kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym i obturatorem, sterylna. Port iniekcyjny samozatraskujący się / samouszczelniający się, lub bez portu bocznego. Kaniula wykonana z PTFE posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły. Rozmiar: 22G -17 G (do wyboru przez Zamawiającego).

Pytanie Nr 16 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu FEP lub poliuretanu PUR?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 17 do Pakietu Nr 7 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 18 do Pakietu Nr 10 poz. 1 oraz 2:

Czy Zamawiający dopuści, dotychczas stosowane, rurki tracheostomijne bez wyskalowania, spełniające wszystkie pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie Nr 19 do Pakietu Nr 10 poz. 1 oraz 2:

Czy Zamawiający oczekuje, aby rurki trachesotomijne posiadały znakowanie kolorystyczne rozmiaru na kołnierzu?

Odpowiedź: *Zamawiający nie określa.*

Pytanie Nr 20 do Pakietu Nr 6:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 6 cewnik Foley firmy Rüsch do drenażu pęcherza moczowego z równoczesnym ciągłym monitorowaniem temperatury ciała w rozmiarach: 14,16,18Fr. Wykonany ze 100% silikonu, posiadający kolorowe oznaczenia ułatwiające identyfikację. Kanał cewnika przezroczysty, pomagający ocenić stan wewnątrz światła cewnika, ramię boczne i lejek koloru białego. W zestawie znajduje się gotowa do użycia ampulko-strzykawka wypełniona 10% roztworem gliceryny, dzięki czemu cewnik nie zmienia swojego położenia.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.*

Pytanie Nr 21 do Pakietu Nr 10 poz. 1 oraz 2:

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej firmy Rusch o następujących parametrach: z mankietem z odsysaniem znad mankieta, z kątem 98°, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, z obrotowym łącznikiem 15mm niwelującym siły skrętne, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odsysania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankieta, sterylne, dostępne kaniule wewnętrzne, rozm. 7,0- 9,0 co 0,5mm.]

Odpowiedź: *Zamawiający, wymaga zgodnie z opisem.*

Pytanie Nr 22 do Umowy:

Czy do wejścia w życie obowiązku KSeF, Wykonawca może przysyłać faktury mailem w formie pliku .pdf?

Odpowiedź: *Tak, do dnia, gdy stosowanie KSeF stanie się, na podstawie przepisów prawa, obowiązkowe, Wykonawca może sporządzić i przekazać fakturę VAT w formie papierowej, zgodnie z zapisem § 6 ust.1 wzór Umowy (Załącznik Nr 15 do Zaproszenia).*

Pytanie Nr 23 do Pakietu Nr 13:

Czy w związku z zastosowaniem chusteczek do mycia i dezynfekcji głowic USG, sprzętu medycznego i innych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi Zamawiający będzie oczekiwał chusteczek spełniających prawne wymogi takiego zastosowania, mianowicie zgodnie z prawem obowiązującym w Unii Europejskiej oraz w Polsce, produkty o zastosowaniu do powierzchni innych niż inwazyjne i nieinwazyjne wyroby medyczne winny być zarejestrowane jako produkt biobójczy w kat. 1, gr. 2 (do powierzchni, sprzętu itp.) a jeżeli dodatkowo preparat będzie stosowany do powierzchni w obszarze żywieniowym to również w kat. 1, gr. 4 według załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r.

Natomiast wyroby medyczny czy to klasy IIa są przeznaczone jedynie do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych (kl.IIb) bądź nieinwazyjnych (kl. IIa). Powyższa kwestia jest w sposób szczegółowy opisana w Komunikacie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 11 września 2014 r. (w załączniku oraz na stronie internetowej URPLWMIpB: <https://www.urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-11092014-r-w-sprawie-rejestracji-%C5%9Brodk%C3%B3w-do-dezynfekcji>):

„Przypadek 1 – produkt biobójczy

W przypadku, gdy środek do dezynfekcji przeznaczony jest jedynie do ogólnego zastosowania (np. dezynfekcja ścian w sali operacyjnej) podlega on przepisom rozporządzenia nr 528/2012 – kategoria 1. ZAŁĄCZNIK V (GRUPY PRODUKTOWE PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH I ICH OPIS, ZGODNIE Z ART. 2 UST. 1)

KATEGORIA 1: Środki dezynfekujące

Grupa 2: Środki dezynfekcyjne lub glonobójcze nieprzeznaczone do bezpośredniego stosowania wobec ludzi ani zwierząt

Produkty stosowane do celów dezynfekcji powierzchni, materiałów, wyposażenia i mebli, które nie są stosowane w bezpośrednim kontakcie z żywnością ani paszami.

