



**Samodzielny Publiczny**  
**Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy**  
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz  
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209  
e-mail: [sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl](mailto:sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl)  
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000  
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 09 czerwca 2022 r.

Znak sprawy: **06/2022**

### Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, strzygarki i. in..** Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2022/S 100-276265** z dnia 24 maja 2022 r., stronie internetowej Zamawiającego [www.szpital-msw.bydgoszcz.pl](http://www.szpital-msw.bydgoszcz.pl).

### ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

#### **Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 15x23 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści myjki o gramaturze celulozy 55g/m<sup>2</sup> + 25g PE?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### **Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z materiału włókninowego Molton (100% poliester) o gramaturze 75 g/m<sup>2</sup>, miękka, bez zawartości środka myjącego, wytrzymała na rozciąganie w rozmiarze 16 x 22 cm.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

#### **Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z materiału celulozowego Airlaid pokrytego od wewnątrz folią, o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, bez zawartości środka myjącego, wytrzymałego na rozciąganie w rozmiarze 16 x 22 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hipoalergiczną

żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm, 100% poliester, bez sztucznych konserwantów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści myjki jednostronnie nasączone środkiem myjącym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 17cm x 24,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści myjki o łącznej gramaturze 170g/m<sup>2</sup>, tj. 100g/m<sup>2</sup> - część przednia + 70g/m<sup>2</sup> – część tylna?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści myjki pakowane po 20 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem o pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hipoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm, 100% poliester, bez sztucznych konserwantów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20ml substancją myjącą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści gąbkę o wymiarach 10x10x2,5 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści produkt oferowany na 23% stawce VAT?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną w rozmiarze 12x7,5x2,3cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

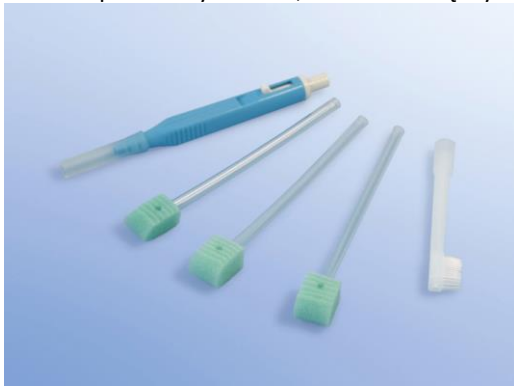
Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną zarejestrowaną jako wyrób biobójczy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Sterylny, jednorazowego użytku zestaw do higieny jamy ustnej.** W skład zestawu wchodzi rękojeść z wbudowaną regulacją siły ssania, jedna szczoteczka do mycia zębów z funkcją odsysania oraz trzy gąbki z funkcją odsysania do mycia jamy ustnej, zamocowane na stałe, połączone trwale z krótkim odcinkiem drenu. Rękojeść kompatybilna (końcówka rączki zaopatrzona w krótki, elastyczny dren) z łącznikiem schodkowym. Kontrolowane odsysanie (regulacja siły odsysania) z możliwością samo-dzielnego regulowania odsysania za pomocą przesuwanego wskaźnika, znajdującego się na adapterze (ręko-jeści). Każdy z elementów zestawu pakowany osobno, z możliwością wykorzystania w różnym czasie po otwarciu opakowania zestawu.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45o do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku,
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania; oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną skutecznością w redukcji VAP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45o do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,

- 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania; oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną skutecznością w redukcji VAP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1) ????? 25**

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych, przedmiotowe wyroby (zestawy do toalety (higieny) jamy ustnej zawierające szczoteczkę do zębów lub gąbkę z odsysaniem) traktuje się jako inwazyjne wyroby medyczne stosowane przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym (źródło ssania) klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b), a co za tym idzie przedmiotowe wyroby (zestawy do toalety (higieny) jamy ustnej zawierające szczoteczkę do zębów lub gąbkę z odsysaniem) są wyrobami medycznymi klasy IIa. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania w poz. 1 zestawu do toalety jamy ustnej będącego wyrobem medycznym klasy IIa?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Czepek do mycia głowy z właściwościami antybakteryjnymi nie wymagający dodatkowego namacza-nia głowy.** Zapewniający ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów oraz dezynfekcję. Czepek ma działanie antybakteryjne wobec bakterii *E.coli*, *Methicillin-Resistant Staphylococcus Aureus*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Streptococcus faecalis* and *Enterobacter aerogenes* i zapewnia proste i skuteczne mycie pacjentów. Cechy: - wolny od alkoholu, lateksu - zawiera wodę, wyciągi ziołowe - zawiera środek antybakteryjny: Chlorek Didecyldimetyloamoniowy, Diglukonian Chlorheksydyny - możliwość podgrzania w kuchenke mikrofalowej - zapewnia szampon i odżywkę w jednym - włókno wiskozowe i poliestrowe z powłoką polietylenową - **pakowany pojedynczo**



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 3, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do igieł 2,0l o wysokości 246mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 200ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 3, poz. 12)**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 3l?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17,23,24)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 17,23,24, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 3, poz. 23)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonki w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4, poz. 1

„Elektrody dla noworodków 1 x użytku

- samoprzylepne, łatwo przylegające do skóry

- kolorowe kabelki dł. 50 cm zakończone złączem 1,5 mm

- przepuszczalność dla promieni Rtg umożliwiająca wykonanie zdjęć klatki piersiowej bez konieczności każdorazowego usuwania elektrod

- wymiary 23 x23 mm

- kpl. 3 szt /op

- pakowany w pojedynczej torebce”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.3)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M351-066.**

**Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.5)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu EKG – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy E202-5001/OI.**

**Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie elektrod przyssawkowych nie na sztuki a w opakowaniu po 6 sztuk ? Ogólnie były by 2 opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.1)**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M351-060.**

**Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.2)**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M351-0580.**

**Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.2)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M351-0580.**

**Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.3)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M304-003.**

**Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.3)**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M304-003.**

**Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż aktualnie używany przewód posiada numer katalogowy M3104-003Y.**

**Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)**

Poz. 6 czy chodzi o czujniki ze złączem LNCS

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6, 8.2)**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 5, wydzieli pozycje 6 i 8.2 i utworzy z niej 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)**

Czy Zamawiający wymaga czujników bezpośrednich, czy do adaptera?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników do adaptera.**

**Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8)**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania opasek piankowych na rzep o długości 150 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8)**

Poz. 8-Prosimy o dopuszczenie opaski o wymiarach długość 13,5 cm, szerokość 2,6 cm, 3 dziurki 1,5cm,3,8cm i 5cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 5, poz. 9.2)**

Poz. 9.2 -Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34 – 47 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 7, poz. 3)**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści papier nieoryginalny będący zamiennikiem papieru oryginalnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10)**

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie ma stanowić podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby elektroda posiadała nacięcie z jednej strony aż do otworu wg poniższego:



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści niesterylne elektrody?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)**

Czy Zamawiający w pakiecie 9, pozycja 1 dopuści: Wysokoprzepływowo trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu, w całości kontrastujący w RTG. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 9FR (światła 16G/18G/14G) o długości 16cm (przepływy : 50ml/14ml/180ml) oraz 20cm (45ml/12ml/160ml) do wyboru przez Zamawiającego.

W zestawie ponadto:

- bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm,
- nitinolowa prowadnica 0,88mm/60cm,
- bezpieczny skalpel,
- zatyczki z membraną do wstrzyknięć?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)**

Czy Zamawiający w pakiecie 9, pozycja 1 dopuści: Cewnik centralny w całości wykonany z poliuretanu, zakładany techniką Seldingera. trzykanałowy?

Cewnik dostępny w 4 długościach: 12,5 cm ,16 cm , 20 cm lub 30 cm – do wyboru Zamawiającego  
Zestaw zawiera:

- 1 całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni RTG cewnik z elastycznymi skrzydełkami mocującymi i podziałką centymetrową od 9 cm od końca dystalnego. Elastyczny koniec dystalny,
- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zastawka BLS wstępnie zamontowana na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości,
- 1 przyłączy do przetwornika ciśnienia przystosowane do zaworu BLS,
- 1 Prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem ,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / Długość 100 mm,
- 3 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 dodatkowe skrzydło fiksacyjne na cewniki 16, 20 i 30 cm,
- 1 kabel EKG do cewników 16, 20 i 30 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 9, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 9, pozycja 2 dopuści: Cewnik centralny wykonany z poliuretanu, zakładany techniką Seldingera, trzykanałowy- całkowicie oddzielne światła  
Cewnik dostępny w 4 długościach: 12,5 cm , 16 cm , 20 cm lub 30 cm -do wyboru Zamawiającego.

