

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro, **na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku i sprzętu medycznego wielorazowego użytku w 247 pakietach** dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu, opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 13.04.2018 r., numer ogłoszenia: **2018/S 072 – 159023**.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146, informuje, że do dnia 30.04.2018 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1. Dot.pak.45 poz.1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Dufour dwudrożnych jak w opisie lecz wykonanych z silikonu; poj. balona 30-50 ml?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

2. Dot.pak.45 poz.2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Dufour trójdrożnych jak w opisie lecz wykonanych z silikonu; poj. balona 50 ml?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

3. Czy Zamawiający w pakiecie numer 242 dopuści rozmiary perforatorów :

- 9.0 mm 6.0 mm 3.0 mm
- 11.0 mm 7.0 mm 3.0 mm
- 14.0 mm 11.0 mm 1.5 mm
- 14.0 mm 11.0 mm 3.0 mm

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

4. **Zapisy SIWZ, pkt. 6.6:** Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy dokumenty i próbki należy dołączyć do oferty czy złożyć je na wezwanie Zamawiającego? Pytamy, ponieważ Zamawiający w punkcie 6.6 umieścił najpierw stwierdzenie, iż dokumenty i próbki należy złożyć na wezwanie, a następnie poniżej tego punktu umieścił następującą adnotację: „*Uwaga!!!! wskazane, aby dołączone do oferty w/w wymagane dokumenty były przez Wykonawcę w ofercie oznaczone tzn. jakiego pakietu i pozycji dotyczą.*”

Zamawiający odpowiada:

Dokumenty składane na potwierdzenie wymagań określonych przez Zamawiającego wymienione w pkt. 6.6 SIWZ należy złożyć na wezwanie Zamawiającego.

5. **Pakiet nr 23, poz. 4:** Czy Zamawiający mógłby potwierdzić, iż wymóg, aby igła posiadała filtr 5 mikronów dotyczy igły z tępym ostrzem ściętym pod kątem 45 dł. 40mm, a nie igły o szlifie ołówkowym z otworem bocznym?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający potwierdza.

6. **Pakiet nr 50:** Czy Zamawiający dopuści prowadnice w następujących rozmiarach: Fr6 dla rurek 2 – 4,5, Fr 10 dla rurek 5 – 6,5; Fr 14 dla rurek 7 – 10,0?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza zgodnie z SIWZ.

7. **Pakiet nr 63, poz. 3:** Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu.

8. **Pakiet nr 71:** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z cewnikami CH10 – długość 9cm oraz CH12 – długość 5cm, reszta parametrów zgodna ze SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

9. **Pakiet nr 159, poz. 1-2:** Czy Zamawiający zamiast nadruku na opakowaniu dopuści oświadczenie od producenta, iż oferowane igły do penów są kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000?

Zamawiający odpowiada:

Tak, Zamawiający zamiast nadruku na opakowaniu dopuści oświadczenie od producenta, iż oferowane igły do penów są kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000, dostarczone wraz z dostawą towaru.

10. **Pakiet nr 191:** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z dwoma znacznikami głębokości w postaci półoringów, reszta parametrów zgodna ze SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

11. **Pakiet nr 192, poz. 1,2 oraz pakiet nr 193:** Czy Zamawiający wymaga, aby rurki pakowane były w pojedyncze opakowanie w kształcie łuku, które pozwala na zachowanie pamięci kształtu rurki?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- a) Czy Zamawiający wymaga, aby rurki były silikonowane?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- b) Czy Zamawiający wymaga, aby rurki posiadały nadrukowany rozmiar, skrócona nazwę producenta oraz średnicę mankieta na baloniku kontrolnym?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

- c) Czy Zamawiający wymaga, aby na korpusie rurki nadrukowana była skrócona nazwa producenta, co umożliwia łatwą i szybką identyfikację rurki nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

- d) Czy Zamawiający wymaga, aby balonik kontrolny oraz dren łączący był w innym kolorze niż korpus rurki?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

12. **Pakiet nr 223:** Czy Zamawiający dopuści maski sterylne?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 142 zestawu do podawania diet dojelitowych z łącznikiem ENFit, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

14. Pytanie 1. Czy Zamawiający w Pakiecie 121 dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby? lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE ILE CHUSTECZEK W TUBIE A ILE WKŁADÓW DO TUB POTRZEBUJE ZAMAWIAJĄCY, CZY MOŻE MA NA MYŚLI SAME CHUSTECZKI W TUBACH?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie chusteczek o wymiarach 17cm x 23cm. Ilość sztuk i opakowań zgodnie z opisem SIWZ.

15. Pakiet 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniulę wykonaną z poliuretanu bez otworu na końcu igły? Pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

16. Pakiet 21. Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wyraził zgodę na wyłączenie poz. 3 i 5 do osobnego pakietu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

17. Pakiet 23. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 4 igieł do pobierania leków poprawnie sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy Is i na potwierdzenie wymaga dołączenia do oferty deklaracji zgodności potwierdzającej klasę Is?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 4 igieł do pobierania leków poprawnie sklasyfikowanych jako wyrób medyczny, nie wymaga do dołączenia do oferty deklaracji zgodności.

18. Pakiet 26. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 26 igieł jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

19. Pakiet 33.

- a) Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wyłączył do osobnego pakietu poz. 1 i 2?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

- b) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 3 kaniulę 22G 0,9x25 przepływ 36ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

- c) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 4 i 5 kaniulę 20G 1,1x32 przepływ 56ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

- d) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 6 i 7 kaniulę 18G 1,3x45 przepływ 90 ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

e) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 8 kaniulę 17G 1,5x45 przepływ 142 ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

20. Pakiet 127. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 1, 2, 3, 4 zawór bezigłowy pozwalający na 500-600 połączeń? Pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

21. Pakiet 159. Czy Zamawiający dopuści, aby potwierdzenie zgodności z normą ISO 11608-2:2000 było w formie oświadczenia producenta a nie nadruku na opakowaniu?

Zamawiający odpowiada:

Tak Zamawiający dopuści zamiast nadruku na opakowaniu dopuści oświadczenie od producenta, iż oferowane igły do penów są kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000, dołączone do dostawy towaru.

22. Dotyczy SIWZ. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nienależącego do żadnej grupy kapitałowej?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

23. Pakiet 96, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o wymiarach 80x50x35 mm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

24. Pakiet 99, pozycja 1. Czy Zamawiający poprzez zapis „golarka z trzonkiem” ma na myśli golarkę ze specjalnym wycięciem umożliwiającym dokładny widok golonego obszaru oraz z karbowanym uchwytem (zapewniającym stabilizację) oraz ostrzem, które można odłamać od rączki poprzez pionowy nacisk i wyrzucić do pojemnika na zużyty sprzęt medyczny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

25. Pakiet 202, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zawór odcinający siłę ssania na drenie?

To rozwiązanie jest proste i skuteczne.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

26. Pakiet 114, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 20x12 cm (gramatura 100 g/m², opakowanie = 24 szt.).

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści w/w myjkę, pozostałe parametry jak w SIWZ.

27. Pakiet 194, pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści worki przezroczyste z lekkim zabarwieniem niebieskim, które umożliwiają obserwację zgromadzonych płynów?

Zamawiający odpowiada:

Tak, Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

28. Dotyczy: Pakiet nr 7 pozycja 1. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula bezpieczna wykonana z wysokiej jakości biokompatybilnego poliuretanu ze zwężającym się końcem typu venflon, posiadająca łatwość przenikania przez powłoki skórne. Umożliwiająca szybkie i łatwe podanie płynów, jałowa, z min. 2 paskami radiocyjnymi w cewniku. Z portem bocznym oraz samozamykającym się koreczkiem. Korek w kolorze rozmiaru igły. Pakowana pojedynczo, skrzydełka elastyczne pozwalające na wygodne mocowanie. Z fabrycznym oznaczeniem przepływu na opakowaniu jednostkowym. Kaniula z zabezpieczeniem plastikowym przeciw zakłuciu w kolorze rozmiaru venflonu. Opakowanie sztywne TYVEK, rozmiary 14G-24 G. z hydrofobowym filtrem. Kaniule posiada otwór na końcu igły („Rapid-flash”), który umożliwia natychmiastową wizualizację krwi przy wkłuciu. Kaniula w rozmiarze 24G bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Tak, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

29. Dotyczy: Pakiet nr 33 pozycja 2,3, 4, 6, 8

- a) Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym i obturatorem, sterylna. Rozmiar 0,8mmx25mm; 22G. Przepływ min. 31ml/min. Kaniula posiada gwarancję do 72 godzin utrzymania w naczyniu. Port iniekcyjny samozatraskujący się lub samouszczelniający. Kaniula wykonana z poliuretanu posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

- b) Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym i obturatorem, sterylna. Rozmiar 1,1mmx32mm; 20G. Przepływ 54ml/min. Kaniula posiada gwarancję do 72 godzin utrzymania w naczyniu. Port iniekcyjny samozatraskujący się lub samouszczelniający. Kaniula wykonana z poliuretanu posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

- c) Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym i obturatorem, sterylna. Rozmiar 1,3mmx45mm; 18G. Przepływ 80ml/min. Kaniula posiada gwarancję do 72 godzin utrzymania w naczyniu. Port iniekcyjny samozatraskujący się lub samouszczelniający. Kaniula wykonana z poliuretanu posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

- d) Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym i obturatorem, sterylna. Rozmiar 1,4-1,5mmx45mm; 17G. Przepływ 125ml/min. Kaniula posiada gwarancję do 72 godzin

utrzymania w naczyniu. Port iniekcijny samozatraskujący się lub samouszczelniający. Kaniula wykonana z poliuretanu posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

30. Dotyczy: Pakiet nr 100 pozycja 1. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego tj. kaniula dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z poliuretanu, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Floswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszywania do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane w TYVEK, opak./25szt. z systemem mocowania, opatrunkiem z folii poliuretanowej z wcięciem, transparentny - umożliwia stałą kontrolę miejsca wkłucia bez konieczności zdejmowania opatrunku, przepuszcza parę wodną i tlen, nie zakłóca swobodnego oddychania skóry, nie przepuszcza płynów - stanowi barierę przeciwko wtórnemu zakażeniu, posiada zaokrąglone brzegi, które zapobiegają odklejaniu się opatrunku, dzięki zastosowaniu hypoalergicznego kleju jest przyjazny wrażliwej skórze z okienkiem wzmocnionym włókniną.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

31. **Pakiet 231. Pozycja 1 i 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych. Obecna konstrukcja łącząca tak różne asortymentowo artykuły znacząco ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione koszty. W przedmiotowym postępowaniu konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów (zawłaszcza przedsiębiorców małych i średnich), i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. W pozycji 3,4,5 dopisuje „do Inkubatora ATOM”.

32. **Pytanie 2. Pakiet 232.** Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednorazowego noworodkowego, obwód ramienia 3.3-5.6 cm do kardiomonitora Biameditek?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuści.

33. Pakiet 101, pozycja 1, 2. Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, (pod warunkiem darmowego wyposażenia, na czas umowy, w kompatybilne pojemniki wielorazowe i mocowniki), równoważny system do odsysania, o następujących parametrach:- wkłady posiadają w pokrywie 2 króćce: pacjent, próżnia. Króciec pacjenta jest gładki, dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; jest obrotowy w tym sensie, że cały wkład można umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta, uszczelniane automatycznie, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzielin do źródła próżni, szeroki port w pokrywie-średnica 25mm, data ważności i numer serii na każdym wkładzie, worki pakowane w opakowaniach zbiorczych w postaci częściowo sprasowanej. Umożliwi to zaoferowanie

systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi), co spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych (Obwieszczenie z dnia 28.10.2015r.).

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

34. Pakiet 101, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści wymienny łącznik prosty do połączenia z próżnią? W oferowanym systemie nie stosuje się łączników kątowych.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

35. Pakiet 101, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści profesjonalny wózek na 4 pojemniki na 5 kółkach, konstrukcja metalowo-plastikowa, wysokość 50cm?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

36. Pakiet 101, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści wspornik o szerokości 30mm? Pozostałe jak w SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

37. Pakiet nr 90 poz. 1 i 2. Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o stosowną modyfikację wymogu dotyczącego treści etykiety na pojemniki na odpady medyczne pakiet 90- wymagania bezwzględne poz. 1 i 2.

Obowiązujące Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie *szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi* (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), wymienia enumeratywnie informacje, jakie mają się znajdować na pojemniku z odpadami. Są to:

- 1) kod odpadów medycznych przechowywanych w pojemniku lub worku;
- 2) nazwa wytwórcy odpadów medycznych;
- 3) numer REGON wytwórcy odpadów medycznych;
- 4) numer księgi rejestrowej wytwórcy odpadów medycznych w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2016 r. poz. 1638, 1948 i 260), wraz z podaniem organu rejestrowego;
- 5) data i godzina otwarcia (rozpoczęcia użytkowania);
- 6) data i godzina zamknięcia.

Żaden przepis rozporządzenia nie uprawnia Zamawiającego do żądania dostarczenia nalepek z nadrukowanymi informacjami. Etykiety mają zawierać miejsce na ich wpisanie. Taki wymóg wykracza poza ramy rozporządzenia, naruszając równocześnie przepisy Prawa zamówień publicznych, mówiące m.in. o zasadach opisu przedmiotu zamówienia, równego traktowania wykonawców czy proporcjonalności. Tylko i wyłącznie przesłanka faktyczna, jaką jest wygoda Zamawiającego, nie daje podstaw do stawiania w SIWZ nie znajdującego umocowania w prawie wymogu, jest za to rażącym naruszeniem, art. 5 Kc.

Oczywiście wykonywanie nalepek dedykowanych konkretnej placówce jest możliwe ale Zamawiający musi zdawać sobie sprawę, iż to znacznie podwyższy wartość otrzymanych

ofert, ponieważ druk nalepek zleca się w minimum dziesiątkach tysięcy sztuk na pojemnik danej pojemności. Zatem wydruk nalepek uzupełnionych o dane szpitala, będzie znacząco droższy. Ponadto, w takiej sytuacji, każdy potencjalny oferent będzie żądał od Zamawiającego, zobowiązania do odbioru wszystkich umownych ilości pojemników z oczywistych względów – będą one wykonane wyłącznie dla realizacji danego zamówienia publicznego.