Zakresy zastosowania obejmują między innymi: [...] ściany i podłogi w obiektach prywatnych, publicznych i przemysłowych oraz w innych obiektach wykorzystywanych w działalności zawodowej...”

Przypadek 2 – wyrób medyczny

W przypadku, gdy środek do dezynfekcji przeznaczony jest specjalnie do dezynfekcji wyrobów medycznych zaliczany jest on do klasy II a lub IIb – reguła 15 (zgodnie z § 4 ust. 5 pkt 3 lit. a i b zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215, poz. 1416) i podlega przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 ze zm., dalej: ustawa o wyrobach medycznych)...

„Przypadek 3 – produkt przeznaczony jednocześnie do zastosowań dezynfekcyjnych (jako produkt biobójczy) oraz zastosowań medycznych (jako wyrób medyczny)

Zgodnie z cytowanym powyżej motywem 19 rozporządzenia nr 528/2012, jeśli zgodnie z intencją wytwórcy, produkt spełniający kryteria definicji i zastosowania produktu biobójczego ma mieć zastosowanie również w obszarze medycznym np. płyn przeznaczony do dezynfekcji ścian w szpitalach i jednocześnie do dezynfekcji wyrobów medycznych, musi spełnić wymagania określone zarówno dla produktu biobójczego jak i dla wyrobu medycznego. Wymagania te znajdują odzwierciedlenie w zapisach etykiet produktu dla obu zastosowań. Ostatecznie taki produkt, zarejestrowany zarówno jako produkt biobójczy jak i wyrób medyczny, może zostać oznakowany jedną etykietą, na której dopuszcza się możliwość łączenia wymagań legislacyjnych wynikających z zapisów aktów prawnych dotyczących produktów biobójczych oraz aktów prawnych dotyczących wyrobów medycznych. Jeśli zaistnieje taka potrzeba, specyficzne wymagania w zakresie przeznaczenia biobójczego i wyrobu medycznego mogą być oddzielone lub optycznie pogrupowane na etykiecie.”

Dowód: komunikat PURPLWMiPB

Zgodnie z informacjami przekazanymi w niniejszej sprawie przez Departament Informacji o Wyrobach Medycznych aktualnie obowiązującymi aktami prawnymi dot. wyrobów medycznych są:

- Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (zwane dalej „Rozp. 2017/745”).
- ustawa z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974, zwana dalej ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych).

Zgodnie z art. 2 Rozp. 2017/745:

pkt 1) „wyrób medyczny – oznacza narzędzie, aparat, urządzenie, oprogramowanie, implant, odczynnik, materiał lub inny artykuł przewidziany przez producenta do stosowania – pojedynczo lub łącznie – u ludzi do co najmniej jednego

z następujących szczególnych zastosowań medycznych:

- diagnozowanie, profilaktyka, monitorowanie, przewidywanie, prognozowanie, leczenie lub łagodzenie choroby,
- diagnozowanie, monitorowanie, leczenie, łagodzenie lub kompensowanie urazu lub niepełnosprawności,

- badanie, zastępowanie lub modyfikowanie budowy anatomicznej lub procesu lub stanu fizjologicznego lub chorobowego,
- dostarczanie informacji poprzez badanie in vitro próbek pobranych z organizmu ludzkiego, w tym pobranych od dawców narządów, krwi i tkanek, i który nie osiąga swojego zasadniczego przewidzianego działania środkami farmakologicznymi, immunologicznymi lub metabolicznymi w ludzkim ciele lub na nim, ale którego działanie może być wspomagane takimi środkami.

Następujące produkty są również uznawane za wyroby medyczne:

- wyroby do celów kontroli poczęć lub wspomagania poczęcia,
- produkty specjalnie przeznaczone do czyszczenia, dezynfekcji lub sterylizacji wyrobów, o których mowa w art. 1 ust. 4, oraz wyrobów, o których mowa w akapicie pierwszym niniejszego punktu”.

W zależności od przeznaczenia danego produktu mogą mieć zastosowanie odpowiednie przepisy prawne dot. wyrobów medycznych lub produktów biobójczych, bądź wyrobów medycznych i produktów biobójczych (wyroby „dual use – podwójnego przeznaczenia”).

Dowód: pismo URPLWMIpB

W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje produktów zgodnych z wymaganym zastosowaniem o dualnej rejestracji zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie wskazał, że wyrób będzie stosowany do sprzętu innego niż medyczny.