Zestaw zawiera:

- 1 całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni RTG cewnik z elastycznymi skrzydełkami mocującymi i podziałką centymetrową od 9 cm od końca dystalnego. Elastyczny koniec dystalny,
- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zastawka BLS wstępnie zamontowana na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości
- 1 przyłączy do przetwornika ciśnienia przystosowane do zaworu BLS,
- 1 Prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem ,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / Długość 100 mm,
- 3 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 dodatkowe skrzydło fiksacyjne na cewniki 16, 20 i 30 cm,
- 1 kabel EKG do cewników 16, 20 i 30 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 9, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 9, pozycja 2 dopuści: Wysokoprzepływowo trzykanałowy cewnik do wkłucia centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu, w całości kontrastujący w RTG. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 9FR (światła 16G/18G/14G) o długości 16cm (przepływy : 50ml/14ml/180ml) oraz 20cm (45ml/12ml/160ml) do wyboru przez Zamawiającego.  
W zestawie ponadto: bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowa prowadnica 0,88mm/60cm, bezpieczny skalpel, zatyczki z membraną do wstrzyknięć?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 10 poz. 33-38)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 10 poz. 33-38)**

Czy Zamawiający dopuści cewniki w opakowaniu folia-papier (blister)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 10 poz. 42-43)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tieman sterylizowany tlenkiem etylenu z podwójnym opakowaniu wew-folia, zew-papier/folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 10 poz. 51)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w opakowaniu foliowy, reszta parametrów zgodna z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 11 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekiwane trójdrożne cewniki Dufour z PCV mają mieć długość min. 42 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 11 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekiwane trójdrożne cewniki typu Dufour mają posiadać balon wykonany z lateksu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 11 poz. 1)**

Czy Zamawiający w części 11 zad 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnik pooperacyjny z zakończeniem typu Dufoura Ch 18; 20; 22; 24, cewnik przezroczysty, z elastycznego PVC ,z balonem uszczelniającym o poj. 75ml, rozmiar kodowany kolorem oraz opisany na cewniku z linią RTG, sterylny, trójdrożny pakowany podwójnie (zewnątrznie papier-folia, wewnątrznie-folia)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 11 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour wykonany z 100% silikon, z pojemnością balonu dla rozmiarów CH18-20 o 50-80 i dla rozmiarów CH22-24 o pojemności 80-100?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 11 poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje worków do moczu do stosowania przez 1 dobę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 11 poz. 2)**

Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji worków sterylnych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści wyrób sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 11 poz. 2-3)**

Czy Zamawiający oczekuje worku do moczu z drenem z jednej strony z zastawką bezzwrotną a z drugiej łącznikiem schodkowym?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2-3)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 11 poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje jałowych worków do zbiórki moczu do utrzymania systemu zamkniętego z cewnikiem moczowym na min. 5 dni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy skala linearna komory pomiarowej 500 ml ma umożliwiać precyzyjny pomiar diurezy godzinowej co 1 ml do 40 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opróżnianie komory pomiarowej 500 ml ma się odbywać poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania samą komorą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przesuwowy kranik spustowy ma być podwieszany ku górze w otwartej zakładce dla zachowania wentylacji i ochrony przed kontaminacją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dren dwuswiatłowy o długości 150 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dwie zastawki antyzwrotne, czyli antyrefluksyjne - zapobiegające cofaniu się moczu z drenu do cewnika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system godzinowej zbiórki moczu wg poniższych parametrów:

- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzałamaniową na wejściu do komory
- Wyposażony w kłamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 11 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści:

Worek do godzinowej zbiórki moczu

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór antyzwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T
- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- port do pobierania próbek
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak w worek na mocz
- tylna biała ściana umożliwiająca lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren o długości 120 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści jeden kolor (niebieski)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 13 poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy 53cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 13, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści średnice ok. 53 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1-2,4-5)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 13 poz. 4-5)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z gumką?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 30g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 15 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 15 poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch niesterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 15 poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMMS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 15 poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar M,L,XL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 15 poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści włókninę SMMMMS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 15 poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze M, L. i XL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę z włókniny SMMS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę z rozcięciem z tyłu i wiązaną przy szyi i w pasie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści przód rozcięty w całości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści Koszulę typ V- Koszulę dała pacjenta zakładana przez głowę z wycięciem pod szyją typu V, krótki rękaw typu kimono.  
Rozmiar uniwersalny odpowiadający rozmiarowi XL: długość 105cm, obwód w ramionach 160cm, obwód pod pachą 145cm  
Wykonana z przewiewnej nie prześwitującej włókniny SMS kolor niebieski 35g.?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wiążaną na troki przy szyi i w pasie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 15 poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 15, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 15, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 15 poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 15 poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy składany pakowany po 100 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 15 poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z folii które nie są pakowane dodatkowo pojedynczo w folię?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 15 poz. 6)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 15, poz. 6)**

Czy zamawiający dopuści fartuch pakowany zbiorczo po 100 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 15, poz. 6)**

Prosimy o odstąpienie od wymogu pakowania indywidualnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 17 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistoletu do biopsji posiadającego igłę klasyczną ze wzmocnieniem echogeniczności na końcu, 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści. Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm.Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G Długości: 11cm, 15cm, 20cm, 25cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 17 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści automatyczną igłę do biopsji tkanek miękkich 1x użytku, posiadającą przyciski w części bocznej i tylnej, sygnalizujące kolorem rozmiar igły?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 17 poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistoletu do biopsji posiadającego igłę klasyczną ze wzmocnieniem echogeniczności na końcu, 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści.Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm.Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G. Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 17 poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści automatyczną igłę do biopsji tkanek miękkich 1x użytku, posiadającą przyciski w części bocznej i tylnej, sygnalizujące kolorem rozmiar igły?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 17 poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści automatyczną igłę do biopsji tkanek miękkich 1x o rozmiarach 14G x 160 mm i 16G x 160 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 20 poz. 1-7)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 20 poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 18Gx90 lub 18Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 20, poz. 1)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 20, poz. 2)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 2 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 20, poz. 3)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 3 dopuści wycenę igły w rozmiarze 19Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 20, poz. 4)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 4 dopuści wycenę igły w rozmiarze 21Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 20, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pakiecie 20, pozycja 4 dopuści: Zamiast rozmiaru igły do znieczuleń podpajęczynówkowych o 21G x 90 rozmiar: 19G x 75, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 20, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pakiecie 20, pozycja 4 dopuści: Zamiast rozmiaru igły do znieczuleń podpajęczynówkowych o 21G x 90 rozmiar: 20G x 75, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 20, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pakiecie 20, pozycja 4 dopuści: Zamiast rozmiaru igły do znieczuleń podpajęczynówkowych o 21G x 90 rozmiar: 22G X 75, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 20 poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 22Gx40 lub 22Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 20, poz. 6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx40?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 20, poz. 6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 20, poz. 8)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 8 dopuści wycenę kranika o odporności na ciśnienie 3 bar?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 20 poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny 4,5 bar?