W związku z powyższym, wnosimy o odstąpienie od wymogu, by nalepki miały wdrukowane dane Zamawiającego.

W razie podtrzymania zapisu SIWZ, żądamy wskazania argumentów prawnych i merytorycznych, uzasadniających stanowisko Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wymóg nadrukowania informacji o podmiocie leczniczym (właścicielu odpadów) wynika bezpośrednio z Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi i jest podyktowany zapewnieniem spełnienia tych wymogów przez Zamawiającego.

38. Pakiet nr 91poz. 1,2,3,4 i 5. Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o stosowną modyfikację wymogu dotyczącego treści etykiety na pojemniki na odpady medyczne pakiet 91- wymagania bezwzględne poz. 1,2,3,4 i 5.

Obowiązujące Rozporządzenie Ministra Zdrowia w *sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi* (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), wymienia enumeratywnie informacje, jakie mają się znajdować na pojemniku z odpadami. Są to:

- 1) kod odpadów medycznych przechowywanych w pojemniku lub worku;
- 2) nazwa wytwórcy odpadów medycznych;
- 3) numer REGON wytwórcy odpadów medycznych;
- 4) numer księgi rejestrowej wytwórcy odpadów medycznych w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2016 r. poz. 1638, 1948 i 2260), wraz z podaniem organu rejestrowego;
- 5) data i godzina otwarcia (rozpoczęcia użytkowania);
- 6) data i godzina zamknięcia.

Żaden przepis rozporządzenia nie uprawnia Zamawiającego do żądania dostarczenia nalepek z nadrukowanymi informacjami. Etykiety mają zawierać miejsce na ich wpisanie. Taki wymóg wykracza poza ramy rozporządzenia, naruszając równocześnie przepisy Prawa zamówień publicznych, mówiące m.in. o zasadach opisu przedmiotu zamówienia, równego traktowania wykonawców czy proporcjonalności. Tylko i wyłącznie przesłanka faktyczna, jaką jest wygoda Zamawiającego, nie daje podstaw do stawiania w SIWZ nie znajdującego umocowania w prawie wymogu, jest za to rażącym naruszenie, art. 5 Kc.

Oczywiście wykonywanie nalepek dedykowanych konkretnej placówce jest możliwe ale Zamawiający musi zdawać sobie sprawę, iż to znacznie podwyższy wartość otrzymanych ofert, ponieważ druk nalepek zleca się w minimum dziesiątkach tysięcy sztuk na pojemnik danej pojemności. Zatem wydruk nalepek uzupełnionych o dane szpitala, będzie znacząco droższy. Ponadto, w takiej sytuacji, każdy potencjalny oferent będzie żądał od Zamawiającego, zobowiązania do odbioru wszystkich umownych ilości pojemników z oczywistych względów – będą one wykonane wyłącznie dla realizacji danego zamówienia publicznego.

W związku z powyższym, wnosimy o odstąpienie od wymogu, by nalepki miały wdrukowane dane Zamawiającego.

W razie podtrzymania zapisu SIWZ, żądamy wskazania argumentów prawnych i merytorycznych, uzasadniających stanowisko Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wymóg nadrukowania informacji o podmiocie leczniczym (właścicielu odpadów) wynika bezpośrednio z Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi i jest podyktowany zapewnieniem spełnienia tych wymogów przez Zamawiającego.

39. **Pakiet nr 12, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści butelki typ Redon nie posiadające harmonijki o pojemności 200 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

40. **Pakiet nr 12, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości 37 cm, bez dodatkowego łącznika schodkowego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

41. **Pakiet nr 12, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane w formie zwiniętej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

42. **Pakiet nr 18, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC z igłą 0,45x13 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

43. **Pakiet nr 21, pozycja 2**

Czy Zamawiający w miejsce igieł podpajęczynówkowych Pencil-Point z prowadnicą w rozmiarze 26 (119-120 mm), dopuści igły podpajęczynówkowe Pencil-Point z prowadnicą w rozmiarze 26x90 mm, pozostałe rozmiary i parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie. Ten rodzaj igieł znajduje się w innym pakiecie.

44. **Pakiet nr 23, pozycja 4**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

45. **Pakiet nr 38, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia skalowanie co 1cm (począwszy od 4cm od zakończenia cewnika) i odstąpi od wymogu oryginalnie nadrukowanej informacji o czasie stosowania do 4 tygodni?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Pakiet nr 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane, w rozmiarze: CH 6-400mm, CH 8-400 mm, CH 10-600 mm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

47. Pakiet nr 40, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton z nazwą producenta na konektorze kodowanym kolorystycznie według rozmiaru oraz rozmiarem podanym na opakowaniu jednostkowym. Umieszczenie rozmiaru pod konektorem nie ma medycznego uzasadnienia.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Pakiet nr 40, pozycja 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu średnicy otworów bocznych nie większej niż 5 mm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

49. Pakiet nr 40, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana posiadające kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

50. Pakiet nr 40, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z biokompatybilnego, przezroczystego silikonu?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

51. Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny łącznik dwuświatłowy o długości całkowitej 21 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

52. Pakiet nr 62, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w klasie FFP3 z zaworem wdechowym wykonaną z trzech warstw: warstwa zewnętrzna składa się z wodoodpornej włókniny polipropylenowej, warstwa filtrująca składa się z mikro włókna wytworzonego w specjalnym procesie melt-blown, a warstwa wewnętrzna składa się z fizjologicznie nieszkodliwej miękkiej włókniny, wszystko połączone jest w procesie ultradźwiękowym?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

53. Pakiet nr 63, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe dla dorosłych i dzieci w rozmiarach S,M,L,XL, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

54. Pakiet nr 71, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z cewnikiem CH 12, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

55. Pakiet nr 87, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 4167 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

56. Pakiet nr 87, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny Luer-Lock o objętości wypełnienia 0,4 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

57. Pakiet nr 87, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

58. Pakiet nr 96, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczotki do mycia i dezynfekcji rąk posiadające miękkie i delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu, szczotka w rozmiarze: 90x45x35, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

59. Pakiet nr 97, pozycja 1-3

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje z pakietu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

60. Pakiet nr 99, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę maszynek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 200 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

61. Pakiet nr 100, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: *z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm?*

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

62. Pakiet nr 103, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 850 mm?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

63. Pakiet nr 105, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ortopedyczną końcówkę do odsysania z jedną końcówką, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

64. Pakiet nr 123, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ostrza wymienne w rozmiarze 10-24, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

65. Pakiet nr 123, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 38 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

66. Pakiet nr 123, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp infuzyjnych 1,5 m, bursztynowe, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

67. Pakiet nr 123, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 90 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

68. Pakiet nr 144, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu
- Możliwość pobierania leków z opakowań o różnej pojemności
- Szczelna zatyczka samozatraskowa zamykająca łącznik zapewniająca maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami
- Niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym poprzez zastosowanie filtra powietrza 1,2 µm
- Dostępny w wersji z filtrem powietrza oraz cząsteczkowym 5µm
- Pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- Pozbawiony latexu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób apirogeny

- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: papier- folia

Opakowanie handlowe: 25 szt.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

69. **Pakiet nr 159, pozycja 1-2.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nadrukowanej na opakowaniu zbiorczej normy ISO 11608-2:2000, natomiast Wykonawca dołączy oświadczenie producenta potwierdzające kompatybilność ze wszystkimi wstrzykiwaczami do insuliny zgodnie z normą: ISO 11608-2:2000?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający zamiast nadruku na opakowaniu dopuści oświadczenie od producenta, iż oferowane igły do penów są kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000, dostarczone wraz z dostawą towaru.

70. **Pakiet nr 159, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł do pena w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 33 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

71. **Pakiet nr 159, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł do pena w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 85 pełnych opakowań?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

72. **Pakiet nr 172, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści szczotki do rurek tchawiczych:

Małe: śr. ok 11 mm, dł. 23cm, dł. rączki 13,5cm;

Duże: ok. 16mm, dł.23cm, dł. rączki 11cm ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

73. **Pakiet nr 191, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu skalowanie co 2 cm, posiadające podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

74. **Pakiet nr 218, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści piankę o ph 6-6,5?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

75. Pakiet nr 236, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne, sterylne w kształcie wachlarzyka?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

76. Dotyczy Pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

77. Dotyczy Pakietu nr 65

Czy Zamawiający dopuści resuscytator ręczny z maską twarzową i rezerwuarem tlenowym o objętości oddechowej 1060 ml, objętości worka 1800 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

78. Dotyczy Pakietu nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ w zestawie z dwoma gałęziami o długości 1,8 m, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

79. Dotyczy Pakietu nr 68 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ w zestawie z dodatkową gałęzią o długości do 1,8 m, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

80. Dotyczy Pakietu nr 68 poz. 3

Prosimy o odstąpienie od wymogu pokrycia wewnętrznej ściany powłoką antybakteryjną. Powyższe rozwiązanie ogranicza ilość oferentów do jednego, konkretnego. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że zastosowanie rur gładkich w środku (bez dodatkowej powłoki) jest powszechnie stosowanym rozwiązaniem ograniczającym zaleganie bakterii w układzie oddechowym.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

81. Dotyczy Pakietu nr 78

Czy Zamawiający wymagając okularków typu Y, które jako jedyne dopasowują się do każdego kształtu główki noworodka?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

82. Dotyczy Pakietu nr 116

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że Zamawiający wymaga filtrów o wyłącznej filtracji bakteryjnej (bez warstwy elektrostatycznej)?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

83. Dotyczy Pakietu nr 116

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999% (bez warstwy elektrostatycznej), skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

84. Dotyczy Pakietu nr 117

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer? Zamawiający korzysta obecnie z powodzeniem z takiego rozwiązania.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

85. Dotyczy Pakietu nr 124 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze”?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

86. Dotyczy Pakietu nr 124 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści układ o wydajności ogrzania powietrza +/- 2 stopne C względem tych opisanych w SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

87. Dotyczy Pakietu nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 180 cm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

88. Dotyczy Pakietu nr 124 poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu pokrycia wewnętrznej ściany powłoką antybakteryjną. Powyższe rozwiązanie ogranicza ilość oferentów do jednego, konkretnego. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że zastosowanie rur gładkich w środku (bez dodatkowej powłoki) jest powszechnie stosowanym rozwiązaniem ograniczającym zaleganie bakterii w układzie oddechowym.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

89. Dotyczy Pakietu nr 189 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26ml, masa 18 g, objętość oddechowa powyżej 75 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

90. Dotyczy Pakietu nr 189 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, objętość oddechowa 150-300 ml, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

91. Dotyczy Pakietu nr 192 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści rurki ze znacznikiem głębokości w postaci niepełnych pasków na obwodzie rurki?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

92. Dotyczy Pakietu nr 192 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem, wykonana z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia, w rozmiarach XL, L, M, S ?

Zamawiający odpowiada:

Opis nie dotyczy tego pakietu.

93. Dotyczy Pakietu nr 232

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 3-6 cm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

94. Pytanie do pakietu 118, poz. 1

Czy zamawiający dopuści Uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylne, z dwoma przyciskami, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, z kablem o dł. 3m lub 5m do wyboru przez zamawiającego, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową / opakowanie 50 szt?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

95. Pytanie do pakietu 141, poz. 1

Czy zamawiający wymaga Przewód wielorazowego użytku do pensety bipolarnej kompatybilny z diatermią chirurgiczną ES 350 wtyk dwu bolcowy 28,58 mm długość 4,5 m, 300 cykli sterylizacji?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

96. Pytanie do pakietu 164, poz. 4

Czy zamawiający dopuści Przejściówki (adaptery) do elektrod z trzonka 2,4mm na trzonek elektrody z pozycji 3, który będzie kompatybilny również z pozycją 1 z uchwytem elektrochirurgicznym monopolarnym wielorazowego użytku, niesterylne, możliwość 300 sterylizacji i z trzonkiem wtyku kabla elektrochirurgicznego z wtyku 3 pinowego płaskiego do wtyku (gniazda diatermii) okrągłego o średnicy 5mm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

97. Dotyczy Pakiet nr 209. Poz. 1 Układ oddechowy.

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego o długości odcinka wdechowego 1,2m? Długość podgrzewanego odcinka wdechowego, a w szczególności rodzaj i długość umieszczonej w nim grzałki, przekładają się bezpośrednio na takie parametry jak wydajność ogrzewania gazów oddechowych oraz powstawanie i gromadzenie kondensatu w obwodzie oddechowym. Proponowany przez nas układ oddechowy o dł. 1,2m z grzałką daje doskonałe rezultaty w tym zakresie, gdyż nie powoduje skraplania lub powstające skraplanie jest minimalne i nie zakłóca prowadzonej terapii.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

98. Dotyczy Pakiet nr 209. Poz. 1 i 2 Układ oddechowy

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra.

a) Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów

chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- b) Czy Zamawiający wymaga aby układ posiadał 14 dniowy okres stosowania u jednego pacjenta?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- c) Elementem wpływającym na ograniczenie powstawania niepożądanego zjawiska gromadzenia kondensatu w układzie oddechowym jest komora nawilżacza o specjalnej konstrukcji przeciwdziałającej temu zjawisku. Zamawiający nie określił czy komora nawilżacza ma spełniać tę funkcję, która wpływa na przebieg terapii oraz ogranicza zużycie materiałów eksploatacyjnych.