Pytanie Nr 24 do § 6 ust 1 Projekt Umowy:

Czy Zamawiający potwierdza, iż warunek zostanie spełniony jeśli do dostawy Wykonawca dołączy dokument WZ zawierający wymagane dane.

Odpowiedź: Zamawiający, wymaga realizacji umowy zgodnie z jej zapisami.

Pytanie Nr 25 do Pakietu Nr 3:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 3 pozycja, Przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 26 do Pakietu Nr 4:

Czy zamawiający dopuści w zadaniu 4 pozycja 2, Aparat do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami, Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu - bez kieszeni na kolec, bez PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylność - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi, oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 27 do Pakietu Nr 7:

Czy zamawiający dopuści w zadaniu 7 pozycja 1, Kaniulae dożylna -posiadająca dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć, ścięcie typu back-cut z dodatkowym otworem w igle (umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia). Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Skrzydełka białe,przeziarne, bez otworów. Do użytku ze wstrzykiwaczami automatycznymi ustawionymi na maksymalne ciśnienie 325 psi (2240 kPa), identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniul. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Opis zawarto w odpowiedzi na pytanie Nr 15.

Pytanie Nr 28 do Pakietu Nr 10 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści: Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankieta oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem zawierającym oznaczenia dotyczące średnicy wewnętrznej i zewnętrznej rurki, długości rurki oraz nazwy producenta i numeru katalogowego. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, obturator do wprowadzania rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, zestaw łączników do odsysania oraz taśmka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP). Całość w sterylnym opakowaniu.

Średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm, długość rurki 85 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie Nr 29 do Pakietu Nr 10 poz. 2:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 pozycji nr 2 dopuści: Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankieta oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem zawierającym oznaczenia dotyczące średnicy wewnętrznej i zewnętrznej rurki, długości rurki oraz nazwy producenta i numeru katalogowego. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, obturator do wprowadzania rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, zestaw łączników do odsysania oraz taśmka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP). Całość w sterylnym opakowaniu.

Średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm, długość rurki 88 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie Nr 30 do Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z § 7 ust. 1 do 1% wartości netto zamówienia, którego dotyczy nieterminowa dostawa?

Czy w § 8 ust. 4 Zamawiający ma na myśli karę umowną w wysokości 1% wartości netto czy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający:

a) nie zmniejszy kary do 1%;

b) Wysokość kary określana jest w wartości brutto.

Pytanie Nr 31 do Pakietu Nr 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem pigtail o średnicy 8 Ch lub 10 Ch – do wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 32 do Pakietu Nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu z szerokością na wieszak ok. 14,5cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia:

Pojemnik do dobowej zbiórki moczu poj. 2 l z odpływem i zastawką antyrefluksyjną szer. na wieszak 14-15 cm, z dokładną podziałką co 100 lub 150ml, niesterylny lub sterylny pakowany pojedynczo. Zamawiający dopuszcza: jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90-120 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 lub 200 ml.

Pytanie Nr 33 do Pakietu Nr 4 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o parametrach:

- Dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej zapewniający
- szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- Miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- Uniwersalne całkowicie przeźroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- Precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?

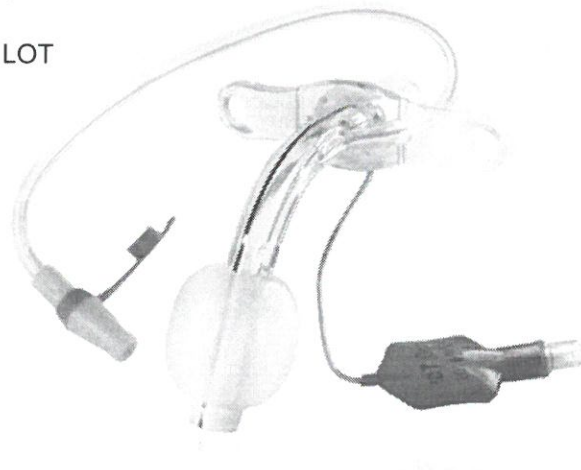


Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 34 do Pakietu Nr 10 poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z nad mankietu o parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nad mankietu
- Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu
- Prowadnica
- Łącznik 15 mm
- 2 tasemki mocujące
- Bez lateksu
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki
- Rozmiar wskazany przez Zamawiającego?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

DYREKTOR NACZELNY

mgr Elżbieta Gierlik

(data i podpis Zamawiającego)