**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 21 poz. 2.2)**

Czy Zamawiający dopuści zamiennie igłę równoważną, posiadającą atraumatyczne, dwupłaszczyznowe ostrze typu Atraucan?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 21 poz. 2.6)**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do odrębnego pakietu, umożliwiając tym samym złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 21 poz. 2.6)**

Czy Zamawiający dopuści zamiennie igłę 25G x 120 mm?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 21 poz. 3)**

Czy Zamawiający wydzieli oczekuje igieł posiadających na ostatnim 20mm odcinku od czubka igły powierzchni echogenicznej podzielonej na przynajmniej 3 sekcje o różnej długości, w celu jednoznacznego zlokalizowania czubka igły na obrazie USG?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 21 poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści zamiennie echogeniczną igłę do blokad nerwów obwodowych w rozmiarze G20 (0,9) x 100 mm? Zamawiający obecnie używa igieł o takich parametrach.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 22, poz. 10-14,21-23)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 10-14,21-23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 22 poz. 15)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 2ml do 2,2ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 22 poz. 16)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 5ml do 5,5ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 22 poz. 17)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 10ml do 11ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 22 poz. 15-17)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 22 poz. 15-18)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nierozszerzoną skalą pomiarową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 22 poz. 18)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 20ml do 22ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 22 poz. 18)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 22, poz. 19)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez możliwości schowania igły w cylindrze, w zamian za to igła dołączana do strzykawki z możliwością jej zdjęcia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 22 poz. 19)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 22 poz. 19)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby strzykawka posiadała mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz łamany tłok zabezpieczający przed ponownym użyciem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 22 poz. 19)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: „Strzykawka posiadająca mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu, łamany tłok zabezpiecza przed ponownym użyciem, czytelna i trwała czarna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, nazwa własna umieszczona na cylindrze lub logo producenta, sterylizowane EO, informacja o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym, pakowane pojedynczo w blister.”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 22 poz. 19-20)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 22 poz. 21-23)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z jednostronną skalą pomiarową

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 22, poz. 24)**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 25ml?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 22, poz. 26,27)**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z polichloru winylu?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 22, poz. 29)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z regulatorem w zakresie 5-250ml/h?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 22, poz. 29)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z regulatorem w zakresie 0-300ml/h?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 22, poz. 29)**

Czy zamawiający dopuści przyrząd z regulatorem przepływu 5-250ml/h?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 22 poz. 29)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu (kroplomierz) 5-250ml/h?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 22 poz. 30)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych wyposażony w filtr bakteryjny 1,0 um?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 22 poz. 30)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastawki zapobiegającej przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 22, poz. 35)**

Czy zamawiający dopuści opaski pakowane po 100 sztuk, z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 22, poz. 35)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 22, poz. 35)**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości min. 25 cm?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 22, poz. 36)**

Czy zamawiający dopuści zaciskacz wykonany z ABS?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 22, poz. 36)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz o długości całkowitej 52 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 22, poz. 36)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny w opakowaniu a'50 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 24 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 2 paskami radiocieniującymi?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści korek z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści skrzydełka barwione kolorystycznie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści koreczek barwiony kolorystycznie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 23 poz. 1-6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z biokompatybilnego PTFE, z koreczkiem z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczna z 6 paskami radiocieniującymi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby część korka wchodząca do światła była cofnięta poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 23 poz. 1-6)**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 23 poz. 1-6: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykany standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi,

z automatycznie aktywowującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, 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
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 23 poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 1 do 6 Kaniula dożylna z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, rozmiar jak w Swz, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV. Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 23 poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja od 1 do 6, kaniule dożylną cienkościenną, bezpieczną, wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu (typu Vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi min 3 badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, z zintegrowanym koreczkiem luer lock jednorazowego użytku. Posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć - samozamykający zawór, koreczek portu bocznego, skrzydełka mocujące. Kaniula posiadająca minimum 5 pasków kontrastujących(wtopionych) widocznych w promieniach RTG. Kaniula posiada zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Kaniula wyposażona w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/ zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Kaniula jałowa, pakowana pojedynczo w opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikroroszczerleniem, typu blister. Opakowanie 50szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 poz. 1-6 dopuści wycenę kaniul z 6 paskami RTG, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego z trzpieniem powyżej krawędzi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 23, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną 18Gx45?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 23 poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, wskazującym kierunek nakładania koreczka, pakowany pojedynczo, w opakowanie umożliwiające wyjęcie 1 szt. z opakowania zbiorczego, kompatybilny z kaniulami

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści koreczek posiadający trzpień powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 23 pozycji 7 koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 23 pozycji 7 koreczki pakowane w opakowanie A 200 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 23 poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 7, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 poz. 7 dopuści wycenę koreczków w opakowaniu x 100 z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 poz. 7 dopuści wycenę standardowych koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1-2)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 4 paskami RTG?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1-2)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z FEP?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 24 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli BD Neoflon : Kaniula 0,6 – 26GA (fioletowa)

- wykonana z PTFE , ze zdejmowanym uchwytem w którym schowane są skrzydełka, bez portu górnego, ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia
- przeznaczona do małych delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych
- widoczna w USG, bez pasków radioceniujących
- bez dodatkowego otwór na ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 24 poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli 0,6 – 26GA (fioletowa)

- wykonana z poliuretanu, bez portu górnego,
- bezpieczna z mechanizmem w pełni izolującym igłę po kaniulacji
- przeznaczona do małych delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych
- widoczna w promieniach RTG (
- cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu
- dodatkowy otwór na ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia (system trzykrotnego potwierdzenia wpływu krwi)
- przepływ 12 ml/min.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 24 poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli BD Neoflon : Kaniula 0,7 – 24GA (żółty)

- wykonana z PTFE , ze zdejmowanym uchwytem w którym schowane są skrzydełka, bez portu górnego, ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia
- przeznaczona do małych delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych
- widoczna w USG, bez pasków radioceniujących
- bez dodatkowego otwór na ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia
- przepływ we wlewie grawitacyjnym 13ml/min
- igła o ścięciu typu back out.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 24 poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli 0,7 – 27GA (żółty)

- wykonana z poliuretanu, bez portu górnego,
- bezpieczna z mechanizmem w pełni izolującym igłę po kaniulacji
- przeznaczona do małych delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych
- widoczna w promieniach RTG (
- cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu
- dodatkowy otwór na ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia (system trzykrotnego potwierdzenia wpływu krwi)\
- Przepływ 16 ml/min
- igła o ścięciu typu back out.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 26, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści wziernik regulowany za pomocą szpilki blokującej (bez konieczności wkręcania śruby)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 27, poz. 2)**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 27 w poz. 2** wymaga zaoferowania Szczoteczek cytologicznych, których efektywność została klinicznie udokumentowana?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 27, poz. 2)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 27 poz. 2** do odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 27, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści stażę bezlateksową w kolorze niebieskim i różowym, reszta parametrów zgodna z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)**

Czy Zamawiający wymaga, aby dla zwiększenia bezpieczeństwa operowanego pacjenta bransza aktywna oferowanej końcówki roboczej do noża harmonicznego pokryta była czarną matową powłoką minimalizującą przywieranie tkanki oraz aby końcówka robocza posiadała wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie wartości wyjściowej energii drgań harmonicznnych, a także generowanie zwrotnego sygnału dźwiękowego dla użytkownika? Pozostałe parametry oferowanych końcówek roboczych bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 29, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści okularki do fototerapii: Okularki ochronne do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach. W celu szybkiej i łatwej identyfikacji, każdy rozmiar oznaczony innym kolorem: pediatryczne(large) - ob. głowy 32-38cm (+/- 2cm), kolor czerwony dla wcześniaków(medium) 26-32 cm (+/- 2cm), kolor zielony mikro(small) 20-26cm (+/- 2cm); kolor niebieski

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 oraz dodatkowy punkt umożliwiający personelowi prawidłowe ustawienie okularków na głowie dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z dwóch warstw plecionej włókniny ( o parametrach 15gsm+ 25gsm zmniejszającej podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu i ftalanów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 29, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści okularki o następujących parametrach:

- Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła
- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S (obwód głowy 200-280mm), M (240-340mm), L (300-400mm)
- Bez lateksu
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia?