Czy Zamawiający wymaga aby konstrukcja komory nawilżacza ograniczała gromadzenie kondensatu w układzie oddechowym i zapewniała poziom wysycenia pary wodnej w przedziale max. 42-44 mg H₂O/L?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- d) Dodatkowo proponowana komora posiada dren zasilający w wodę o dł. 1,2 m co zapewnia swobodę pracy personelu medycznego. Czy Zamawiający wymaga drenu do podaży wody o dł. 1,2m?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

- e) Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała datę ważności i numer serii na opakowaniu jednostkowym komory?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

99. **Pakiet 59, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści uchwyt do mocowania rurek intubacyjnych z elastyczną taśmą mocującą, całość w kolorze niebieskim, pozostałe parametry bez zmian?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

100. **Pakiet 65, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści resuscytator ręczny jednorazowego użytku z maską anestetyczną oraz rezerwuarem tlenowym dla dorosłych, w zestawie z maską twarzą nr 4, zakres przestrzeni martwej 7 ml, objętość oddechowa resuscytatora 1630 ml, objętość worka 2000 ml?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

101. **Pakiet 77, pozycja 1** – Czy Zamawiający wymaga okularów posiadających wielostopniową regulację zauszników?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

102. **Pakiet 106, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści precyzyjny regulator przepływu w linii z portem do wkluc oraz rolkowym regulatorem w zamian klamry, zakres regulacji prędkości w zakresie 5-250 ml/h, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

103. **Pakiet 114, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia pacjenta o gramaturze 100g/m² w rozmiarze 12x20 cm op. 24 sztuki?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie, pozostałe parametry jak w SIWZ.

104. **Pakiet 126, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści resuscytator ręczny jednorazowego użytku z maską anestetyczną oraz rezerwuarem tlenowym dla dzieci, w zestawie z maską twarzą nr 2, z zastawką, objętość oddechowa resuscytatora 680 ml , objętość worka 1600 ml?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

105. **Pakiet 126, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści resuscytator ręczny jednorazowego użytku z maską anestetyczną oraz rezerwuarem tlenowym dla małych dzieci, w zestawie z maską twarzą nr 0 lub 1, z zastawką, objętość oddechowa resuscytatora 340/250 ml , objętość worka 1600/600 ml?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

106. **Pakiet 136, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści pojemnik na próbki histopatologiczne o pojemności 35 ml?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

107. **Pakiet 173, pozycja 1,2,3,4,5,6,7** – Czy Zamawiający dopuści pozycjonery pakowane w stanie luźnym, nie skompresowanym?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

108. **Pakiet 173, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści pozycjoner wykonany w całości z pianki?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

109. **Pakiet 194, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny w kolorze mlecznym?

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ torba na wymiociny ma umożliwiać obserwację zgromadzonych płynów.

110. **Pakiet 219, pozycja 1** – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 219 do osobnego zadania. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

111. **Pakiet 219, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz gąbką na górnej powierzchni, płyn do płukania jamy ustnej bez

zawartości szkodliwych alkoholi, z 0,10% roztworem chlorheksydyny, gąbka-aplikator, preparat nawilżający na bazie wodnej. Opakowanie foliowe w zestawie z pojemniczkami na płyny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

112. **Pakiet 219, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz gąbką na górnej powierzchni, płyn do płukania jamy ustnej bez zawartości szkodliwych alkoholi, z 0,10% roztworem chlorheksydyny, gąbka-aplikator, preparat nawilżający na bazie wodnej. Opakowanie sztywne typu blister, które może pełnić rolę pojemnika na płyny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

113. **Pakiet 225, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści aparat infuzyjny bursztynowy z workiem zaoferowanym osobno (worek posiadający stawkę VAT 23%)?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

114. Dotyczy Pakiet nr 92, pozycja nr 1: Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający przez jednostkę miary tj. 1 listek, rozumie matę (składającą się z min. 30 warstw)?

Zamawiający odpowiada:

1 listek to 1 warstwa

115. Dotyczy Pakiet nr 92, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści by Wykonawca w ramach umowy dostarczał maty w opakowaniu zbiorczym po 5 mat?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

116. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 11, dopuści złożenie oferty z butlami wyposażonymi w dren o długości 105cm, spełniającymi pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

117. Pakiet 136. Czy Zamawiający wydzielili poz. 10 z pakietu 136? Pojemnik na odpady medyczne należy do innej grupy produktów laboratoryjnych.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

118. **Pytanie dot. Pakietu nr 43.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cewnikowania moczowodu z drutem prowadzącym o długości 125 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

119. **Pakiet 114** – Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki w formie rękawic do jednoczesnego mycia i pielęgnacji ciała pacjentów. Oferowany produkt nie wymaga użycia wody i spłukiwania, nie zawiera mydła i barwników. Myjki posiadają w składzie substancję pielęgnującą (alantoinę). pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie.

Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm, gramatura ok. 75g/m². Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Kosmetyk, opakowanie do 10 szt.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

120. **Pakiet 114** – W przypadku zgody na w/w pytanie. Prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

121. **Pakiet 160** – Czy Zamawiający dopuści do oceny czepek do mycia głowy pacjenta bez użycia wody nasączony emulsją myjącą?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

122. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul bezpiecznych bez nazwy producenta na kaniuli, z nazwą producenta obecną na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

123. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli posiadającej zastawkę antyzwrotną, pełniącą tę samą funkcję praktyczną i medyczną, co filtr hydrofobowy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

124. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w opakowaniu papier klasy medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

125. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

126. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający może doprecyzować ilości poszczególnych rozmiarów kaniul, gdyż różne rozmiary charakteryzują się innym kosztem produkcji. Doprecyzowanie ilości konkretnych rozmiarów pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystniejszą ofertę cenową.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie jest w stanie doprecyzować ilości poszczególnych rozmiarów kaniul.

127. **Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z 4 paskami radiocieniującymi?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

128. Pakiet nr 22, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

129. Pakiet nr 22, poz. 1-8

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu ze strzykawkami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

130. Pakiet nr 22, poz. 4,5,6,8

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przeźroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponadto zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a' 100 szt.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

131. Pakiet nr 22, poz. 12-14

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu ze strzykawkami do pomp infuzyjnych firmy Ascor. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

132. Pakiet nr 23, poz. 1-4

Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta. Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

133. Pakiet nr 23, poz. 2

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 o szlifie krótkościętym.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

134. Pakiet nr 33, poz. 1-2

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z kaniulami neonatologicznymi. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

135. Pakiet nr 33, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP. Zarówno PTFE=teflon jak i FEP = teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

136. Pakiet nr 33, poz. 9-10

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z koreczkami do kaniul. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców. Zabieg pozwoli zaoszczędzić Zamawiającemu środki publiczne. Umieszczenie koreczków w pakiecie z opisanymi kaniulami pozwoli złożyć ofertę tylko jednemu wykonawcy oferującemu sprzęt medyczny, a tym samym znacząco narusza zasadę wolnego rynku. Wykonawca, który nie będzie miał zdrowej konkurencji w postaci innych oferentów, będzie mógł przedstawić dużo mniej korzystną dla Zamawiającego ofertę, a bardzo opłacalną dla siebie i swojego zysku. Koreczki, które chcemy Państwu zaoferować są najwyższej jakości. Bardzo wygodne w użytkowaniu, z trzpieniem koreczka poniżej jego krawędzi, co znacznie zwiększa aseptykę pracy. Koreczki są kompatybilne ze wszystkimi kaniulami stosowanymi na rynku polskim.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

137. Pakiet nr 33, poz. 3-8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE (PTFE=teflon, FEP=teflon), z samodomykającym się systemem zamykania portu górnego, z filtrem hydrofobowym, z trzpieniem poniżej krawędzi korka, z 2 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu typu Tyvec, w rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ w ml/min
14 G	2,2 x 45	343
16 G	1,7 x 45	196
17 G	1,5 x 45	128
18 G	1,3 x 45	90
	1,3 x 33	103
20 G	1,1 x 33	61
	1,1 x 25	65
22 G	0,9 x 25	36
24 G	0,7 x 19	22
26 G	0,6 x 19	10

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

138. Pakiet nr 107, poz. 1,2

Czy zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co znacznie zwiększa BHP pracy z przyrządem.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

139. Pakiet nr 107, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały logo producenta na zaciskaczu rolkowym, co ułatwi identyfikację przyrządów.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

140. Pakiet nr 107, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga dodatkowych skrzydełek, ułatwiających wprowadzenie igły biorczej do butelek?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

141. Pakiet nr 127, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnego, bezigłowego zaworu dostępu żylnego do fiolek 13 mm, nie zawiera ftalanów, PVC i lateksu, przezroczysty, całkowicie zamknięty system podzielnej membrany pomaga zapobiegać infekcjom, bez elementów metalowych, przepływ 153 ml/min (uzależniony od siły nacisku poboru leku z fiołki), ilość aktywacji min. 600, do stosowania przez 7 dni, objętość wypełnienia 0,085 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

142. Pakiet nr 127, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnego, bezigłowego zaworu dostępu żylnego do fiolek **20 mm**, nie zawiera ftalanów, PVC i lateksu, przezroczysty, całkowicie zamknięty system podzielnej membrany pomaga zapobiegać infekcjom, bez elementów metalowych, przepływ 132 ml/min (uzależniony od siły nacisku poboru leku z fiołki), ilość aktywacji min. 600, do stosowania przez 7 dni, objętość wypełnienia 0,085 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

143. Pakiet nr 127, poz. 5

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu żylnego z membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obwód koreczka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, z przedłużaczem – łączna długość zaworu z dwoma drenami 9,5 cm, objętość wypełnienia 0,35 ml, szybkość przepływu 143 ml/min.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

144. Pakiet nr 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do wstrzykiwaczy insulinowych 0,25 x 4 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

145. Pakiet nr 170, poz. 4.

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z koreczkami Combil. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

146. **Pakiet nr 235 poz. 1.** Czy Zamawiający wymaga, aby generator w komplecie zawierał klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a generatorem nCPAP; zwiększający stabilność całego układu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

147. Pakiet 22, poz.3,7,12,14. Prosimy o wydzielenie poz. 3,7,12,14 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

148. Pakiet 22, poz.12. Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, pozostałe wymagania bez zmian?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

149. Pakiet 22, poz. 3,7,12,14. Czy zamawiający odstąpi od wymogu aby każde opakowanie było zróżnicowane kolorem w zależności od pojemności, gdyż każde jednostkowe opakowanie posiada oznakowanie pojemności strzykawki w postaci informacji tekstowej na blistrze, dodatkowo pojemność można skontrolować wizualnie, na co pozwala przeźroczysta część opakowania (opakowanie blister folia-papier)?

Zamawiający odpowiada:

W Pakiecie 22, w poz. 3,7,12,14 nie ma w/w wymogu.

150. Pakiet 22, poz. 3,7,12,14. Czy zamawiający odstąpi od wymogu informacji na opakowaniu o braku ftalanów, opakowanie posiada informację tekstową, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny?

Zamawiający odpowiada:

W Pakiecie 22, w poz. 3,7,12,14 nie ma w/w wymogu.

151. Pakiet 63, poz. 1. **Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 63 pozycji nr 1 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 63 A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.**

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

152. Pakiet 63, poz. 1. Prosimy o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu przez nos o długości drenów 200 cm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

153. Pakiet 63, poz.2. Czy zamawiający odstąpi od wymogu, aby maski nie zawierały lateksu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

154. Pakiet 63, poz.2. Czy zamawiający dopuści maski do podaży tlenu z drenem o długości 200 cm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

155. Pakiet 63, poz. 2. **Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 63 pozycji nr 2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 63 B. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.**

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

156. Pakiet 87, poz. 3,8,15-20,23-25,32. Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 87 wydzieli pozycje: 3,8,15-20,23-25,32 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

157. Pakiet 87, poz.19. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 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 ml?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

158. Pakiet 87, poz. 20. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 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 ml?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

159. Pakiet 87, poz.19,20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

160. Pakiet 99, poz. Czy zamawiający dopuści golarkę typu galant, posiadającą karbowany uchwyt, który zapewnia stabilizację, a specjalne wycięcie umożliwia dokładny widok golonego obszaru? Dodatkowo ostrze płynnie przesuwają się po powierzchni ciała, a cały proces jest bardziej efektywny i bezpieczny. Ostrze golarki zostało wykonane ze stali nierdzewnej pokrytej platyną oraz teflonem. Specjalny grzebień utrzymuje ostrze w

czystości, aby zapobiec zapychaniu się włosami. Istnieje możliwość golenia na sucho i mokro. Ze względów higienicznych golarka przeznaczona jest do jednorazowego użytku. Ostrze można odłamać od ręczki poprzez pionowy nacisk i wyrzucić do pojemnika na zużyty sprzęt medyczny, wymiary ostrza: D 1,0 x S 4,3 x G 0,01 cm, waga: część plastikowa 3,63g, ostrze 0,28g, ilość sztuk w opakowaniu: 1 szt. (każda golarka zapakowana indywidualnie w osłonce kartonowej).

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

161. Pakiet 99, poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

162. Pakiet 107, poz.2. *Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?*

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

163. Pakiet 194, poz.1. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

164. Pakiet 194, poz.1. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Zamawiający odpowiada:

Powtórzone zapytanie, odpowiedź jak wyżej.

165. Pakiet 236, poz. 2-4. Prosimy o wydzielenie poz.2-4 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

166. Pakiet 236, poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

167. Pakiet 236, poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

168. Pakiet 123, poz.1,2,8.Prosimy o wydzielenie poz. 1,2,8 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

169. Pakiet 123, poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

170. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie nr 18** strzykawki do TBC z igłą, wym. Igły 0,45 x 10 mm?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

171. **Pakiet nr 97.** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 97 w pozycji 4 oraz 5 kołnierza ortopedycznego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy, w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami, aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

172. **Pakiet nr 224.** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pozycji nr 1 rękojeści do laryngoskopu, jednorazowej, kompatybilnej z łyżkami w standardzie ISO 7376, wykonanej z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja), element mocujący łyżkę z rękojeścią wykonany z metalu. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt. Wbudowane źródło światła – dioda LED, zapewniająca mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowane folia?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

173. **Pakiet nr 224.** Czy Zamawiający w pozycji 2-7 dopuści możliwość zaoferowania łyżki Macintosh w rozmiarze 0, 1, 2, 3, 4, 5?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

174. **Pakiet nr 224.** Czy Zamawiający w pozycji 2-7 dopuści możliwość zaoferowania oznaczenia numeru seryjnego na opakowaniu łyżki?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

175. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 13** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej składający się z: igły Veressa 13G/10,5cm zakończonej łącznikiem luer lock; linii przedłużającej połączonej na stałe z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych (bez konieczności przełączania kraniku podczas drenażu mechanicznego), posiadającej możliwość przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego (z pominięciem zastawek); strzykawki luer lock 60 ml oraz worka o pojemności 2000ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

176. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w **pakiecie nr 60 w pozycji 1** tj. prowadnicę wielorazową do trudnych intubacji 15 CH/60 cm m.in. pokrytej tworzywem niezawierającym PCW? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w tej pozycji.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

177. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 120** dopuści zestaw ratunkowy z drenem na elastycznej prowadnicy do drenażu opłucnej, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

178. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 138** dopuści zestaw do znieczulania zewnątrzoponowego składający się z: igły Tuohy kodowanej kolorem z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnika z trzema otworami bocznymi, wykonanym z obojętnego chemicznie tworzywa medycznego, odporny na załamania, znaczniki długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny; strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml; łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; prowadnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, dostępny w rozmiarach: 16G/8cm 18G/8cm?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

179. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 147** dopuści wielokomorowy zestaw do drenażu klatki piersiowej z wyskalowaną komorą kolekcyjną o pojemności 2100ml, z dren łączącym z wbudowanym zabezpieczeniem przed zagięciem i port do pobierania próbek

drenowanego płynu usytuowanym na tylnej ścianie, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

180. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 183** dopuści zestaw do kombinowanego znieczulenia podpajęczynówkowego i zewnątrzoponowego z igłą podpajęczynówkowa 27G, długości 122 mm z otworem bocznym (Pencil Point), spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

181. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 224 w pozycji 1** dopuści rękojeść do laryngoskopu jednorazową wykonaną ze sztywnego i wytrzymałego plastiku, pokrytego powłoką antypoślizgową, zapewniającą pewny chwyt, w całości w kolorze zielonym, spełniającą pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

182. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 224 w pozycjach od 2 do 7** dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe ze stopką wykonaną ze sztywnego i wytrzymałego plastiku, spełniającą pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

183. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 224 w pozycjach 2, 3 i 4** dopuści łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową typu Miller (prostą) w rozmiarach 00, 0 i 1, najczęściej stosowaną do intubacji noworodków, niemowląt i małych dzieci, spełniającą pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

184. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 247 w pozycji 1** dopuści zestaw do drenażu opłucnej metodą Seldingera z drenem do opłucnej 12F/28,5 cm i kranikiem trójdrożnym, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

185. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w **pakiecie nr 247 w pozycji 1** tj. zestawu do drenażu opłucnej metodą Seldingera? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w tej pozycji.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

186. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 247 w pozycji 2** dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnej o składzie: igła Veressa 18G/18cm; cewnik z poliuretanu, w rozmiarze 9Ch z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych; strzykawka luer lock 60ml;

worek do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym; skalpel z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

187. Dotyczy pakietu 68.

Czy Zamawiający dopuści układ respiratorowy brytyjskiej firmy złożony z dwóch rur karbowanych (bez dodatkowej rury)Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, rozciągliwy od 40cm do 200cm, z pamięcią kształtu, z łącznikiem „Y” oraz kolankiem z portem kapno, zabezpieczony kapturkiem, Średnica rur 22mm- dla dorosłych.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w poz. nr 1.

188. Dotyczy pakietu 78.

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii noworodków renomowanej amerykańskiej firmy, jednorazowego użytku, czyste medycznie, wykonane z delikatnego materiału, zapinane na rzepy, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y , co powoduje , że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę, dostępne w trzech rozmiarach - Noworodki 30 – 38 cm, Wcześniejsi 24 – 33 cm, Mikro – 20-28 cm.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

189. Dotyczy pakietu 124. Pozycja 1.

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego typu uniflow (rura w rurze) brytyjskiej firmy, będącego aktualnie na wyposażeniu Państwa placówki, o długości 1,6 m, który umożliwia indukcję, transport i znieczulanie dzieci o wadze od 5 kg wzwyż oraz osób dorosłych, układ z portem kapno w kolanku zakończonym kapturkiem, kolanko połączone z układem łącznikiem obrotowym, w zestawie podwójny tester szczelności, łącznik 22M-22M oraz dodatkowa rura o długości 0,5 m, Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

190. Dotyczy pakietu 124. Pozycja 2.

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego typu uniflow (rura w rurze) brytyjskiej firmy, będącego aktualnie na wyposażeniu Państwa placówki, o długości 1,6 m, który umożliwia indukcję, transport i znieczulanie dzieci o wadze od 5 kg wzwyż oraz osób dorosłych, układ z portem kapno w kolanku zakończonym kapturkiem, kolanko połączone z układem łącznikiem obrotowym, w zestawie podwójny tester szczelności, łącznik 22M-22M oraz dodatkowa rura o długości 0,5 m i dodatkowa rura długości 1,5m, worek 2L z pętelką do odwieszania, Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty. Dodatkowo do każdego układu dodawany (w osobnym opakowaniu worek bezłateksowy o objętości 3L).

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

191. Dotyczy pakietu 124. Pozycja 3.

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego typu uniflow (rura w rurze) brytyjskiej firmy Intersurgical, będącego aktualnie na wyposażeniu Państwa placówki, o długości 1,6 m, który umożliwia indukcję, transport i znieczulanie dzieci o wadze od 5 kg wzwyż oraz osób dorosłych, układ z portem kapno w kolanku zakończonym kapturkiem, kolanko połączone z układem łącznikiem obrotowym, w zestawie podwójny tester szczelności, łącznik 22M-22M oraz dodatkowa rura o długości 0,5 m Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

192. Dotyczy pakietu 185.

Prosimy o dopuszczenie filtrów oddechowych antybakteryjno- wirusowych brytyjskiej firmy dla dorosłych od obj. oddech. 150ml, hydrofobowy, sterylny o właściwościach mechanicznych i elektrostatycznych, skuteczność filtracji >99,999%, przestrzeń martwa 58ml, opór 2,9cm, waga 31g, skuteczność nawilżania 32mg H₂O/L, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

193. Dotyczy pakietu 223.

Prosimy o dopuszczenie maski z nebulizatorem o pojemności 10 ml skalowanym co 2 ml brytyjskiej firmy z maską polipropylenową z podwójnym podbródkiem i mankietem uszczelniającym, która pasuje zarówno dla małych, jak i dużych pacjentów dorosłych, w zestawie z drenem tlenowym z lejkowatymi zakończeniami, produkt jednorazowy, mikrobiologicznie czysty.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

194. Zadanie 141. Poz.2. Prosimy o dopuszczenie długości przewodu 3 m lub 5 m

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

195. Zadanie 232. Prosimy o dopuszczenie mankietu o wymiarze 3-6 cm.

Czy chodzi o mankiety ze złączem Luer?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę dopuszczenie mankietu o wymiarze 3-6 cm.

Zamawiającemu nie chodzi o mankiety ze złączem Luer

196. Zadanie 237. Prosimy o podanie , czy chodzi o przewód do pincety bipolarnej?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający potwierdza, chodzi o przewód do pincety bipolarnej.

197. Zadanie 238. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie końcówki 0,5 mm

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

198. Zadanie 238. Poz. 5. Prosimy o dopuszczenie końcówki 1,0 mm.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

199. **Zadanie 238.** Poz. 6. Prosimy o dopuszczenie końcówki 1,0 mm i długości 22 cm lub 24 cm.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

200. **Zadanie 238.** Poz. 7. Prosimy o dopuszczenie długości 24 cm.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

201. **Pakiet 2 poz. 2, Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje w ww. pozycji papieru oryginalnego, czy też dopuszcza zaproponowanie papieru kompatybilnego – tj. producenta innego niż producent aparatu?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny – tj. producenta innego niż producent aparatu.

202. **Pakiet 226 poz.1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 114x150x94 z jednoczesnym przeliczeniem na 28 sztuk

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

203. **Pakiet 236 poz.1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert w korzystnych cenach.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

204. **Projekt Umowy §2 ust. 1**

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie jest w stanie określić precyzyjnie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu.

205. **Projekt Umowy §7 ust. 1**

Wnosimy o wykreślenie postanowień §7 ust. 1 Projektu Umowy, przewidujących nałożenie na wykonawcę kar umownych w przypadku opóźnienia w dostawie towaru bądź dostarczenia towaru niezgodnego z umową. W tym przypadku zastosowanie znajdą ogólne reguły prawa cywilnego określające odpowiedzialność sprzedawcy za wady rzeczy (rękojmia) oraz odpowiedzialność gwarancyjną (gwarancja).

Alternatywnie wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych z tytułu nieterminowych dostaw jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,1% wartości brutto zamówienia objętego opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia. Jednocześnie wnosimy o wprowadzenie uprawnienia dla wykonawcy polegającego na możliwości nałożenia kary umownej na zamawiającego w przypadku dopuszczenia się przez niego zwłoki w płatności za dostarczony towar w wysokości 0,1%/dzień opóźnienia oraz kary umownej w przypadku złożenia nieuzasadnionej reklamacji w

wysokości dwukrotnej wysokości kosztów poniesionych przez wykonawcę na jej rozpatrzenie.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

206. Projekt Umowy §7 ust. 2

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

207. Projekt Umowy §8 ust. 4

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy następujących zapisów:

- w par. 8 ust. 4 „w wysokości 50 zł, za każdy dzień po terminie”,

Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

208. PAKIET NR 109. Poz. 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej w rozmiarze 1,20 x 80 mm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

209. PAKIET NR 218. Poz. 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki o właściwościach zgodnych z SIWZ, jednakże o wartości ph 5,5 – 6,5?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

210. Pakiet nr 20 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł do trepanobiopsji posiadających długość od 100 do 150 mm jako równoważnych do wymaganych od 105 do 150 mm. Wszystkie pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

211. Pakiet nr 48

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby wewnętrzne opakowanie drenu posiadało perforowany worek i zaakceptowanie rozwiązania, w którym worek stanowi otwartą kieszeń.

Chcemy jednocześnie podkreślić, że żadne normy dla procesu produkcyjnego tego typu wyrobów medycznych, nie nakładają obowiązku, żeby wewnętrzne opakowanie wyrobu sterylnego, posiadało perforację.

To producent decyduje o tym, jaką zastosuje metodę, zapewniając najbardziej optymalne warunki dla sterylizacji tlenkiem etylenu oraz poprawnej degazacji wyrobu.

Ponadto, wyroby certyfikowane znakiem CE spełniają wszystkie wymagania stawiane na gruncie tzw. dyrektywy medycznej, jak również wszelkich innych obowiązujących w tym zakresie norm i regulacji.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie podanego wyżej rozwiązania.

212. Pakiet nr 83 poz. 1 - 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, jakiej średnicy drenów Zamawiający oczekuje. Podany w SIWZ rozmiar CH 24 (8mm) zdaje się wskazywać na rozmiar końcówki żeńskiej (lejek). Standardowo dreny posiadają średnicę wewnętrzną 6 lub 7 mm.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający oczekuje średnicy min. 6 mm.

213. Pakiet nr 83 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania drenów o długości 200 cm.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę

214. Pakiet nr 128 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy nie wkradła się omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia. Według naszej wiedzy, worki wymienne stosowane jako uzupełnienie do zestawu drenażowego, posiadają pojemność 1000 ml.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza worki o pojemności 1000 ml.

215. Pakiet nr 150 poz.1 i 2

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy nie wkradła się omyłka pisarska w kolumnie E (Ilość sztuk) gdzie podano, że **1 szt. = 2 saszetki**. Wydaje się, że powinno być: **1 saszetka = 2 szt. pętli**

Zamawiający odpowiada:

Tak, Zamawiający potwierdza i poprawia omyłkę.

216. Pakiet nr 150 poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania silikonowych pętli naczyniowych pojedynczo pakowanych w saszetkach.

W tym przypadku w formularzu cenowym, w kolumnie E (Ilość sztuk) wymaganych będzie po 1000 sztuk pętli.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

217. Pakiet nr 150 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania silikonowych pętli naczyniowych o szerokości 1,5 m.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

218. Pakiet nr 202 poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania systemu wymiennych wkładów workowych znacznie nowocześniejszego od wymaganego przez

Zamawiającego w SIWZ. System, który chcemy zaoferować Państwu, posiada tylko jeden port przyłączeniowy we wkładzie workowym (port w kierunku pacjenta) . Rozwiązanie takie w 100 procentach eliminuje prawdopodobieństwo błędnych połączeń, ponieważ czynności personelu związane z wymianą wkładu ograniczają się tylko do jednego drenu. Króciec przyłączeniowy do źródła ssania zainstalowany jest w kanistrze i to połączenie nie wymaga obsługi przy każdorazowej zmianie wkładu oraz nie wymaga stosowania zatyczek.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

219. Pakiet nr 202 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na każdym wkładzie workowym była zaznaczona data ważności ponieważ jest to produkt niesterylny, zakwalifikowany do klasy pierwszej wyrobów medycznych. Ustawodawca dla tej klasy wyrobów medycznych nie nakłada takiego obowiązku. Prosimy o zaakceptowanie terminu ważności podanego na każdym podstawowym opakowaniu zbiorczym.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

220. Pakiet nr 30.

Czy Zamawiający w związku z „wymogiem przewodnika opornego na odkształcanie i zaginanie się wymaga przewodnika z metalowym opłotem, posiadającego rdzeń wykonany z nitinolu, który nie ulega zagięciu i jest całkowicie odporny na odkształcanie. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie przewodnika o dł. 60 cm zamiast 70 cm.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga przewodnika opornego na odkształcanie i zaginanie się wymaga przewodnika z metalowym opłotem, posiadającego rdzeń wykonany z nitinolu, który nie ulega zagięciu i jest całkowicie odporny na odkształcanie. Zamawiający dopuszcza przewodnik o dł. 60 cm.