**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 29 )**

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, 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. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześnieki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 29 )**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 30 )**

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, 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. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześnieki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 30 )**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 31)**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne – opakowanie = 30 szt, płytki – 5 szt w opakowaniu, cewniki – 30 szt.) W przypadku naszej firmy nie ma

możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 1 płytka do worków stomijnych, hydrokoloidowa, działająca ochronnie na skórę i zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, rozmiar 10-65 mm/ 70mm lub 10-55 mm/60 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 2 worek kolostomijny (zamknięty) kompatybilny do płytki powyżej (70), przezroczysty lub cielisty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 2 worek ileostomijny (otwarty) kompatybilny do płytki powyżej (70), przezroczysty lub cielisty, zamknięcie na rzep

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 31, poz. 3)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 3 worek kolostomijny, 1-częściowy, rozmiar 10-76, zamknięty, przezroczysty lub cielisty

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 31, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 4 worek urostomijny, kompatybilny do płytki powyżej (60), przezroczysty lub cielisty, z systemem antyzwrotnym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 31, poz. 5)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 5 worek urostomijny, 1-częściowy, rozmiar 10-66 mm, przezroczysty lub cielisty, z systemem antyzwrotnym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 31, poz. 6)**

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści: Poz. 6 cewnik zewnętrzny, silikonowy, samoprzylepny, 1-częściowy, rozmiary 23, 28, 31, 35, 40 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 32, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm$ 2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>; o chłonności 3820,18 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 32, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w

celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600ml, Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>. Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m<sup>2</sup>. Wkład chłonny o gramaturze 127g /m<sup>2</sup>. ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 32, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm wykonane z papieru laminowanego folią, gramatura 40g/m<sup>2</sup> (papier 23g/m<sup>2</sup>, folia 17g/m<sup>2</sup>), o chłonności 140ml, wzmocnione 48 nitkami (90% bawełna + 10% poliestrowe włókno syntetyczne)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 32, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z folii polietylenowej o gramaturze 0,025mm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 32, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści kocyk w rozmiarze 110x210cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 220 (dot. Pakiet nr 32, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści ręcznik celulozowy wykonany przy użyciu technologii Airlaid o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 30x40cm, pakowany a'50szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 221 (dot. Pakiet nr 32, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści ręcznik wykonany z celulozy o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 40x70cm, pakowany a'50szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 222 (dot. Pakiet nr 33)**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33** wymaga aby próżnościąż położniczy był wyposażony w wewnętrzny samoograniczający system bezpieczeństwa uniemożliwiający przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 223 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 224 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 225 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 226 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 227 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy 1 szt. Oznacza 1 rolkę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 228 (dot. Pakiet nr 35, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, nitylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpudrowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu 0,08mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06mm +/-0,01mm, długość min 240mm. AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium). Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 229 (dot. Pakiet nr 35)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 230 (dot. Pakiet nr 35)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 231 (dot. Pakiet nr 35)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 232 (dot. Pakiet nr 35, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankietcie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 233 (dot. Pakiet nr 36, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 234 (dot. Pakiet nr 36, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 235 (dot. Pakiet nr 36)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych. Pasujących na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 236 (dot. Pakiet nr 36)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm.

Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 237 (dot. Pakiet nr 36) 25**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby zgodność z normą EN 455 – 1,2,3 potwierdzona była przez europejską jednostkę notyfikowaną?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 238 (dot. Pakiet nr 36) 25**

Czy w związku z posiadaniem przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany stosem zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 239 (dot. Pakiet nr 36, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o poniższym opisie i parametrach:

Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane oraz polimeryzowane od wewnątrz, kolor niebieski, powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 9N wg EN 455 – potwierdzone raportem z badań producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone raportem z badań metodą HPLC wykonanym w jednostce niezależnej. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa pokrytymi farbą o właściwościach antybakteryjnych, odpornych na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, bez kolorystycznego kodowania rozmiaru. Pakowane po 200 szt ( rozmiar S – XL) . z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 240 (dot. Pakiet nr 37)**

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 241 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min.

0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 242 (dot. Pakiet nr 37, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawice diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 243 (dot. Pakiet nr 37, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpydrowych, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Nie podrażniające i nie uczulające, potwierdzone wynikami testów. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 244 (dot. Pakiet nr 37, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawice diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 245 (dot. Pakiet nr 37, poz. 6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 200 sztuk.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 246 (dot. Pakiet nr 37, poz. 9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-foolia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 247 (dot. Pakiet nr 37, poz. 10)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 248 (dot. Pakiet nr 37, poz. 12-13)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezywną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach



ułatwiający otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 249 (dot. Pakiet nr 37, poz. 12-13)**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający w poz. 12 wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, jednak dla poz. 13 dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 250 (dot. Pakiet nr 37, poz. 12-13)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice powinny chronić personel medyczny przed groźnymi substancjami chemicznymi, a tym samym być barierowe na penetrację min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań)?

**Odpowiedź:**

**Zgodne z SWZ.**

**Pytanie 251 (dot. Pakiet nr 37, poz. 13)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o średniej grubości ścianki na palcu 0,14 mm, powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem i silikonowanej oraz powierzchni zewnętrznej silikonowanej o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 252 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1-2)**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 4 naklejki typu TAG?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 253 (dot. Pakiet nr 38, poz. 5-6)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 254 (dot. Pakiet nr 39, poz. 1.2,1.3,1.4,2.2,2.3,2.4)**

Czy w poz. 1.2, 1.3 i 1.4 oraz 2.2, 2.3, 2.4 Zamawiający dopuści siatki pakowane pojedynczo, ale w kartoniku po 3 szt. z przeliczeniem ilości zamawianych na 1 op. tj. kartonik?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 255 (dot. Pakiet nr 40, poz. 1-11)**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o standardowej powierzchni z nieprzezroczystym, kolorystycznym oznaczeniu konektorem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 256 (dot. Pakiet nr 40, poz. 1-12)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby zgłębniki posiadały zatyczkę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 257 (dot. Pakiet nr 41, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii z otworem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 258 (dot. Pakiet nr 41, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści ubranie z wycięciem półokrągłym pod szyją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 259 (dot. Pakiet nr 41, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 260 (dot. Pakiet nr 41, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 261 (dot. Pakiet nr 41, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 262 (dot. Pakiet nr 41, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści bluzę z wycięciem półokrągłym pod szyją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 263 (dot. Pakiet nr 41, poz. 4,5)**

Czy Zamawiający dopuści bluzę i spodnie pakowane razem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 264 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1-3)**

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii), po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 265 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1-6)**

Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne (badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych (nieco innych niż w opisie) - prosimy o dopuszczenie.

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia- trwale złączone z pokrywą), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy oraz zabiegów ortopedycznych.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i

personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania saszetek z żelem. Wymiana wkładów workowych po odłączeniu drenu próżni z pokrywy wkładu bez odłączania źródła ssania. Wkłady (certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, przy wymianie wkładu. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1000ml, 2000ml, 3000ml. Kanistry (okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową (która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone tylko w zaczepek do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na cechy użytkowe (szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, **antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników** (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku niedopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 266 (dot. Pakiet nr 46, poz. 7)**

Prosimy o dopuszczenie saszetek 20g, o dużej sile żelowania płynów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 267 (dot. Pakiet nr 46, poz. 8)**

W oferowanym systemie występuje łącznik prosty do próżni w pokrywie wkładu. Prosimy o dopuszczenie.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 268 (dot. Pakiet nr 46, poz. 11)**

Czy Zamawiający dopuści podziałkę standardową co 100 ml. Pojemność wyskalowana 1500 ml. Pojemność całkowita 2000 ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 269 (dot. Pakiet nr 47, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego systemu bezigłowego przeznaczonego do linii żylnych i tętnicznych pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyci, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. 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, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 270 (dot. Pakiet nr 47, poz. 2)**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max. 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami,

alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donacyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 271 (dot. Pakiet nr 47, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 272 (dot. Pakiet nr 47, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej – każde wejście zabezpieczone zaworem bezigłowym (do 600 aktywacji) ze zintegrowanym fabrycznie drenem, długość zestawu 175 cm, bez nazwy producenta na rampie, sterylizowana radiacyjnie. pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wielorazowe uchwyty do ramp wg potrzeb Zamawiającego (wg ilości stanowisk, na których pampy będą używane).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 273 (dot. Pakiet nr 48, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przezskórnej nefrostomii F -10, 12 o składzie: 2 igły typu Chiba 18G i 22G skalowane co 1cm, prowadnica typu Seldinger z powłoką teflonową typu J dł. 80cm, cewnik wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu z silikonową tulejką fiksującą, zestaw rozszerzań dopasowany do rozmiaru cewnika z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadzie, łącznik do worka na mocz z mechanizmem obrotowym (redukcującym ryzyko złamania cewnika), kranik regulujący przepływ moczu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 274 (dot. Pakiet nr 48, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przezskórnej nefrostomii F -12, 14 o składzie: 2 igły typu Chiba 18G i 22G skalowane co 1cm, prowadnica typu Seldinger z powłoką teflonową typu J dł. 80cm, cewnik wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu z silikonową tulejką fiksującą, zestaw rozszerzań dopasowany do rozmiaru cewnika, łącznik do worka na mocz z mechanizmem obrotowym (redukcującym ryzyko złamania cewnika), kranik regulujący przepływ moczu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 275 (dot. Pakiet nr 48, poz. 2)**