221. Pakiet nr 80

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie introduktora, o dł. 11 cm zamiast 12 cm.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

222. Pakiet nr 199

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie kraników zapewniających równomierny przepływ bez zmian ciśnienia, wykonanych z makrolonu odpornego na leki zawierające lipidy, z wizualnym indykátorem pozycji otwarcia / zamknięcia.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

223. Pakiet 112.

Czy Zamawiający dopuści kaniule do odsysania pola operacyjnego uszne w rozmiarach od 0,7 do 2.0 mm spełniające pozostałe parametry.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

224. Pakiet 94.

Czy zamawiający dopuści cewniki o długości 70 cm z fenestracją na długościach 15 i 6,5cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

225. Pakiet 102.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 2 i 3 tj. końcówek do precyzyjnego odsysania o średnicach 18 i 20 G do osobnego pakietu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

226. Pakiet 102.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 jednorazowe końcówki do odsysania, sterylne, metalowe, o zagięciu 30 stopni, o długości 130mm, o średnicach 6; 9 oraz 12 CH.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

227. Pakiet 102.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 jednorazowe końcówki do odsysania o średnicy 6CH bez mandrynu, a końcówki 9 i 12 CH z elastycznym mandrynem dla utrzymania drożności?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

228. **Dotyczy SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który **nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający uzna wymóg za spełniony.

229. **DO PAKIETU NR 78 - Okularki do fototerapii**

Prosimy o dopuszczenie okularków do fototerapii o niżej podanych parametrach:

„OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykle - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające **dwa niezależne punkty regulacji**, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu”.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

230. **DO PAKIETU NR 177 – Układ oddechowy do nCPAP**

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego do nCPAP wraz z pozostałymi akcesoriami o niżej podanych parametrach:

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, **rura karbowana koloru niebieskiego o długości całkowitej 150 cm, Ø wew. 10 mm, posiadający spiralną grzałkę w drenie**

na linii wdechowej o długości 110 cm z zabezpieczeniem przed przemieszczaniem, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 lub MR730), z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem. W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm. Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływak zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. **Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu.**

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową. **Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem o długości 65 cm**, z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów. W komplecie zestaw adapterów o różnych średnicach.

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub obrotowy, mocowany do czapki za pomocą tasiemek. Wylot gazów z generatora za pomocą rozciągliwego **drenu w zakresie 27 – 70 cm**. Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach (S, M, L). **Każdy rozmiar oznakowany trwałym kolorem, w celu szybkiej identyfikacji.**

Akcesoria pomocnicze do CPAP: масечка donosowa rozmiar: S, M, L, XL

Adapter do funkcji nCPAP do aparatu Fabian o dł. 30 cm

Czapeczki wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można będzie rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemiączka.

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.000 (biała) (16-18 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.00 (szara) (18-20 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.0 (różowa) (20-22 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.1 (brązowa) (22-24 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.2 (żółta) (24-26 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.3 (niebieska) (26-28 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.4 (złota) (28-30 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.5 (zielona) (30-32 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.6 (bordowa) (32-34 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.7 (pomarańczowa) (34-36 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.8 (ciemno zielona) (36- 38 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.9 (granatowa) (38-40 cm)

Smoczek MAM rozm. 1

Smoczek MAM rozm. 2

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza w/w układ oddechowy, rozmiary czapeczek/ mocowanie układu pacjenta zgodnie z SIWZ.

231. dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie oświadczenie o posiadaniu niezbędnych dokumentów dopuszczających produkty do obrotu, zamiast w/w dokumentów ?. W/w dokumenty będą dostarczone na każde żądanie Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z wymogami SIWZ.

232. Dotyczy zad. 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższym opisie?

Kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z poliuretanu, z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, z filtrem hydrofobowym, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli , sterylizowane EO. Opakowanie bliste-pack. Rozmiary 14G-24G.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

233. Dotyczy zad. 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane pojedynczo, niesterylne?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

234. Dotyczy zad. 21 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igły 20G, która będzie miała długość w przedziale 75-90 czy może Zamawiający wymaga zaoferowania igły o kilku długościach?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z SIWZ.

235. Dotyczy zad. 21 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igły 16 lub 18G, która będzie miała długość w przedziale 80-90 czy może Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch igieł o kilku długościach?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z SIWZ.

236. Dotyczy zad. 22 poz. 4,5,6,8

Czy Zamawiający wymaga aby w/w pozycje pochodziły od jednego producenta?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

237. Dotyczy zad. 22 poz. 4,5,6,8.

Czy Zamawiający wymaga aby opakowanie każdej pojedynczej sztuki strzykawki było zróżnicowane kolorem w zależności od pojemności?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

238. Dotyczy zad. 22 poz. 4,5,6,8.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek z informacją o braku fatalanów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

239. Dotyczy zad. 23 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści igły o szlifie SB/BC (krótki)?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

240. Dotyczy zad. 23 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

241. Dotyczy zad. 23 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania).

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

242. Dotyczy zad. 38 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu oryginalnie nadrukowanej informacji odnośnie długości stosowania lub zastąpienie tego wymogu poprzez przedstawienie oświadczenia producenta. Zapis nadrukowanej informacji ogranicza złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie.

243. Dotyczy zad. 39 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

244. Dotyczy zad. 107 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby przyrządy posiadały komorę kroplowa o długości min. 6 cm w części przezroczystej? Tylko część przezroczystą komory można zmierzyć w jednoznaczny sposób i tylko zmierzenie części przezroczystej przedstawi realne wyniki pomiaru.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

245. Dotyczy zad. 123 poz. 3-5,10

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy w kilku długościach czy jednego przedłużacza mieszczącego się w przedziale 1,5-2,2m?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

246. Dotyczy zad. 123 poz. 6,7.

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby rozmiar 24 posiadał łącznik luer. Z naszej wiedzy wynika, iż żaden producent nie produkuje tak dużego rozmiaru ze złączką luer.

Zamawiający odpowiada:

Dopuszcza się, aby rozmiar 24 nie posiadał łącznika luer.

247. Pakiet 11. Pyt. 1 – Czy Zamawiający oczekuje wysokociśnieniowego systemu drenażu ran z wytworzoną próżnią 98 000 Pa, co pozwala na wypełnienie butli do 98 % i gwarantuje szybkie gojenie ran?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

248. Pakiet 33. Pyt. 1 - Czy Zamawiający dopuści w poz. 1-2 – kaniule przeznaczone dla dzieci i noworodków, wykonane z teflonu, z niezdemowalnym uchwytem i skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie kaniuli, bez portu, rozmiary: 26G (0,64) – dł. 19mm, przepływ 19ml/min; 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

249. Pakiet 33. Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 3-8 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych, wykonane z poliuretanu pozwalającego na dłuższe utrzymanie kaniuli, z portem iniekcyjnym, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami, działającym w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klik", domykanym standardowo, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

250. Pakiet 34. Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 3-8 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

251. Pakiet 93. Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści: Infusor do podawania cytostatyków, przezroczysta obudowa umożliwiająca kontrolę elastomeru, odporna na promieniowanie UV , szybkość przepływu 5ml/h, objętość nominalna 300 ml, maksymalna 360ml, pompa wyposażona w bezigłowy system do napełniania umieszczony w centralnym miejscu butelki, działającym w systemie zamkniętym i zabezpieczającym operatora i użytkownika przed wydostaniem się niebezpiecznych oparów cytostatyków, pompa posiada dwa filtry, powietrza 0,03 µm oraz bakteryjny 5,0 µm?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

252. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

253. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający spełni wymóg za spełniony.

254. **Pytania dotyczące projektu umowy: Dotyczy § 1 ust.3 .** Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie po słowach „miesięcznym terminie ważności” sformułowania „o ile dany przedmiot Zamówienia posiada termin przydatności do użytkowania określony przez wytwórcę”?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

255. **Dotyczy § 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

256. **Dotyczy § 2.** Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

257. **Dotyczy § 3 ust. 2**

W związku z tym, że data ważności znajduje się na każdym opakowaniu danego produktu czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nie umieszczać daty ważności na fakturze VAT oraz dokumencie WZ ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

258. **Dotyczy § 13 ust. 2.4.** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary do 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

259. **Dotyczy § 8 ust. 4.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1% wartości reklamowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

260. Dotyczy § 8 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10 zł za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

261. Dotyczy § 11. Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie w powyższym paragrafie ustępu mówiącego, że:

1. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za 1 miesięcznym wypowiedzeniem,
2. Rozwiązanie, o którym mowa w pkt. 1 powinno nastąpić w formie pisemnej i zawierać uzasadnienie pod rygorem nieważności,
3. Każda ze stron może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

262. **Pyt do Pakietu 133 poz. 1.** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników, o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml, reszta wymagań zgodnie z SIWZ ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

263. Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 236 poz.3** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający potwierdza.

264. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 52 poz. 1** rurkę bez przezroczystej linii do napełniania mankieta, z czytelnym oznaczeniem rozmiaru rurki na kołnierzu rurki, w w zestawie z atraumatycznym inserterem na prowadnicę Seldingera, ze specjalną silikonową osłonką no-step, redukującą przejście pomiędzy inserterem, a końcem rurki? W załączeniu zdjęcie poglądowe.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

265. Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 52, poz. 1 i 5** do odrębnego pakietu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

266. Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 134, poz. 1** do odrębnego pakietu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

267. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 134 poz. 1 i 2** zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z

zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera. **Zestaw zawiera:**

- Skalpel
- Strzykawkę 5ml
- Iglę (14G) z teflonową osłonką
- Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- Kateter prowadzący (biały)
- Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- 4 tampony z gazy 10x10cm
- Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):
Rurka tracheotomijna fenestrowana lub bez fenestracji w rozmiarach 7,8,9 (do wyboru). Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,
 - 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,
 - Obturator,
 - Tasiemkę mocującą,
 - Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

268. Pakiet nr 94.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 94, poz 1 zwiększenie ilości do 168 szt ze względu iż cewniki pakowane są po 12szt?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

267. PYTANIE PAKIET 114-Myjki do mycia pacjenta. Prosimy zamawiającego o określenie minimalnej grubości myjki.

Zamawiający odpowiada:

Minimalna grubość myjki to 0,4 cm.

268. **Dotyczy wymogów siwz:**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy dany Wykonawca nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający będzie wyjaśniał wątpliwości na podstawie zapisów SIWZ oraz ustawy PZP.

269. **Pakiet 6 poz. 1 :** Prosimy o wyjaśnienie czy system do kontrolowanej zbiórki stolca ma posiadać badania kliniczne dołączone do oferty potwierdzające możliwość jego bezpiecznego i skutecznego stosowania do 29dni?

Zamawiający odpowiada:

System ma spełniać wymagania zgodnie z opisem SIWZ, nie ma wymogu dołączenia dokumentów do oferty.

270. **Pakiet 7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania bezpiecznej kaniuli dożylniej firmy Becton Dickinson w rozmiarach 14-22G, z komorą kontroli wypływu wstecznego oraz pasywnym zabezpieczeniem mandrynu w postaci gładkiego plastikowego zatrzasku z nazwą własną, z system mikrokapilarnym absorpcji kropli krwi wypływu wstecznego chroniącym personel zarówno przed zakłuciem, jak i przez zachlapaniem, wykonanej z biokompatybilnego silikonowanego poliuretanu z 6-cioma paskami radiocieniącymi wtopionymi na obwodzie, z kodowaniem kolorystycznym rozmiaru zgodnym z norma ISO 10555.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

271. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy materiał kaniuli ma posiadać min. 3 niezależne opublikowane badania kliniczne (przeprowadzone na pacjentach) potwierdzające zmniejszenie powikłań zakrzepowo-zapalnych związanych z materiałem z jakiego są wykonane kaniule?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

272. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów dokształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

273. **Pakiet 10:** Prosimy o określenie ilości stanowisk monitorowych, które należy wyposażyć w wielorazowe kable do połączenia cewników z monitorem ?

Zamawiający odpowiada:

15 stanowisk.

274. **Pakiet 12:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenów o długości min.50cm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

275. Prosimy o sprecyzowanie czy otwory w drenach mają się cechować zmienną średnicą otworów, co pozwala na zapewnienie stałej siły ssania na całej długości drenu?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

276. **Pakiet 21.** Poz. 1-5: Prosimy o wyjaśnienie czy igły do nakłuć mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu,

uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

277. Poz. 1 i 2: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł do punkcji tylko w rozm 25G i 27G (bez rozmiaru 26G).

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

278. **Pakiet 22.** Pakiet 22 poz. 4,5,6,8.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek zróżnicowanych kolorem w zależności od pojemności na każdym opakowaniu handlowym max. 100szt.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

279. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym znajdowała się informacja o braku zawartości ftalanów. Na opakowaniach oferowanych produktów nie ma oznaczenia graficznego (piktogramu) informującego o braku zawartości ftalanów. Informujemy, że zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 15223-1 Wyroby medyczne – symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne, która zastępuje normę PN-EN 980:2010, zgodnie z którą producent zobowiązany jest do oznaczenia zawartości szkodliwych substancji np. lateksu, PCV, DEHP. Brak oznakowania na opakowaniu jednostkowym zawartości ftalanów oznacza brak zawartości tej substancji w oferowanych strzykawkach.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

280. **Pakiet 22 poz. 12.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 50/60 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, z ergonomicznym podcięciem tłoka, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), ze stopniowym, płynnym przesuwem tłoka, o minimalnej przestrzeni zalegającej, czarna niezmywalna skala co 1ml, logo producenta i typ strzykawki na cylindrze.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

281. **Pakiet 22.** Czy poprzez zapis „do pompy infuzyjnej” Zamawiający ma na myśli to aby zaoferowane strzykawki do pomp infuzyjnych były wymienione w oryginalnej instrukcji obsługi w/w pomp i menu pompy w celu zapewnienia bezawaryjnego działania pompy.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

282. **Pakiet 28:** Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania bezpiecznej igły motylkowej z przedłużeniem?

Zamawiający odpowiada:

Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.

283. Prosimy Zamawiającego o podanie rozmiaru Gauge oczekiwanej igły motylkowej.

Zamawiający odpowiada:

Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.

284. **Pakiet 21 i 25,26.** Prosimy o wyjaśnienie czy igły do nakłuć mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

285. **Pakiet 33.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów dokształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie będzie wymagał.

286. Prosimy o sprecyzowanie czy zaoferowane kaniule mają posiadać zastawkę antyzwrotną zapobiegającą zawrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

287. **Pakiet 33 poz. 10.** W związku z zapisem w pozycji 10 o dopuszczeniu koreczków dwustronnych innego producenta niż kaniule i zapisem po pakiecie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do zabezpieczania kaniul dwufunkcyjnego wyprodukowanego przez innego producenta niż kaniule, konfekcjonowanego i rekomendowanego przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul (nr katalogowy nadany przez producenta) oraz sprzedawanego przez producenta kaniul, przy zachowaniu gwarancji pełnej kompatybilności wszystkich zaoferowanych w pakiecie produktów.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

288. **Pakiet 35:**Poz. 1 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie równoważnego o poniższych parametrach: linie przedłużające przeziernie, wykonane z PCV bez DEHP, długość zestawu 220 cm, wyposażony w zacisk, klamrę rolkową oraz kolec z odpowietrznikiem zgodnym z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego. Odpowietrznik zamykany klapką. Cztery zawory bezigłowego w postaci jednokierunkowych zastawek antyzwrotnych, zabezpieczonych koreczkami, automatycznie zamykające się w przypadku rozpięcia układu. Cztery zawory nad komorą kroplową i jeden zawór z gładką i łatwą do dezynfekcji membraną w części dolnej zestawu, który można używać 140 razy w ciągu 7 dni przy zachowaniu prawidłowych zasad dezynfekcji, na końcu

linii specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym, która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii, końcu łącznik obrotowy celem bezpiecznego i wygodnego połączenia.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

289. Poz.2 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie równoważnego o poniższych parametrach: linia podłączeniowa, bursztynowa, wykonana z PCV bez DEHP, wyposażona w kołec z zaworem do dostrzyknięć w postaci zastawki jednokierunkowej który zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki, co eliminuje ryzyko skażenia, długość 40 cm, objętość wypełnienia 3,6 ml, na końcu zatyczka z filtrem hydrofobowym, bez zastawki na końcu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

290. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie równoważnego o poniższych parametrach: linia podłączeniowa, bursztynowa, wykonana z PCV bez DEHP, wyposażona w kołec z odpowietrzeniem manualnym w linii zawór do dostrzyknięć z gładką i płaską membraną, łatwą do dezynfekcji (czas użycia 100 aktywacji) który zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki, co eliminuje ryzyko skażenia, długość 30 cm, na końcu zatyczka z filtrem hydrofobowym, bez zastawki na końcu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

291. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie równoważnego o poniższych parametrach: linia podłączeniowa, bursztynowa, wykonana z PCV bez DEHP, wyposażona w kołec z odpowietrzeniem manualnym w linii zawór do dostrzyknięć z gładką i płaską membraną, łatwą do dezynfekcji (czas użycia 100 aktywacji) który zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki, co eliminuje ryzyko skażenia, długość 30 cm, na końcu zatyczka z filtrem hydrofobowym, bez zastawki na końcu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

292. Poz 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii podłączeniowej z filtrem do paclitaxelu, wykonana z PCV bez DEHP, kołec bez odpowietrzenia, z zaciskiem typu C, zawór bezigłowy nad filtrem do wielokrotnego użycia – min. 100 podań, , przepływ do 600 ml/min., długość 50 cm, objętość wypełnienia 6 ml. W razie odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie znaczenia klinicznego opisanych przez Zamawiającego cech linii. Parametry wskazują na jednego producenta – nazwa własna zaworu CairDrive wytwórcy firmy Cair Igl - uniemożliwiając złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty szerszemu gronu wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

293. **Pakiet 39.** Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

294. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki do odsysania zróżnicowane kolorem nasadki mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

295. Prosimy o sprecyzowanie czy suma średnicy otworów bocznych ma nie przekraczać 50 % powierzchni otworu centralnego ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

296. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie cewników o długości min. 30 cm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

297. **Pakiet 4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach: System bezigłowy składający się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, dren z PCV bez DEHP, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, na drenie białe zaciski dla chwilowego zamknięcia światła, które zapobiegają cofaniu się krwi i leków do drenu, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

298. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby powierzchnia do dezynfekcji była inna niż poliwęglan.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie oczekuje.

299. **Pakiet 37, 40:** Zamawiający w kolumnie „D” w odniesieniu do większości pozycji SIWZ podaje jednostkę miary 1 op= 100 sztuk, zaś kolumnę „E” tytułuje Ilość sztuk/op. - prosimy Zamawiającego o jednoznaczne określenie czy nie nastąpiła omyłka i w kolumnie „E” ma na myśli ilości pojedynczych sztuk produktów? Nadmieniamy, że asortyment standardowo pakowany jest pojedynczo i dostępny jest po 1 szt.

Zamawiający odpowiada:

Kolumna E zawiera 1500 opakowań.

300. W przypadku odpowiedzi odmownej na wyżej zadane pytania, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania asortymentu w opakowaniach zbiorczych innych niż 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym z podaniem wielkości opakowania i Ew. zaokrągleniem ilości opakowań zawsze do pełnego opakowania, w celu pokrycia całkowitego zapotrzebowania Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

301. **Pakiet 71:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o pojemności 10ml, spełniającego pozostałe wymagania siwz.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

302. **Pakiet 87:** Poz.27. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do lewatywy niesterylnej bez opakowania jednostkowego, w kartonie zbiorczym. Nadmieniamy, że ze względu na specyfikę zabiegu, do którego jest używany zestaw nie ma potrzeby stosować produktów pakowanych indywidualnie (sterylnych lub mikrobiologicznie czystych).

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

303. **Pakiet 93.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie infusora do podawania cytostatyków: Infusor jak i dren w kolorze bursztynowym światło czułym- nominalna szybkość przepływu 5ml/h -maksymalna objętość 335 ml. Na obudowie umieszczony: zawór jednokierunkowy z koreczkiem w celu napełnienia infuzora, zatrząsk, dwa filtry w jednym (filtr powietrza i filtr 2,0 mikrona), obudowa odporna na uszkodzenia z zamontowaną tasiemką do noszenia infusora na szyi. Na obudowie nalepka zawierająca: nazwisko, wiek, czas infuzji, lek. Infusor sterylny, pakowany pojedynczo.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

304. **Pakiet 102:**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o długości 80-90mm, reszta zgodna z SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w poz. nr 1.

305. Czy nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający miał na myśli końcówki o średnicy 6CH i dł 17-18 cm?

Zamawiający odpowiada:

Nie, Zamawiający nie potwierdza pomyłki.

306. Czy nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający miał na myśli końcówki o średnicy 6CH i dł 20 cm?

Zamawiający odpowiada:

Nie, Zamawiający nie potwierdza pomyłki.

307. Poz. 4: Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje końcówek pakowanych z elastycznym mandrynem dla utrzymania drożności z możliwością kształtowania?
Zamawiający odpowiada:
Tak. Zamawiający potwierdza.
308. **Pakiet 103. Pozycja 1,2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy wykonanej z lateksu bez dodatku silikonu.
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
309. Pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 15.
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
310. **Pakiet 105.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw z poz. 1 ma zawierać graficzną instrukcję obsługi zapakowaną wewnątrz zestawu?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
311. Czy Zamawiający oczekuje aby produkty w poz. 1 i 2 były zapakowane podwójnie?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
312. **Pakiety 107 poz. 2.** Prosimy o dopuszczenie przyrządów z komorą o dł. min. 5 cm?
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
313. **Pakiet 188.** Czy Zamawiający oczekuje, aby dren posiadał linię Rtg?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający dopuszcza.
314. **Pakiet 127. Poz. 1-5.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby powierzchnia do dezynfekcji była inna niż poliwęglan.
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wymaga.
315. **Pakiet 144.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z osłonką końcówki luer lock obsługiwaną jedną ręką, w formie zatyczki domykanej ręcznie, bez zastawki.
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
316. **Pakiet 145.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z filtrem 0,2 mikrona z zaworem bezigłowym z płaską powierzchnią do dezynfekcji.
Zamawiający odpowiada:
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
317. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z filtrem 0,2 mikrona z koreczkiem domykany ręcznie, bez zastawki.
Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

318. **Pakiet 146.** Poz.2. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 2 do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

319. **Pakiet 184.** Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu infuzyjnego do podaży cytostatyków, z 2 portami umożliwiającymi podaż 2 cytostatyków, komora kroplowa elastyczna, jednoczęściowa, zacisk rolkowy miejscem na podwieszenie drenu, w części dystalnej port do dostrzyknięć, na końcu łącznik obrotowy celem bezpiecznego i wygodnego połączenia, specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

320. Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków bez odpowietrzenia.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

321. **Pakiet 233.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra z zastawką antyzwrotną, która pełni funkcję zacisku.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

322. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby membrana wykonana była z polieterosulfonu (PES) materiału, który nisko wiąże białka i pozwala na szybsze wartości przepływu.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wymaga.

323. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby dreny filtra wykonane były z PCV bez DEHP.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

324. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby filtry posiadały zastawkę jednokierunkową, która uniemożliwia cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wymaga.

325. Pakiet 124:

Poz.1:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy dren w zestawie ma być długości 270cm?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy końcówka ma być podwójnie pakowana wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnętrznie w opakowanie foliowo-papierowe?

3. Prosimy o sprecyzowanie czy ortopedyczna końcówka do odsysania ma posiadać w opakowaniu graficzną instrukcję obsługi?
4. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu SIWZ, czy ze względów praktycznych tj, zapewnienia właściwego i optymalnego zasięgu poszczególnych końcówek ssących w polu operacyjnym powinny one posiadać długości odpowiednio: końcówki zagięte 155mm +/- 5mm i 235 mm +/- 5mm oraz prosta 275mm +/- 5mm?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

326. **Pakiet 131:** Poz. 1 i2: Prosimy o wyłączenie w/w asortymentu do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

327. **Pakiet 135:**

1. Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy Zamawiający pisząc o myjkach 20 x 20 cm z aloesem , simetikonem i witaminą E oczekuje skuteczności oferowanego produktu w zakresie pielęgnacji i nawilżania ciała bez splukiwania jak i w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzonych dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi?
2. Czy myjki w fabrycznym, szczelnym, termoizolacyjnym opakowaniu mają posiać mini kartę do zaznaczenia zmian skórnych w postaci etykiety samoprzylepnej na opakowaniu?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

328. **Pakiet 137:**

1. Zamawiający w SIWZ wymaga filtra HEPA i zarazem filtra elektrostatycznego, gdy tymczasem klasa HEPA odnosi się do filtrów mechanicznych, prosimy zatem o sprecyzowanie SIWZ czy Zamawiający jakiego typu filtracji Zamawiający oczekuje- mechanicznej, czy elektrostatycznej?
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra prostokątnego o zaoblonych krawędziach.
3. Czy w związku z tym, że Zamawiający oczekuje filtra HEPA należy przez to rozumieć by filtr posiadał klasę filtracji HEPA min. 13?
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra dla dorosłych i dzieci o następujących parametrach: skuteczność przeciwbakteryjna 99,9999 % , p/wirusowa 99,9999 % , przestrzeń martwa max. 31 ml, opory przepływu: 2,3 cm H₂O przy 30 l/min, funkcja wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 31,7 mg H₂O przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe o powierzchni 315 cm², objętości oddechowej V_t 150-1000 ml, waga max. 23 g, filtr ze złączem kolankowym lub prostym do wyboru Zamawiającego , sterylny , z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

329. **Pakiet 138:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr a elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , z wydzielonym, wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1400 cm² , poziom nawilżania 31 mg

H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 19,25 cm², przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,8 cm H₂O przy 60 l/min (1,0 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa V_t 150-1000 ml, waga 31 g, filtr ze złączem prostym, sterylny 1, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

2. Czy Zamawiający oczekuje filtra z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

330. **Pakiet 166:** Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy zawór bezigłowy, jednoelementowy, z silikonową, podzielną membraną ma posiadać kołnierz wywinięty zewnętrznie, osadzony na przezroczystym konektorze bez mechanicznych części wewnętrznych?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

331. **Pakiet 176:** Poz.2: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania systemu przelewowego posiadającego filtr powietrza 0,2 (gwarantującego wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania tak jak opisany filtr 0,22) , bez systemu zatraskowego, spełniającego pozostałe wymagania siwz.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

332. **Pakiet 178:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego dla dorosłych , o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 %, przestrzeni martwej 80 ml, oporach przepływu: 2,0 cm H₂O przy 60 l/min, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 31,6 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe o powierzchni 630 cm², objętość oddechowa V_t 300-1200 ml, waga 37 g, filtr ze złączem prostym, sterylny 1, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra prostokątnego z zaokrąglonymi krawędziami, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje filtra mechanicznego o klasie filtracji HEPA min. 13?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

333. **Pakiet 179:** Poz.1 i 2: Prosimy o dopuszczenie w 1 i 2 pozycji worka automatycznego o pojemności 250 ml wykonanego z wytrzymałego poliuretanu, na pierścieniu całkowicie izolowanym; Worek posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania, oraz wyposażony jest w specjalny system automatycznie uwalnianej linki prowadzącej, umożliwiający pozostawienie „na uwięzi” zamkniętego worka w powłokach po całkowitym wycofaniu aplikatora.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

334. **Pakiet 192:** Poz.2:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do wstrzykiwaczy w rozmiarze 0,25 x 5mm zamiast 0,25x5mm. Nadmieniamy, iż różnica długości 1mm w stosunku do pierwotnie opisanej długości jest minimalna i praktycznie niezauważalna dla użytkownika.