Pyt.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przezskórnej nefrostomii F -12 o składzie: igła typu Chiba 18G/20 cm skalowane co 1cm, prowadnica typu Seldinger z powłoką teflonową typu J dł. 80cm, cewnik wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu, zestaw rozszerzań dopasowany do rozmiaru cewnika.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 276 (dot. Pakiet nr 48, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do punkcji pęcherza moczowego składającego się z cewnika typu J CH 14 o długości 45cm wykonanego z poliuretanu zakończonego lejkiem do podłączenia worka na mocz, rozrywalnego trokara, silikonowej tulejki do mocowania cewnika, zacisku i 2l worka na mocz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 277 (dot. Pakiet nr 48, poz. 3)**

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw do nadłonowego drenażu zawierał 2-litrowy worek na mocz i silikonową tulejkę do mocowania cewnika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 278 (dot. Pakiet nr 48, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego od dopuszczanie zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów F 4,8, dł. w części prostej 28 cm. Cewnik otwarty od strony pęcherza – zamknięty od strony nerki wykonany z miękkiego poliuretanu, sterowalny popychacz umożliwiający pozycjonowanie stentu nawet po usunięciu prowadnicy z układu moczowego, cewnik skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą widoczną w RTG. Popychacz sterowalny dł. około 43cm. Prowadnica pokryta PTFE 100cm z miękkim bezpiecznym końcem. Maksymalny czas stosowania do 6 msc. Zestaw sterylny. Jednorazowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 279 (dot. Pakiet nr 50)**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane narzędzia jednorazowego użytku były zgodne z obowiązującą normą PN EN ISO 15223-1? Norma EN 980 – została wycofana i zastąpiona normą PN EN ISO 15223-1.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 280 (dot. Pakiet nr 50, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw opatrunkowy z miską nerkową o takiej samej pojemności lecz nieznacznie innym wymiarze 21 x 9 x 3,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 281 (dot. Pakiet nr 50, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści nożyczki do pępownicy:

- a) zagięte o długości zgodnej z wymaganiami tj. 145 mm lub
  - b) proste o długości 170 mm lub
  - c) zakrzywione nożyczki do cięcia pępownicy typu Busch długość 160 mm
- pozostałe parametry w każdym z zaproponowanych wariantów bez zmian?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na żadną z wyżej wymienionych pozycji.**

**Pytanie 282 (dot. Pakiet nr 50, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści nożyczki do episiotomii pakowane a'1 w dyspenserze zbiorczym po 25 szt. zamiast po 20 szt., pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 283 (dot. Pakiet nr 50, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści nożyczki o 5mm krótsze (długości 140 mm (+/-5)), pakowane w torebkę papierowo-foliową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 284 (dot. Pakiet nr 50, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści imadło chirurgiczne o 10mm krótsze (długość 150mm) zgodne z wymaganiami zapakowane w torebkę papierowo-foliową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 285 (dot. Pakiet nr 50, poz. 8)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 8 – igła kulkowa w ilości 1 op.?

Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty w zakresie tego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 286 (dot. Pakiet nr 50, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści pęsetę o 5 mm dłuższą (długość 125 mm), zapakowaną w torebkę papierowo-foliową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 287 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści równoważny resuscytator typu Ambu dla dorosłych z maseczką w walizce o objętości oddechowej 1060 ml z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta przy zastosowaniu dodatkowej złączki, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 288 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora silikonowego typu Ambu dla dorosłych z maseczką zapakowanego w worek strunowy z uchwytem na dłoń, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 289 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora silikonowego typu Ambu, z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem silikonowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 290 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:** Zestaw do resuscytacji wielorazowego użytku **dla dorosłych** z masą ciała >30 kg. W skład zestawu wchodzi silikonowy worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z adapterem do zastawki PEEP. Zastawka pacjenta z przestrzenią martwą max. 7 ml. Dwie silikonowe maski w rozmiarze #4; #5, przewód tlenowy dł. min. 2m oraz rezerwuuar tlenu o pojemności 2500 ml. Koncentracja tlenu bez re-zerwuaru 45%, z rezerwuarem 99%. Objętość wyrzutowa: jedną dłońią 770 ml oburącz 900 ml (+/- 10%). Maksymalna objętość wyrzutowa oburącz 1350 ml. Resuscytator umożliwiający pracę w temperaturach od -18°C do 50°C



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 291 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści resuscytator o objętości 1650ml, z możliwością podłączenia zaworu PEEP przy zastosowaniu dodatkowej złączki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 292 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści resuscytator wielorazowy z jednorazowym rezerwuarem tlenu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 293 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator pakowany w kartoniku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 294 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością sterylizacji w autoklawie w temp. 134°C ( bez rezerwuaru i drenu tlenowego)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 295 (dot. Pakiet nr 52, poz. 2)**

Czy Zamawiający oczekuje maski anestetycznej niezawierającej szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 296 (dot. Pakiet nr 52, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści maski, których rozmiar jest kodowany kolorem pierścienia oraz numerycznie na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 297 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z drenem tlenowym o długości 2,15m spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 298 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy przez możliwość obsługi jedną ręką zamawiający ma na myśli resuscytator z paskiem na dłoń trwale połączonym z workiem co zapewnia pewny i bezpieczny uchwyt podczas użytkowania ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 299 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:** Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych z masą ciała > 30 kg. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H<sub>2</sub>O, worek wykonany z PVC; 2 maski jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankietem w rozmiarze #4 (Objętość martwej przestrzeni: 149 ml (+/- 1 ml) i 5 (Objętość martwej przestrzeni: 188 ml (+/- 1 ml), rozmiary kodowane odpowiednim kolorem pierścienia; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 300 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z drenem o długości 2,1m?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 301 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy w pakiecie nr 53, poz. 1 Zamawiający dopuści dren tlenowy o standardowej długości 2-2,1m, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 302 (dot. Pakiet nr 54, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1-5, o łukowatym kształcie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 303 (dot. Pakiet nr 54, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe z informacją dotyczącą rozmiaru, wagi pacjenta, objętości mankietu umieszczonymi na korpusie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 304 (dot. Pakiet nr 54, poz. 2)**

Czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej 1x użytku pozbawionej szkodliwych ftalanów oraz z możliwością stosowania w środowisku MRI?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 305 (dot. Pakiet nr 54, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 306 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2-3)**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w Pakiecie 55 poz.2 i 3 na równoważny system - Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczony zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Zatyčka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 307 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2-3)**

Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki w Pakiecie 55 poz.2 i 3, powinny posiadać zintegrowaną zatyckę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.**

**Pytanie 308 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2-3)**

Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą w Pakiecie 55 poz.2 i 3 - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 309 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2-3)**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody w pak.55 poz.2 i 3 na wycene nie za sztuke a za mililitr.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 310 (dot. Pakiet nr 56, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednoramienny o długości rury 150cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 311 (dot. Pakiet nr 56)**

Prosimy o dopuszczenie układów o długości 160 cm spełniających pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 312 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:** Rury Karbowane Obwód oddechowy dla dorosłych - z workiem oddech. / dodatkowa rura. Długość 180 cm kolanko z łącznikiem Y z portem CO2, worek oddech. 2 litry, karbowana rura do worka oddech. 150 cm, mikrobiologiczne czysty



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 313 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z trzecie rurą o długości 1,2m?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 314 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych układów anestetycznych wykonanych z rur karbowanych wewnątrz i na zewnątrz, rozciągliwych do 2m, z ramieniem worka 2 L rozciągliwym do 150 cm, Y z kolankiem z portem kapno

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 315 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:** Rury Karbowane Obwód oddechowy dla dorosłych - z workiem oddech. / dodatkowa rura. Długość 180 cm kolanko z łącznikiem Y z portem CO2, worek oddech. 2 litry, karbowana rura do worka oddech. 150 cm, mikrobiologiczne czysty, z dwoma pułapkami wodnymi



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 316 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z trzecią rurą o długości 1,2m?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 317 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do respiratora dla dorosłych :

- gładkie wewnątrz z PCV dł. 160 cm + trzecia rura o dł. 50 cm
- z dwoma pułapkami wodnymi, które chronią respirator i pacjenta przed zalaniem wodą
- sterylne
- kompatybilny do respiratora Bennet 840, Savina