Poz.1-3:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy igły do penów mają być sterylizowane radiacyjnie?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy igły do penów mają być kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000 z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną przez producenta na opakowaniu zbiorczym?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

335. Pakiet 193:

1. Czy oczekiwany czepek do mycia głowy ma mieć dwuwarstwową strukturę pozwalającą na niezależne działanie nasączonej wewnętrznej warstwy myjąco-absorbującej od zewnętrznej warstwy foliowej osłony?
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy czepek do mycia głowy bez splukiwania posiadał dwuwarstwową strukturę czepka wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzania go w kuchenke mikrofalowej na 30 s o mocy 1000W?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

336. Pakiet 198:

Poz.1-3:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy oczekiwane sondy moczowodowe mają mieć dł. min 70 cm?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania cewników z mandrynem nylonowym lub metalowym do wyboru przez Zamawiającego?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

337. Pakiet 199:

1. Prosimy o doprecyzowanie czy wkłady HME mają być wykonane z celulozy?
2. Prosimy o wyjaśnienie czy oczekiwany HME ma posiadać dwie niezależne membrany HME?
3. Czy oczekiwany HME ma posiadać zastawkę kaszlową pozwalającą na samoistne wyrównanie ciśnień w układzie oddechowym u pacjentów na oddechu własnym będącą zarazem portem umożliwiającym wprowadzenie cewnika do odsysania?
4. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje HME o oporze przepływu nie większym niż 0,25 cm H₂O przy 30 l/min?
5. Czy oczekiwany HME ma posiadać przeznaczenia dla objętości oddechowej od V_t 50 ml?
6. Czy Zamawiający oczekuje HME o wadze nie większej niż 6,3 g?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

338. Pakiet 209:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 209 zestawu do nefrostomii 2 st. w składzie dwuczęściowa kaniula punkcyjna z trójpieścieniowym szlifem na ostrzu widocznym w USG, częściowo sztywna prowadnica J dł. 800 mm w dyspenserze z końcówką wprowadzającą, kanałowy, stalowy prostownik cewnika pigtail dł. 325 mm z kanałem na plastikowy mandryn, cewnik poliuretanowy typu pigtail w rozmiarach o wyborze 6,8 lub 10CH: widoczny w rtg, długość o.k. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa do aktywacji wodą, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik luer-lock; kranik luer lock, łącznik do worka na mocz (łącznik luer-lock z lejkiem), 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

339. Pakiet 220:

1. W obecnym brzmieniu SIWZ Zamawiający oczekuje filtra mechanicznego a jednocześnie dopuszcza filtr elektrostatyczny. Ponieważ filtracja mechaniczna i elektrostatyczna zasadniczo różnią się od siebie prosimy o jednoznaczne określenie typu filtracji oczekiwanego filtra
2. Czy oczekiwany filtr ma posiadać klasę filtracji mechanicznej HEPA min. 13?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

340. Pakiet 224:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu o średnicy wewnętrznej w zakresie 5-6mm, spełniającego pozostałe wymogi siwz. Nadmieniamy, iż różnica 1mm w stosunku do średnicy pierwotnie opisanej jest niezauważalna.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

341. Pakiet 226:

Poz.1:

1. W aktualnym brzmieniu SIWZ dla poz. 1. zamawiający zawarł treść odpowiadającą zarówno filtrom dziecięcym jak i filtrom dla dorosłych, w związku z czym, w trosce o bezpieczeństwo pacjentów prosimy Zamawiającego o jednoznaczne określenie zakresu wiekowego, wagi należnej i Vt pacjentów dla których mają być przeznaczone filtry z poz. 1.
2. Czy zaoferowane w poz.1 filtry mają posiadać na obwodzie obudowy minimalny i maksymalny zakres obsługiwanej obj. Vt?

Poz.2:

1. Czy z uwagi na profil pacjentów Zamawiający dopuści w poz. 2 filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 277 cm², poziom nawilżania 33 mg H₂O przy VT=50 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 5,3 cm², przestrzeń martwa: 12 ml, opory przepływu: 1,4 cm H₂O przy 20 l/min., objętość oddechowa Vt 50-250 ml, waga 13,5 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

342. Pakiet 227:

Poz.1:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w poz. 1 z uwagi na profil pacjenta oczekuje filtrów ze złączami prostymi lub kolankowymi do wyboru Zamawiającego?
2. Czy oczekiwany w poz.1 filtr ma posiadać port kapno?
3. Czy oczekiwany filtr z uwagi na profil pacjenta ma mieć wagę nie większą niż 14,5g?

Poz.2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 renomowanego filtra Iso Gard Fiter Small filmy Teleflex Medical o następujących parametrach: przezroczysty, elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm², przestrzeń martwa: 20 ml, opory przepływu: 1,9 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa V_t 150-1000 ml, waga 15 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

343. Pakiet 238:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania kranika z przedłużeniem 25 cm z dodatkowym portem do wstrzyknięć? Zastosowanie dodatkowego portu iniekcyjnego pozwala na „dostrzykiwanie” terapeutyku bez konieczności rozłączania całej linii. Ze względów epidemiologicznych takie rozwiązanie jest najbardziej optymalnym, zabezpieczającym przed zainfekowaniem linii oraz daje pełną szczelność systemu.
2. Czy oczekiwane kraniki mają posiadać wytrzymałość na ciśnienie wewnętrzne min 4.5 Bara?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

344. Pakiet 241:

1. Ponieważ warunek SIWZ o niemożności napełniania się gazami worków oczekiwanych przez Zamawiającego w poz. 1 wyklucza z obiektywnych przyczyn fizjologicznych wszystkich możliwych wykonawców, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania worków stomijnych wyposażonych w hydrofobowy filtr węglowy pozwalający na swobodny odpływ nadmiaru gazów i redukujący ewentualne przykre zapachy?
2. Prosimy o wyjaśnienie, czy warstwa klejąca worków ma posiadać wyskalowaną możliwość docinania otworu do rozmiaru stomii?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

345. Pakiet 241:

1. Ponieważ warunek SIWZ o niemożności napełniania się gazami worków oczekiwanych przez Zamawiającego w poz. 1 wyklucza z obiektywnych przyczyn fizjologicznych wszystkich możliwych wykonawców, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania worków stomijnych wyposażonych w hydrofobowy filtr węglowy pozwalający na swobodny odpływ nadmiaru gazów i redukujący ewentualne przykre zapachy?

2. Prosimy o wyjaśnienie, czy warstwa klejąca worków ma posiadać wyskalowaną możliwość docinania otworu do rozmiaru stomii?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

346. Pakiet 243:

Poz.2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej marki Teleflex Medical wykonanej z medycznego PCV, z dodatkowym portem luer-lock do podawania leków (surfaktantu) z drenem w kolorze czerwonym, bez mankieta, z czarnym minimum 2 cm znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki, minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, bez otworu Murphy, sterylna, w rozmiarach od 2,5 do nr 4.5 co pół.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

347. Pakiet 254:

Poz.1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 równoważnego zestawu firmy Rusch w składzie: kaniula oddechowa (rurka) do wentylacji bez mankieta z anatomicznie ukształtowaną ramką mocującą I.D. 4.0 mm, atraumatyczna igła-introductor, rozszerzalna silikonowa przestrzeń martwa, skalpel, strzykawka do identyfikacji światła tchawicy, opaska mocująca z zapięciem na rzepy.

Poz.2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 równoważnego zestawu firmy Rűch w składzie: kaniula oddechowa (rurka) do wentylacji bez mankieta z anatomicznie ukształtowaną ramką mocującą I.D. 2.0 mm, atraumatyczna igła-introductor, rozszerzalna silikonowa przestrzeń martwa, skalpel, strzykawka do identyfikacji światła tchawicy, opaska mocująca z zapięciem na rzepy?

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

348. Pakiet 265:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nebulizatory zintegrowane z oczekiwanymi maskami twarzowymi mają posiadać antyprzelewową konstrukcję pozwalającą na skuteczną pracę w zakresie 0-90°?
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy średnia średnica nebulizowanych cząsteczek (MMAD) potwierdzona w katalogach producenta ma być nie większa niż 2,7µm?
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek w dwóch rozmiarach- pediatrycznym i dla dorosłych z możliwością dostosowania rozmiaru dzięki doginanej metalowej kształtce na nos.
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, stosowanych z powodzeniem w szpitalach na terenie kraju. Podkreślamy, iż uniwersalny rozmiar maski jest przystosowany do pełnego zakresu rozmiarów dorosłych pacjentów i upraszcza procedurę logistyczną (uniwersalność rozmiaru maski przenosi się na uproszczenie zakupu i magazynowania produktu).

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

349. Pakiet 266:

Poz.2-7:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek w poz. 2-7 w opakowaniach po 20 szt. z możliwością dostarczenia niepełnych opakowań zbiorczych.

Poz.3:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 prostej łyżki typu Milera w rozm. 0.

Zamawiający odpowiada:

Pytania nie dotyczą wskazanego pakietu.

- 350.Pak.43.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewniki były skalowane co 1 cm i posiadały linię pozycjonującą , oraz popychacz sterowalny nawet po usunięciu prowadnicy a zestaw był fabrycznie zmontowany gotowy do użycia - co znacznie ułatwia zakładania i skraca czas zabiegów ?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

- 351.Pakiet 45.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby balony w cennikach z pozycji 1 oraz 2 były do wyboru przez zamawiającego 50ml lub 80ml, co zapewni dobór odpowiedniego balonu do warunków anatomicznych chorych.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ - 30-60ml.

- 352.Pakiet 98.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierających : cewnik z balonem wykonany ze 100% silikonu w rozmiarze 13CH, skalpel , rozrywany trokar 15CH, worek na mocz.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

- 353. Pakiet 119.** Poz.1.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby prowadnik Lunderquista posiadał bezpieczny miękki koniec dł. 10 cm z czego 4,5 cm był miękki a następne 5,5cm do-nerkowej części było półsztywne. Taka budowa prowadnicy zapewnia większe bezpieczeństwo wykonywanych zabiegów.

Zamawiający odpowiada:

Nie wymaga, ale Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

- 354. Pakiet 165.** Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby sondy moczowodowe były wykonane z wysokiej klasy materiału Neoplex?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

- 355.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby mandryny były do wyboru przez Zamawiającego neylonowe lub metalowe, w zależności od potrzeby zastosowania.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ.

356. **Pakiet 175.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewniki w zestawach do nefrostomii były pokryte hydrożelem w części do- nerkowej oraz posiadały balon który po napełnieniu hamuje krwawienie i utrzymuje cewnik w nerce ?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający nie wymaga.
357. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik do worka na mocz ma mieć mechanizm obrotowy zapobiegający przypadkowemu zablokowaniu odpływu ?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający nie wymaga.
358. **Pakiet 159** poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igła sterylne do wstrzykiwaczy insuliny (do penów) 0,25 x 5 mm
Zamawiający odpowiada:
Tak. Zamawiający dopuszcza.
359. poz.1 i 2 . Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kompatybilność oferowanych igieł do pena ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) ma być potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej Producenta igieł dołączonym do oferty
Zamawiający odpowiada:
Zgodnie z opisem SIWZ (jest w opisie).
360. **Pakiet 233 poz. 1 i 2.** Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowane produkty mają być wyposażone w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w kierunku filtra?
Zamawiający odpowiada:
Zgodnie z opisem SIWZ.
361. Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane produkty mają być wyposażone w zastawkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu?
Zamawiający odpowiada:
Zamawiający dopuszcza.
362. **Pakiet 40 poz. 1,3,6.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foleya silikonowanych, sterylnych, pakowanych folia-papier, opakowanie podwójne, wew. worek foliowy, w rozm. CH12 - CH 24/39-45 cm, cewniki z balonem 5-10 ml oraz cewniki z balonem 30ml. Port do napełniania balonu z plastikową zastawką uniemożliwiającą przypadkowe opróżnienie balonu i usunięcie cewnika. Balon szczelny łatwo napełnialny i opróżnialny. Cewnik gładko zakończony, szczelny, łatwo podłączalny do drenu od worka do zbiórki moczu.
Zamawiający odpowiada:
Tak. Zamawiający dopuszcza.
363. Pytanie nr 1 pakiet 136. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia *"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"*

wymaga się aby *"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"*. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: *"Pozostały po wykonaniu blozków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."* Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są *"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"* w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie, iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

364. Pytanie nr 2, pakiet 136

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

365. Pytanie nr 3, pakiet 136, poz. 7. Prosimy o dopuszczenie pojemnika w kształcie kubeczka (bez uchwyty) spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

366. Pytanie nr 4 Pakiet 136, poz. 6,7,8,9

Prosimy o dopuszczenie pojemników ze szczelną pokrywą na wcisk.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

367. Pytanie nr 4

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy

przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada:

Nie, Zamawiający nie przewiduje.

368. Pytanie nr 5

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie może zagwarantować.

369. Pytanie nr 6

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

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z zapisami załącznika Nr 252 do SIWZ wzór umowy §11 ust. 1 c).

370. Pytanie nr 7

Zamawiający w projekcie umowy w §7 wskazuje, że Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne w przypadku nienależytego wykonania warunków umowy: w wysokości 20% wartości wynagrodzenia brutto, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i

stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

371. Pytanie nr 8

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

372. Pytanie nr 7

Dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z zapisami załącznika Nr 252 do SIWZ wzór umowy.

373. Pytanie nr 9

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

374. Pytanie nr 10

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację zapisów wzoru umowy o poniższy zapis:

„W przypadku, gdy Zamawiający nie zamówi w okresie obowiązywania niniejszej umowy, całości przedmiotu zamówienia, okres obowiązywania umowy może ulec przedłużeniu do czasu całkowitego zrealizowania umowy, nie dłużej jednak niż na okres 4 lat od dnia jej podpisania, z uwzględnieniem corocznej aktualizacji cen przez Wykonawcę w tym czasie, za wyjątkiem przedłużenia umowy o maksymalny czas 6 miesięcy....”

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z zapisami załącznika Nr 252 do SIWZ wzór umowy § 5 ust. 8 d).

375. **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pozycji, na które będzie składana oferta?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

376. Dotyczy Zadania nr 150, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści naczyniową pętlę silikonową o szerokości 1,5mm, pozostałe parametry bez zmian?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

377. Dotyczy zadania nr 150, poz.2 .

Czy Zamawiający dopuści naczyniową pętlę silikonową o szerokości 2,5mm, pozostałe parametry bez zmian?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

378. Czy Zamawiający w Pakiecie 52 dopuści rurkę tracheostomijna sterylną z mankietem niskociśnieniowym wysokoobjętościowym, z niebieskim łącznikiem 15mm, z odsysaniem z nad mankietu , z przewodnik umożliwiający wymianę rurki, oznaczenie rozmiaru rurki na przezroczystym szyldzie , naklejka na opakowaniu z identyfikacją rurki* (typ, rozmiar, data ważności)?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający wyraża zgodę.

379. Czy rurki w Pakiecie 55 mają ograniczać mikroaspirację przeciętnie o 90% w porównaniu do klasycznego mankietu baryłkowego niskociśnieniowego wysokoobjętościowego ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie potwierdza.

380. Czy Zamawiający w Pakiecie 56 dopuści rurkę intubacyjną nosowo-tchawiczą polarną północną (wygięta do góry), wykonaną z bardzo miękkiego materiału typu Ivory - nieprzezroczysta, z mankietem niskociśnieniowym wysokoobjętościowym (taka konstrukcja mankietu zapewnia szczelność przy niskich ciśnieniach wypełnienia mankietu, co daje pewien margines bezpieczeństwa na wzrost ciśnienia spowodowany dyfuzją gazów z zachowaniem zewnętrznej kontroli tego ciśnienia) , z opisem rozmiaru rurki na korpusie i łączniku. Rozmiar od 6,0 do 8,0 mm co 0,5 mm (ilość w poszczególnych rozmiarach wg. bieżących potrzeb Zamawiającego)?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

381. Czy Zamawiający w Pakiecie 56 dopuści rurkę kształtową, nosową, z mankietem stożkowym, w rozmiarach 6.0 do 8.0 (co 0.5 mm). Rurka wstępnie ukształtowana, z linią Rtg wzdłuż korpusu rurki, przeziernym łącznikiem 15 mm i kapturkową końcówką z oczkiem Murphyego chroniącą przed traumatyzacją podczas intubacji. Rurka z mankietem stożkowym o potwierdzonej dokumentami producenta skuteczności w

zmniejszaniu mikroaspiracji średnio o 90% w porównaniu z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

382. Czy zamawiający w Pakiecie 62 w pozycji 2 dopuści układ oddechowy, okrężny o śr. 22 mm, wykonany z rur rozciąganych z pamięcią kształtu; zestaw : dwie rury 1,8 m (po rozciągnięciu) z łącznikami sztywnymi 22F od strony aparatu oraz zintegrowanym łącznikiem Y od strony pacjenta: przy łączniku Y odłączalny łącznik kolankowy 22M/15F z portem luer wyposażonym w zintegrowany kapturek zabezpieczający; dodatkowa gałąź 1,2 m (po rozciągnięciu) z łącznikiem sztywnym 22F po obu stronach; prosty łącznik 22M/19F, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 2 L ?

Zamawiający odpowiada:

Pakiet nr 62 w pozycji 2 dotyczy innego produktu.

383. Czy Zamawiający w Pakiecie 62 w pozycji 3 dopuści układ oddechowy do respiratora o gładkiej powierzchni wewnętrznej ułatwiającej odprowadzanie kondensatu, zmniejszając ryzyko rozwoju bakterii?

Zamawiający odpowiada:

Pakiet nr 62 w pozycji 3 dotyczy innego produktu.

384. Czy Zamawiający w Pakiecie 72 w pozycji 1 dopuści łączniki spełniające wymagania SIWZ a pakowane po 50 sztuk w dwa worki po 25 sztuk każdy ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

385. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 245 w poz. 2 „filtr”, przedmiotu zamówienia, który nie jest wyrobem medycznym - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia z dokumentów o którym mowa w SIWZ – pkt. 3 podpunkt 2 oraz punkt 6 podpunkt 1?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

386. **Dotyczy części nr 41:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wymagał drenów rozgałęziających o średnicach mniejszych (wew. x zew. - 1x2mm) czy większych (wew. x zew. - 2,5x4,1mm).

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

387. Czy Zamawiający dopuści do przetargu łączniki o całkowitej długości do 18cm?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

388. **Dotyczy części nr 127:** Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 1 i 2 systemu bezigłowego uniwersalnego pasującego do fiolek o średnicy 13 mm i 20mm. Proponowane rozwiązanie ułatwi pracę Zamawiającemu.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

389. Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 5 systemu bezigłowego 2 zaworowego o długości całkowitej 13-15cm, umożliwi do Zamawiającemu uzyskanie produktu o mniejszej objętości wewnętrznej.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

390. **Dotyczy części nr 139:** Prosimy o dopuszczenie do przetargu przeciwbakteryjnego łącznika bez powłoki VitalShield ze srebrem. Oferowany produkt przeznaczony jest to użytku przez 7 dni.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

391. Dotyczy części nr 184: Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 1 zestawu wyposażonego w komorę jednoczęściową – przeznaczoną do grawitacyjnej podaży cytostatyków, oraz zacisk rolkowy z dodatkowym miejscem na bezpieczne zablokowanie drenu infuzyjnego.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

392. **Dotyczy części nr 233:** Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 2 filtra z przedłużką o bardzo małej średnicy, bez zacisku na drenie.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

393. **Pakiet nr 66 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści maski z łącznikiem stałym, nieruchomym?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

394. Czy Zamawiający wymaga maski wolne od szkodliwych ftalanów?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

395. **Pakiet nr 68 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy zakończony swobodnie zakładanym kapturkiem zabezpieczającym 22mmF od strony pacjenta, pozwalającym na zabezpieczeniu układu przed wpadaniem ciał obcych i wykonania testu szczelności?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

396. **Pakiet nr 68 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy ze swobodnie (oddzielnie) wkładanym koreczkiem do portu luer lock?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że jest w zestawie.

397. **Pakiet nr 68 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy „gładki wewnątrz” z powłoką jako równoważną o śliskiej powierzchni zapobiegającej osadzaniu się bakterii i odprowadzaniu kondensatu pary wodnej z możliwością stosowania do 7 dni (informacja

potwierdzona w instrukcji użycia) ?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

398. Pakiet nr 72

Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki pisarskiej jednocześnie pisząc „jednorazowy” i „wielorazowy”?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie popełnił omyłki – jednorazowy lub wielorazowy.

399. Czy Zamawiający dopuści łącznik jednorazowy?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

400. Pakiet nr 116

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, okrągły, waga 21g, objętość oddechowa 70-250ml, przestrzeń martwa 30ml, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej, >99,999%, o wydajności nawilżania 33,6 mg/l przy VT=250ml, opór przepływu 2,4 cm H₂O przy 30l/min, złącza 22M/15F-22F/15M wg ISO, port luer lock zabezpieczony koreczkiem, sterylny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

401. Pakiet nr 117

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, okrągły, waga 35,6 g, zakres objętości oddechowej 150-1500ml, przestrzeń martwa 55ml, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, opór przepływu 0,82 cm H₂O przy 30 l/min, wydajność nawilżania 37 mg H₂O przy Vt=500ml, port luer lock, dla dorosłych, sterylny,

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

402. Pakiet nr 124 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednorurowy z podziałem wewnętrznym pionowym o śr. 22mm i dł 180 cm, z kolankiem z portem kapno?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

403. Prosimy o odstąpienie parametru wydajność powietrza wdychanego 6,2 stopnia C przy 4 l/min, opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 H₂O przy przepływie 10l/min ponieważ są to parametry niemożliwie do zmierzenia w warunkach szpitalnych i są wartością czysto teoretyczną możliwą do uzyskania w specjalnie przygotowanym laboratorium.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ.

404. Pakiet nr 124 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednorurowy z podziałem wewnętrznym pionowym o śr. 22mm i dł. 180 cm, z kolankiem z portem kapno?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

405. Czy Zamawiający dopuści worek oddechowy o poj. 2 litrów?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

406. Prosimy o odstąpienie parametru wydajność powietrza wdychanego 6,2 stopnia C przy 4 l/min , opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 H₂O przy przepływie 10l/min ponieważ są to parametry niemożliwie do zmierzenia w warunkach szpitalnych i są wartością czysto teoretyczną możliwą do uzyskania w specjalnie przygotowanym laboratorium.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ.

407. Pakiet nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednorurowy z podziałem wewnętrznym pionowym o śr. 22mm i dł. 180 cm, z dodatkowa rurą powyżej 150 cm, kolankiem z portem kapno, p wadze do 180g?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

408. Prosimy o odstąpienie parametru wydajność powietrza wdychanego 6,2 stopnia C przy 4 l/min , opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 H₂O przy przepływie 10l/min ponieważ są to parametry niemożliwie do zmierzenia w warunkach szpitalnych i są wartością czysto teoretyczną możliwą do uzyskania w specjalnie przygotowanym laboratorium.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z opisem SIWZ.

409. Pakiet nr 124 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy z powierzchnią gładką wewnątrznie zapobiegającą zaleganiu bakterii, o dł 180 cm, dodatkowa rura do worka dł. 90 cm, worek oddechowy bezlateksowy 2 l?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

410. Pakiet nr 166

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii z portem do podawania tlenu z manualnie zamykaną zastawką portu do odsysania z układem otworów pozwalających na wyrównanie ciśnienia podczas kaszlu, o skuteczności nawilżania 27,5 mg H₂O po 1 godz i 28,8 mg H₂O po 24 godzinach pracy.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

411. **Pakiet nr 185.** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci membrany filtrującej i medium wymiennika ciepła i wilgoci (o metodzie działania ładunków intermolekularnych) , okrągły, waga 35,6 g, zakres objętości oddechowej 150-1500ml, przestrzeń martwa 55ml, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, opór przepływu 0,82 cm H₂O przy 30 l/min , wydajność nawilżania 37 mg H₂O przy V_t=500ml, port luer lock , dla dorosłych, sterylny.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

412. **Pakiet nr 189 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, okrągły, waga 21g, objętość oddechowa 70-250ml, przestrzeń martwa 30ml, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej, >99,999%, o wydajności nawilżania 33,6 mg/l przy V_T=250ml, opór przepływu 2,4 cm H₂O przy 30l/min, złącza 22M/15F-22F/15M wg ISO, port luer lock zabezpieczony koreczkiem, sterylny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

413. **Pakiet nr 189 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla noworodków objętość oddechowa 20-70ml, masa 15 g, przestrzeń martwa 10ml, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, nawilżanie 30mg/l przy V_t – 50 ml, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, sterylny.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

414. Pak 35 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przez zamawiającego przyrządu do grawitacyjnego podawania leków cytostatycznych - bursztynowy wykonany PVC bez ftalanów, z 4 zaworami bezigłowymi kompatybilny z pozycjami: 2 i 3. Długość zestawu 199 cm (+1- 10 cm), zawierający zacisk i klamrę rolkową, miękka komora kroplowa z odpowietrznikiem i filtrem powietrza i płaskim filtrem cząsteczkowym 15 um, 3 zawory bezigłowe z zastawką jednokierunkową. automatycznie zamykające się w przypadku rozpięcia się układu bez konieczności stosowania koreczków oraz jeden zawór bezigłowy dwukierunkowy w części dolnej prędkość przepływu min. 350 ml/h, z membraną o gładkiej powierzchni, łatwej do dezynfekcji, automatycznie zamykające się w przypadku rozpięcia się układu Na końcu linii kapturek z filtrem hydrofobowym. Zestaw nie zawiera DEHP, lateksu oraz metali opakowanie pojedyncze, sterylne.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

415. Pak 35 poz 2. Prosimy o dopuszczenie linii podłączeniowej bursztynowej do worka-dren wykonany z PVC bez ftalanów, wyposażona w kołec z zamykaną klapką i filtrem powietrza, zacisk typu C. zawór bezigłowy do wielokrotnego użycia, płaska powierzchnia łatwa do dezynfekcji, automatycznie zamykający się po odłączeniu strzykawki. Długość 30 cm (+1- 5 cm), Na końcu linii kapturek z filtrem hydrofobowym. Zestaw nie zawiera DEHP, lateksu oraz metali opakowanie pojedyncze, sterylne.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

416. Pak 35 poz 3. Prosimy o dopuszczenie linii podłączeniowej bursztynowej do leku Paclitaxel - dren wykonany z PVC bez ftalanów, wyposażona w kolec z zamykaną klapką i filtrem powietrza, zacisk typu C. zawór bezigłowy do wielokrotnego użycia, płaska powierzchnia łatwa do dezynfekcji, automatycznie zamykający się po odłączeniu strzykawki umieszczony nad filtrem. Wyposażona w filtr cząsteczkowy wykonany z PIFE do 0,22 Um. Na końcu linii kapturek z filtrem hydrofobowym. Zestaw nie zawiera DEHP, lateksu oraz metali opakowanie pojedyncze, sterylne.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

417. Dotyczy zadania nr 100. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętniczej bezpiecznej 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ min 49 ml/min., cewnik z PUR z rotacyjnym zaworem odcinającym w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszywania do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

418. Ad pkt. 10 SIWZ. Czy nie zaszła oczywista omyłka w terminie związania ofertą?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający poprawia omyłkę.

419. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 29 zestawów do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera trójkanałowych w rozmiarze wymaganym przez Zamawiającego nie posiadających skalpela.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

420. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 50 przewodnic do rurek intubacyjnych nie zawierających lateksu, giętkich w rozmiarach 2,5-3,0mm; 3,0-3,5mm; 3,5-4,5mm; 4,5-6,00 mm i ok 6mm.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

421. Czy Zamawiający w pakiecie 37 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik Couvelairea z medycznego PCV najwyższej jakości, nr 16-22, sterylny?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

422. **Pakiet 62:** Czy Zamawiający oczekuje aby maska posiadała od strony wewnętrznej (od strony twarzy) piankę zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiającą oddychanie?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

423. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu nie będącego wyrobem medycznym, objętego zatem 23% stawką VAT.

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

424. **Pakiet 174 poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego markera chirurgicznego z 5-cio centymetrową linijką na korpusie markera?

Zamawiający odpowiada:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.