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 318 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne w osłonce polietylenowej bezpiecznej dla kanału endoskopowego? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 319 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku pokrytych powłoką PE, kompatybilną do teflonowej, średnica osłonki 2,3mm, długość robocza 160cm, 230cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 320 (dot. Pakiet nr 61, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 6, 10, 15, 20, 25 i 32 mm, średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 240 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 321 (dot. Pakiet nr 61, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o średnicach 10, 15, 25 i 32 mm, średnica osłonki 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 322 (dot. Pakiet nr 61, poz. 2)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych standardowych pętli do polipektomii owalnych, z pamięcią kształtu, średnica pętli 10, 15, 20, 25, 30, 35mm, średnica osłonki 2,4mm, długość robocza 230cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 323 (dot. Pakiet nr 61, poz. 3)**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 324 (dot. Pakiet nr 61, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwań w osłonce o średnicy 2,4 mm, średnica igły 21 G i 23 G, długość igły 4 mm i 6 mm, długość robocza 230 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 325 (dot. Pakiet nr 61, poz. 3)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych igieł o średnicy osłonki 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 326 (dot. Pakiet nr 61, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów z otwarciem ramion 9, 11, 12, 13, 15 i 16 mm, dł. robocza 165 i 230 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 327 (dot. Pakiet nr 61, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści klipsownicy endoskopowe z ramionami o otwarciu 11 mm lub 16 mm, długość robocza 230?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 328 (dot. Pakiet nr 61, poz. 4)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 9mm, 12mm, 16mm (do wyboru przez Zamawiającego), stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo. Końcówka narzędzia z klipsem zabezpieczona osłonką z tworzywa. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkownika wyrobu). Pakowany pojedynczo, z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta + kontrolne etykiety w formie naklejki.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 329 (dot. Pakiet nr 61, poz. 4)**

Czy Zamawiając w pakiecie 61, poz. 4 dopuści klipsy o otwarciu ramion 11; 13; 16 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 330 (dot. Pakiet nr 61, poz. 5)**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 20/ 125 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 331 (dot. Pakiet nr 61, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do czyszczenia endoskopów o parametrach:

-dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 6mm i 6mm przy długości narzędzia 2500mm; a końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami;

Lub

-dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 5mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm; na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 332 (dot. Pakiet nr 61, poz. 5)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej szczoteczki dwustronnej do czyszczenia endoskopów z czyścikiem, średnica osłonki 1,7mm, dł. robocza 230cm, średnica szczoteczek 5/5mm, dł. Szczoteczek 20/300mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 333 (dot. Pakiet nr 62, poz. 9,10)**

Dot. zadania 62

Czy Zamawiający w zadaniu 62, poz.9 i 10 oczekuje optyk o kątach:

Ad. poz. 9: 12 i 30 stopni

Ad. poz. 10: 30 stopni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż doszło do oczywistej omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje optyk w poz. 9 o kątach 12 i 30 stopni oraz w poz. 10 – 30 stopni.**

**Pytanie 334 (dot. Pakiet nr 62, poz. 11)**

Czy Zamawiający w zadaniu 62 poz.11 oczekuje światłowodu do optyk o średnicy  $\geq 4,1\text{mm}$  (śr. wiązki, śr. zewnętrzna i długość zgodne z OPZ)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje.**

**Pytanie 335 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)**

W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga:

Aby długość Zamkniętego systemu do odsysania z rurki intubacyjnej była w następujących rozmiarach: CH 12/14/16 dł. 56cm i CH 14/16 62cm i rozm. CH 18 dł. 54cm oraz rurki tracheostomijnej w rozmiarach: CH12/14/16 dł. 36cm.

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 336 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 337 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianległe oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 338 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny bakteryjno-wirusowy o objętości przestrzeni martwej 54 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 339 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy: o nawilżaniu 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500ml, o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999% oraz filtracji p/wirusowej >99,999%, objętość przestrzeni martwej 55ml, z portem do kapnografu luer-lock ze szczelnie wkręcanym koreczkiem, złącza zapobiegające rozłączeniu 22M/15F – 22F/15M?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 340 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:** Filtr mechaniczny / elektrostatyczny dla dorosłych, okrągły, port CO<sub>2</sub>, waga 34 g, objętość oddechowa 150-1500, martwa przestrzeń 75, filtracja % B/V 99,999 / 99,999, Wydajność nawilżania V<sub>t</sub> 1000 ml = 32,5, mikrobiologicznie czysty.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 341 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 342 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 343 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 alternatywnego filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowanego w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, utracie wilgotności 8,0 g H<sub>2</sub>O przy Vt 500 ml, przestrzeni martwej 85 ml, oporach przepływu 2,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 47 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania do 48 godzin, z wyraźnym zaznaczeniem na obudowie filtra strony pacjenta, opakowanie typu blister pack.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 344 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 64 poz 1 filtr mechaniczny o przestrzeni martwej 74,5ml i obudowie w kolorze mlecznym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 345 (dot. Pakiet nr 64, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy harmonijkowy mechaniczny o właściwościach wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych z portem do kapno, parametry: skuteczność filtracji >99,999%, opór 3,6cm, przestrzeń martwa 63ml, waga 36g, skuteczność nawilżania 23mg H<sub>2</sub>O/L przy VT 500ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 346 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 53 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 347 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny z nawilżaniem o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999%, o objętości przestrzeni martwej 53 ml, poziom nawilżania 37,5 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 348 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:** Filtr elektrostatyczny dla dorosłych, okrągły, port CO<sub>2</sub>, waga 29 g, objętość oddechowa 300-1500, martwa przestrzeń 45, filtracja % B/V 99,999 / 99,999, Wydajność nawilżania Vt 1000 ml = 32,4, mikrobiologicznie czysty.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 349 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M

- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 350 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 351 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 352 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 64 poz 2 filtr elektrostatyczny z nawilżaniem o przestrzeni martwej 38ml i poziomie nawilżania 37,2 mg H<sub>2</sub>O przy VT-500.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 353 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie: filtr oddechowy antybakteryjno- wirusowy dla dorosłych od obj. oddech. 150ml, hydrofobowy, sterylny o właściwościach mechanicznych i elektrostatycznych, skuteczność filtracji >99,999%, przestrzeń martwa 57ml, opór 2,7cm, waga 31g, skuteczność nawilżania 32,3mg H<sub>2</sub>O/L.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 354 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr do rurek tracheostomijnych, sterylny, wymiennikiem ciepła i wilgoci zabezpieczającym pacjentów po tracheotomii, z portem do odsysania z zatyczką umieszczoną centralnie, z portem do tlenu uniwersalny, wkład celulozowy higroskopowy, skuteczność nawilżania 28,8 mg/l H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>= 500ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 355 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:** Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z samouszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym , utrata wilgoci maksymalnie 13,2 mg/l przy V<sub>t</sub> 500ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga max. 5 g, mikrobiologicznie czysty





**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 356 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 357 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 358 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H<sub>2</sub>O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H<sub>2</sub>O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 359 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 64 poz 3 sterylny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach: z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 32.42; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 11.57; 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 360 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Prosimy o dopuszczenie: sztucznego nosa, sterylne, z tradycyjnie zamykanym portem, wymiennikami piankowymi bez podanej powierzchni, o skuteczności nawilżania 26 mg H<sub>2</sub>O/l przy vt/500.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 361 (dot. Pakiet nr 64, poz. 3)**

Czy w pakiecie nr 64, Poz. 3 Zamawiający Filtr do rurek tracheostomijnych z portem do odsysania zamykany klapką na uwięzi, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 362 (dot. Pakiet nr 65, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści łącznik sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 363 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1) 5**

Czy Zamawiający wymaga łyżek metalowych, także z metalową podstawą łyżki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 364 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1) 5**

Czy Zamawiający dopuszcza także łyżki tylko częściowo metalowe, tj. z plastikową podstawą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 365 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1)**

W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga aby produkt był pakowany w podwójną folię (dwa woreczki).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 366 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści numer serii naniesiony na grzbiecie łyżki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 367 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1)**

Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania w polu magnetycznym”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 368 (dot. Pakiet nr 66, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści rękojeść z zielonym ringiem pod mocowaniem łyżki z rękojeścią (zamiast czopu)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 369 (dot. Pakiet nr 66, poz. 2)**

Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania w polu magnetycznym”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 370 (dot. Pakiet nr 67, poz. 1)**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 67** zgodzi się na wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu, decyzja Zamawiającego pozwoli złożyć ofertę na pozostałe pozycje w pakiecie 67.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 371 (dot. Pakiet nr 67, poz. 2)**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 67** w pozycji 2 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w jedną strzykawkę Luer-lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 372 (dot. Pakiet nr 68)**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 68 Zamawiający wymaga zgodnie z brzmieniem opisu zaferowanie zestawu z podwójnymi przetwornikami wraz z płytką mocującą i imadłem we wskazanej ilości 250 szt. (zestawów)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje brzmienie zapisów w SWZ.**

**Pytanie 373 (dot. Pakiet nr 68)**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy podwójny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły, z prostą igłą i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Linia do krwawego pomiaru ciśnienia, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów ( typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennym, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 374 (dot. Pakiet nr 68)**

Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż jest to końcówka BD.**

**Pytanie 375 (dot. Pakiet nr 68)**

Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 376 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1-4)**

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z PE ( polietylenu)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 377 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1-4)**

Czy Zamawiający dopuści rurki w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 378 (dot. Pakiet nr 69, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 2 – 80mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 379 (dot. Pakiet nr 69, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 3 – 90mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 380 (dot. Pakiet nr 69, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 3 – 90mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 381 (dot. Pakiet nr 69, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 4 – 100mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 382 (dot. Pakiet nr 69, poz. 5)**

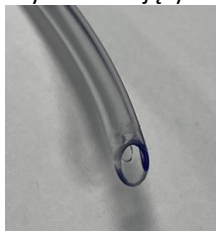
Czy zamawiający dopuści rurki z niewielką zawartością ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 383 (dot. Pakiet nr 69, poz. 5)**

Czy zamawiający dopuści rurki z końcówką jak na zdjęciu?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 384 (dot. Pakiet nr 69, poz. 5)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 385 (dot. Pakiet nr 69, poz. 6)**

Czy zamawiający dopuści rurki z niewielką zawartością ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 386 (dot. Pakiet nr 69, poz. 6)**

Czy zamawiający dopuści rurki z końcówką jak na zdjęciu?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 387 (dot. Pakiet nr 69, poz. 6)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 388 (dot. Pakiet nr 69, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści rurki z pojedynczym mankietem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 389 (dot. Pakiet nr 69, poz. 7)**

Czy Zamawiający odstąpi od mankietu silikonowego z termoplastycznego PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 390 (dot. Pakiet nr 69, poz. 9)**

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki ze stałym szyldem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 391 (dot. Pakiet nr 69, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z medycznego, elastycznego PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 392 (dot. Pakiet nr 69, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze stałym szyldem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 393 (dot. Pakiet nr 69, poz. 10)**

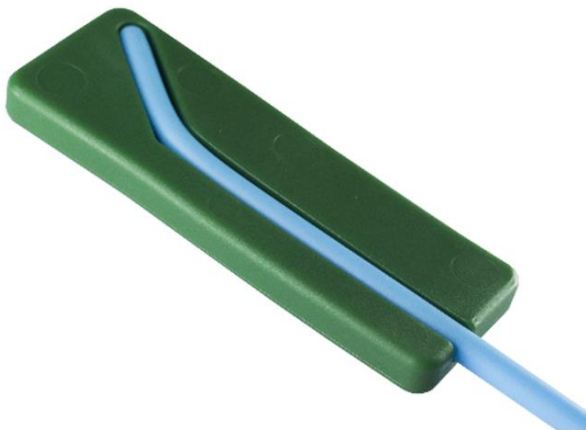
Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 394 (dot. Pakiet nr 69, poz. 11)**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, by prowadnica znajdowała się w sztywnym futerale, a w zamian dopuści prowadnicę ze stabilizatorem ukazanym na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 395 (dot. Pakiet nr 71)**

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora, który nie wymaga zastosowania karbowanego łącznika, spełniającego pozostałe wymogi SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 396 (dot. Pakiet nr 71, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 12ml z zachowaniem pozostałych wymogów SWZ ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 397 (dot. Pakiet nr 71, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do nebulizacji dla dorosłych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 398 (dot. Pakiet nr 71)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 399 (dot. Pakiet nr 71)**

Czy zamawiający oczekuje nebulizatora wytwarzającego cząsteczki aerozolu o przeciętnej średnicy (MMAD) 2,4  $\mu\text{m}$  (+/- 0,13  $\mu\text{m}$ ), w tym 72% frakcji respirabilnej (cząsteczki <5  $\mu\text{m}$ ) (+/- 3,1%) - parametry potwierdzone w badaniach producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 400 (dot. Pakiet nr 71)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika nebulizatora o poj. 10 ml skalowanego dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 401 (dot. Pakiet nr 71)**

Czy oczekiwany nebulizator ma posiadać stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, co umożliwi nieprzerwaną nebulizację również w poz. drenażowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 402 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 403 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1,2)**

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową z PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 404 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1-2)**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 405 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1-2)**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 406 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1-2)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 407 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1-2)**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 408 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:

- uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza ścięta trójpłaszczyznowo, dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,
- Logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu folia papier
- Wolny od ftalanów

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 409 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PVC o dł. min.60 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 410 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania posiadający igłę wykonaną z ABS bez wzmocnień?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 411 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

Czy Zamawiający odstąpi od poniższych wymogów:

- komora kroplowa wykonana z PP o dł. min. 65 mm
- igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 412 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 413 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści IS o *długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 414 (dot. Pakiet nr 73, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści torebki fałdą 40 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 415 (dot. Pakiet nr 73, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 100 x 370 mm, z fałdą 40 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 416 (dot. Pakiet nr 75, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4000ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 417 (dot. Pakiet nr 75, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności użytkowej 300ml i pojemności maksymalnej 900ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 418 (dot. Pakiet nr 80, poz. 1.1)**

Prosimy o dopuszczenie strzygarki z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo (ułatwiająca usuwanie owłosienia z trudno dostępnych miejsc)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 419 (dot. Pakiet nr 80, poz. 1.1)**

Prosimy o dopuszczenie ładowarki kontaktowej z zabezpieczeniem przed przetądowaniem, kompatybilnej ze strzygarką.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 420 (dot. Pakiet nr 80, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki lekkiej, ergonomicznej, wyposażonej w obrotową głowicę. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7); kompatybilna zostrzami, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała. W przypadku dopuszczenia oferowanych ostrzy oferujemy wymianę obecnie używanych strzygarek na fabrycznie nowe modele.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 421 (dot. Pakiet nr 80, poz. 1)**



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę. W przypadku dopuszczenia oferowanych ostrzy oferujemy wymianę obecnie używanych strzygarek na fabrycznie nowe modele

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 422 (dot. Pakiet nr 80, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnych ostrzy, jednorazowych, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 423 (dot. Pakiet nr 80, poz. 2)**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu
2. Prosimy o doprecyzowanie czy w przypadku dopuszczenia Zamawiający będzie oczekiwał nieodpłatnej wymiany strzygarek będących na wyposażeniu szpitala?

**Odpowiedź:**

1. **Zamawiający dopuszcza.**
2. **Tak Zamawiający wymaga. Ilość strzygarek na wyposażeniu szpitala – min. 7 szt.**

**Pytanie 424 (dot. Pakiet nr 81)**

Proszę o udzielenie odpowiedzi na pytania. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania następujący produkt:

Taśma silikonowa

- hypoalergiczna, bez dodatku substancji klejących
- przyleganie na zasadzie bioadhezji, dzięki silikonowi
- bezbolesne usuwanie ze skóry

W rozmiarze 5cmx5m

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 425 (dot. Pakiet nr 83)**

Czy Zamawiający może doprecyzować, jakiego typu morcelator oraz resektoskop znajduje się w aktualnym wyposażeniu Szpitala – prosimy o wskazanie Producenta oraz typu urządzeń.

Odpowiedź na to pytanie umożliwi Wykonawcom precyzyjny dobór odpowiednich produktów z szeregu dostępnych na rynku, a Zamawiającemu pozwoli uniknąć niedopasowania lub pomyłek.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż na wyposażeniu znajdują się Morcerator TCM3000BL firmy Nouvac oraz rsektoskop firmy Tontara.**

**Pytanie 426 (dot. Pakiet nr 83, poz. 7,8)**

Czy Zamawiający potwierdzi, że wymaga zaoferowania nie tylko wyrobów medycznych? W pozycjach 7 i 8 pakietu 83 Zamawiający wymaga uszczelki silikonowych, które stanowią część składową narzędzia będącego wyrobem medycznym (są one kompatybilne ze sprzętem Zamawiającego) i są produktem zużywalnym. Uszczelki będące elementem wyrobu medycznego, musiały zostać poddane certyfikacji medycznej w ramach tego wyrobu i tym samym są całkowicie bezpieczne do stosowania podczas zabiegów operacyjnych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 427 (dot. Pakiet nr 85, poz. 1)**

Proszę o udzielenie odpowiedzi na pytania. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania następujący produkt

Ostona na oczy, produkt niesterylny. Przezroczysta ostona na powieki zaprojektowana w celu utrzymania zamknięcia powiek podczas znieczulenia ogólnego na bloku operacyjnym. Chroni oko przed otwarciem oraz zabrudzeniami. Nie wymaga dodatkowego mocowania, ponieważ ostona przylega do oka. Ściąganie jest bezbolesne, nie powoduje depilacji brwi. Plaster o wymiarze 4cmx14cm. Na środku znajduje się perforacja, która umożliwia podzielenie ostony na dwie części

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 428 (dot. Pakiet nr 85, poz. 2)**

Proszę o udzielenie odpowiedzi na pytania. Czy zamawiający dopuści do zaferowania następujący produkt Ostona na oczy, produkt niesterylny. Nieprzezroczysta ostona na powieki zaprojektowana w celu utrzymania zamknięcia powiek podczas znieczulenia ogólnego na bloku operacyjnym. Chroni oko przed otwarciem oraz zabrudzeniami. Nie wymaga dodatkowego mocowania, ponieważ ostona przylega do oka. Ściąganie jest bezbolesne, nie powoduje depilacji brwi. Plaster o wymiarze 4cmx14cm. Na środku znajduje się perforacja, która umożliwia podzielenie ostony na dwie części



**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 429 (dot. Pakiet nr 86, poz. 1)**

**W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga:** Aby produkt posiadał port do wypełniania pierścienia z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45 ml. Porty oznaczone kolorystycznie dla łatwej identyfikacji. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji dla prawo- i lewo- ręcznych operatorów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 430 (dot. Pakiet nr 86, poz. 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 431 (dot. Pakiet nr 86, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis.

Czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym. Pakowane po 1 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 432 (dot. Pakiet nr 86, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby system był przebadany klinicznie na 29 dni i posiadał ocenę bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 433 (dot. Pakiet nr 86, poz. 1)**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 434 (dot. Pakiet nr 86, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste, pakowane zbiorczo po 10 sztuk, kompatybilne z zestawem z pozycji 1?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 435 (dot. Pakiet nr 86, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków wymiennych, które są kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 436 (dot. Pakiet nr 86, poz. 2)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

## **PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ**

**Pytanie 437**

W związku z dopuszczeniem przesyłania faktur na maila prosimy o podanie adresu mailowego na którego Zamawiający chciałby otrzymywać faktury.

**Odpowiedź:**

**Adres email zostanie wskazany w umowie zawartej z Wykonawcą.**

**Pytanie 438**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745

(rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje że na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.**

#### **Pytanie 439**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z art.14 pkt 3 rozporządzenia to na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.**

#### **Pytanie 440**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź:**

**Umowa nie przewiduje określenia rodzaju transportu. Na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.**

#### **Pytanie 441**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z art.14 pkt 3 rozporządzenia to na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.**

#### **Pytanie 442**

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

**Odpowiedź:**

**Wszystkie niezbędne informacje zostaną wskazane w umowie zawartej z Wykonawcą.**

#### **Pytanie 443**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie różnych terminów dostaw dla osobnych pakietów w formularzu ofertowym? Jest to częścią kryterium oceny ofert, jednocześnie zaoferowane produkty w osobnych pakietach będą dostarczane z różnych lokalizacji, dlatego prosimy o dopuszczenie podania terminu dostaw zgodnego z czasem jaki potrzebujemy na dostawę danego asortymentu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

### **PYTANIA DOTYCZĄCE GŁÓWNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY**

#### **Pytanie 444**

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

#### Pytanie 445

Zwracamy się prośbą o dodanie zapisu do umowy: "Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za opóźnienie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze stron.

Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: wojna, pożar, epidemia, powódź, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, kryzys gospodarczy, kataklizmy społeczne albo katastrofy budowlane lub budynków.

W przypadku wystąpienia siły wyższej Strona, która uzyskała taką informację poinformuje niezwłocznie drugą Stronę o niemożności wykonania swoich zobowiązań wynikających z Umowy oraz uzgodni z drugą Stroną podjęcie ewentualnych środków w celu usunięcia skutków działania siły wyższej w szczególności poprzez wprowadzenie stosownych zmian do Umowy w celu umożliwienia jej wykonania.

Ciężar dowodu niewykonania zobowiązania z powodu siły wyższej obciąża Stronę, która powołuje się na siłę wyższą."

#### Odpowiedź:

##### Zgodnie z zał. nr 11 główne postanowienia umowy § 3 ust. 6

6. Termin dostawy ustalony w ust. 3 niniejszego paragrafu może ulec zmianie wyłącznie w sytuacji zaistnienia poniższych okoliczności:

a) zmiany spowodowanej siłą wyższą, w tym klęskami żywiołowymi, zamieszkami, strajkami (z wyłączeniem strajku dotyczącego Strony powołującej się na to zdarzenie), działaniami zbrojnymi lub działaniami władzy państwowej - zakazy importu i eksportu, blokady granic i portów itp.

b) zmiany będącej następstwem okoliczności leżących wyłącznie po stronie Zamawiającego, w szczególności wstrzymanie dostawy,

W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych powyżej termin dostawy może ulec odpowiedniemu przedłużeniu o czas niezbędny do należytego jej wykonania, nie dłużej jednak niż o okres tych okoliczności.

#### Pytanie 446

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 8 ust.** wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1a wskazał: 1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) opóźnienia w dostarczaniu towaru w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień opóźnienia,

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że **„W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”**

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1a wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

#### Pytanie 447 ( §4 ust. 7,8)

Prosimy o zmianę terminów na dni robocze.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonał modyfikacji, §4 ust. 7 i 8 otrzymują brzmienie:**

3. *W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni roboczych.*
4. *W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.*

**Pytanie 448 ( §5 ust. 7) 26**

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

7. *Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę, chyba że opóźnienia te przekroczą 90 dni.*

Obecny zapis uniemożliwia Wykonawcy wstrzymanie się z wykonaniem zobowiązań umownych, nawet jeśli Zamawiający w ogóle Wykonawcy nie zapłaci.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 449 ( §5 ust. 7)**

Czy Zamawiający doda zdanie do treści § 5 ust. 7: „Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę”, **chyba, że opóźnienie w płatnościach przekracza 30 dni?**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 450**

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 451 (§4 ust. 8)**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 452 (§4 ust. 7,8)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu uzupełnienia/wymiany towaru w dniach roboczych (3 dni robocze)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonał modyfikacji, §4 ust. 7 i 8 otrzymują brzmienie:**

3. *W przypadku stwierdzenia braków ilościowych towaru przy dostawie Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie 3 dni roboczych.*

4. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.

**Pytanie 453 (§5 ust. 7)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §5 ust. 7 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 454 ( § 8 ust. 1)**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy (tak jak w przypadku, o którym mowa w § 4 ust. 3 wzoru umowy). Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 455 ( § 8 ust. 1)**

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% na 0,5% oraz z 10% na 5%?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 456 (§8 ust. 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie przekroczyła 30% wartości umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 457**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z projektem umowy § 3 ust. 8**

8. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020 poz. 106), Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przysyłać na adres e-mail:

w terminie minimum 1 dzień przed datą dostawy.

**Pytanie 458**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a, b:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) opóźnienia w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5 %** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie**

b) opóźnienia w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5 %** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów wadliwych**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 459**

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**W związku z wyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ.** Jednocześnie Zamawiający informuje, iż Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Dyrektor  
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski  
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej