



Grodzisk Mazowiecki 18.08.2016

SPSSZ – V / 191 / 2016

### Wg rozdzielnika

*Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim (Nr procedury SPSSZ/29/D/16).*

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze fakt, iż poszczególni producenci specjalizują się w określonych typach wyrobów medycznych, dokona modyfikacji SIWZ i wyłączy z pak. nr 10 poz. 3, tworząc z niej osobny pod pakiet 10a, co pozwoli na wzięcie udziału w przedmiotowym postępowaniu większej ilości wykonawców? Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości wyrobów medycznych produkcji hiszpańskiej firmy IHT, której jesteśmy bezpośrednim przedstawicielem na rynek polski, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

**Odpowiedź : NIE.**

2. **Pakiet 98.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do kraniotomii skład:

1. serweta chirurgiczna do kraniotomii o wymiarach 230x300 cm, posiada otwór wypełniony folią chirurgiczną o wymiarach 30x20 cm, dwa zintegrowane organizatory przewodów typu RZEP, worek do przechwytywania płynów, wyposażony w sito i podłączenie do drenu .....	230x300	1
2. serwety chirurgiczne samoprzylepne .....	50x50	4
3. taśma samoprzylepna .....	9x49	1
4. ręczniki chłonne .....	18x25	2
5. osłona na stół MAYO .....	79x145	1
6. serweta na stół - (owinięcie zestawu) .....	150x190	1

Serweta główna Parametry w strefie krytycznej laminat 3-warstwowy:

-włóknina wiskozowa 23 g/m<sup>2</sup>/ Folia PE 40 mikronów

-Folia PE 40 mikronów

-Włóknina wiskozowa 22 g/m<sup>2</sup>

W strefie mniej krytycznej laminat 2-warstwowy:

-folia PE 40 mikronów

-włóknina wiskozowa 22 g/m<sup>2</sup>

Odporność na przenikanie cieczy >100 cm H<sub>2</sub>O

Wytrzymałość na wypychanie- na sucho w strefie krytycznej 163 kPa

Wytrzymałość na wypychanie- na mokro w strefie krytycznej 114 kPa

Wytrzymałość na rozciąganie- na sucho w strefie krytycznej 87 kPa

Wytrzymałość na rozciąganie- na mokro w strefie krytycznej 64 kPa

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

3. **Dot. Pakiet nr 43, pozycja nr 11.** Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów w rozmiarze CH4,7 zamiast CH4,8, z popychaczem długości 70cm zamiast 90 cm?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

4. **Dot. Pakiet nr 43, pozycja nr 10,11\_** W przypadku pozytywnej odpowiedzi na zadane pytanie prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wydzielenie pozycji 10 i 11 do odrębnego pakietu.  
**Odpowiedź : NIE.**
5. **Dot. pakiet nr 43 pozycja 31.** Czy Zamawiający dopuści koszyczki o długościach 65, 90 i 120cm zamiast 65, 90, 120cm?  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
6. **Dot. Pakiet nr 43, pozycja nr 31.** Czy Zamawiający dopuści koszyczki w rozmiarach CH2.5, CH4 oraz CH4,6 zamiast CH3, CH4 i CH5?  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
7. **Dot. Pakiet nr 43, pozycja nr 31.** W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 6, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie koszyczków o średnicy główki 15mm i długości główki 25mm dla rozmiaru CH2,5 oraz dopuszczenie koszyczków o długości główki 30mm zamiast 40mm dla rozmiarów CH4 i CH4,6.  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
8. **Dot. Pakiet nr 43, pozycja nr 31.** W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 7 prosimy Zamawiającego o zgodę na wydzielenie pozycji nr 31 do odrębnego pakietu.  
**Odpowiedź : NIE.**
9. **Dot. Pakiet nr 56.** Czy Zamawiający wymaga igieł bezpiecznych, z systemem zapobiegającym zakłuciu, zgodnie z Dyrektywą nr 2010/32/UE dla placówek w rozporządzeniu dotyczącym ochrony przed zranieniami ostrymi narzędziami i koniecznością stosowania bezpiecznych wyrobów?  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
10. **Dot. Pakiet nr 56.** Czy Zamawiający wymaga oznaczenia igieł kolorem, co ułatwia dobór odpowiedniej igły?  
**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**
11. **Pakiet nr 20 poz. 2.** Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. papier do videoprintera Sony wymagają Państwo oryginalny czy kompatybilny?  
**Odpowiedź : Oryginalny.**
12. **Pakiet nr 20 poz. 4\_** Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. papier do videoprintera Sony wymagają Państwo oryginalny czy kompatybilny?  
**Odpowiedź : Oryginalny.**
13. **Pakiet nr 20 poz. 6.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych o rozmiarze 30 mm na podłożu pianki lub o rozmiarze 36x42 okrągłej na podłożu pianki z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację lub 36x40 mm elektrody na podłożu pianki kwadratowej o zaokrąglonych bokach z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację.  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
14. **Pakiet nr 20 poz. 8.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu o pojemności 500ml z przeliczeniem odpowiedniej ilości.  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**
15. **Pakiet nr 60 poz. 1\_** Prosimy o wyjaśnienie w ww. elektroda do defibrylacji jest pakowana po 2 szt., to czy Zamawiający wymaga 25 szt. elektrod tj 12,5 opakowania lub 25 opak. po 2 szt?  
**Odpowiedź : 2 szt = 1 op. = 25 op.**
16. **Projekt umowy - par. 1 ust. 5.** Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 3 miesiące. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego  
**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

17. **SIWZ rozdz. II – Opis przedmiotu zamówienia.** Prosimy o odstąpienie dostarczenia próbki papieru do videoprintera z pakietu nr 20 poz. 2 i 4 w związku z wysokim kosztem zakupu w zamian dostarczymy katalog ze zdjęciem.

**Odpowiedź : TAK.**

18. **Pakiet nr 20 poz.6.** Prosimy o dopuszczenie w ww. elektrody o rozmiarze 35x22 mm na podłożu włókna.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

19. **SIWZ rozdz. II –Opis przedmiotu zamówienia.** Prosimy o odstąpienie dostarczenia próbki elektrody z pakietu nr 20 poz.6 w związku z wysokim kosztem zakupu w zamian dostarczymy katalog ze zdjęciem.

**Odpowiedź : Nie.**

20. **Pakiet 80 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści protezy kości czaszki o krzywiźnie 24 mm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

21. **Pakiet 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści protezy kości czaszki o krzywiźnie 10 mm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

22. **Pakiet 80 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści protezy kości czaszki o krzywiźnie 12 mm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

23. **Pakiet 80 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści protezy kości czaszki o krzywiźnie 12 mm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

24. **Pakiet 100 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 150cm x 90cm z otworem okrągłym o średnicy 8cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

25. **Pakiet 100 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 130cm x 90cm z otworem okrągłym o średnicy 8cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

26. **Pakiet 100 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 75cm x 90cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

27. **Pakiet 101**

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne wykonane z wysokiej jakościowo włókna, warstwa twarzowa specjalnie wygładzona bez mikrowłóków powodujących podrażnienia skóry, maska wyposażona w dodatkowy sztywnik umożliwiający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, o minimalnym stopniu filtracji BFE 98,8% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

28. **Pytanie dot. projektu umowy:**

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

## **Odpowiedź : Tak**

29. Zważywszy na treść § 1 ust. 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że *„nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”*.

**Odpowiedź : Zamawiający nie jest w stanie określić % ilości zamawianych wyrobów.**

30. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 3 wzoru umowy został dodany podpunkt lit. d) o następującej (lub podobnej) treści: „a także wyjątkowo, w razie nadzwyczajnej zmiany stosunków, jeżeli skutek tej zmiany utrzymywanie dotychczasowego wynagrodzenia groziłoby jednej ze stron rażąco stratą”?

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak np. gwałtowna inflacja lub gwałtowna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

31. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „wraz z dokumentem dostawy” zostało zastąpione zdaniem o następującej (lub podobnej) treści: „Wykonawca niezwłocznie prześle Zamawiającemu kopię dokumentu dostawy, jeżeli Zamawiający zgłosi wątpliwości co do zgodności treści faktury z wykonaną dostawą.”?

Dołączanie dokumentów dostawy do każdej faktury jest niecelowe i skomplikuje obieg dokumentów. Zamawiający będzie otrzymywał dokument dostawy przy każdej dostawie, więc wymaganie dodatkowego załączania dokumentu dostawy do faktury oznacza niepotrzebne powielanie tych samych dokumentów.

**Odpowiedź : TAK.**

32. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej oraz odstąpienia od umowy była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, *„kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”*

**Odpowiedź : TAK.**

33. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, *„mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”*. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z

dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź : TAK.**

### 34. Pakiet 23, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

### 35. Pakiet 23, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32	80 m/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

### 36. Pakiet 23, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343
Szary	16 G	1,7 x 45	196
Biały	17 G	1,5 x 45	128
Zielony	18 G	1,3 x 33	103
Różowy	20 G	1,1 x 33	61
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

### 37. Pakiet 23, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule ze standardowym korkiem portu bocznego, w rozmiarach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	290
Szary	16 G	1,70 x 45	180
Biały	17 G	1,50 x 45	130
Zielony	18 G	1,20 x 38	90
Różowy	20 G	1,00 x 32	57
Niebieski	22 G	0,80 x 25	33

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

### 38. Pakiet 23, poz. 3

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

### 39. Pakiet 23, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koreczek uniwersalny do połączeń Luer Lock, j.u., sterylne, pakowane po 100 szt.  
**Odpowiedź : Z przeliczeniem tak.**

**40.Pakiet 24, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**41.Pakiet 24, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą bioreczą ściętą dwukanałowo.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**42.Pakiet 24, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały podaną długość drenu na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź : TAK.**

**43.Pakiet 24, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły bioreczej po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**44.Pakiet 24, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**45.Pakiet 24, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w uchwyt na dren, w celu zwiększenia efektywności pracy obsługi szpitala?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**46.Pakiet 24, poz. 1-3**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

**47.Pakiet 24, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością regulacji prędkości przepływu w zakresie 0-300 ml/h. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**48.Pakiet 24, poz. 5-6**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

**49.Pakiet 24, poz. 5-6**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz pakowany a<sup>25</sup> z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo cenowym.

**Odpowiedź : TAK.**

**50.Pakiet 24, poz. 5-7**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

**51.Pakiet 24, poz. 7**

Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i miał na myśli przyrząd do pompy perystaltycznej.

**Odpowiedź : Powinien być przyrząd a nie przedłużacz.**

**52.Pakiet 24, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści Mini Spike z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2 um, bez zastawki antyzwrotnej. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**53.Pakiet 25, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igły, których nasadka oraz opakowanie jednostkowe a 100 szt. oznaczone jest kodem kolorystycznym, w kolorze konektora igły. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają w mocy zapisy SIWZ.**

**54.Pakiet 30, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml ze skalą rozszerzoną do 24 ml pakowaną a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : TAK, dopuści.**

**55.Pakiet 30, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową, dwustronna skala nie ma bowiem żadnego medycznego uzasadnienia. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**56.Pakiet 31, poz. 1**

Proszę o doprecyzowanie ilości sztuk w opakowaniu, które będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź : 100 szt.**

**57.Pakiet 31, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : TAK, dopuści.**

**58.Pakiet 33, poz. 1**

Proszę o dodanie informacji, na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający? Pytanie zadaję w celu doprecyzowania, jakie strzykawki może zaproponować Wykonawca, aby były kompatybilne ze sprzętem stosowanym w państwa placówce.

**Odpowiedź : Do pomp heparynowych w aparatach do HD hemodializ firmy Gambro.**

**59.Pakiet 58, poz. 2**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

**60.Pakiet 62, poz. 1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź : NIE.**

**61.Pakiet 62, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik membranowy o przepływie 312 ml/min, 450 aktywacji dołączenia i 7 dni u pacjenta. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**62.Pakiet 72, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną wykonaną z poliuretanu, z zastawką antyzwrotną, ze standardowym koreczkiem portem bocznego, w rozmiarach: 22G 0,8x25 mm, 20G 1,0 x 32 mm, 18G 1,2 x 32 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**63.Pakiet 72, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną wykonaną z FEP, 2 paski kontrastujące w promieniach rtg, w rozmiarach: 24G 0,7x19 mm, 22G 0,9x25 mm, 20G 1,1 x 32 mm, 18G 1,3 x 32 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**64.Pakiet 108, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga igieł do penów, sterylne, j.u. w rozmiarze 0,30 x 8 mm.

**Odpowiedź : Odpowiedzi udzielono pismem z dnia 01.08.2016**

**65.Pakiet nr 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe dostępne w rozmiarach CH 8 – CH 30, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

**66.Pakiet nr 2, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki rektalne dostępne w rozmiarach CH 18 – CH 30, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : NIE.**

**67.Pakiet nr 3, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann dostępne w rozmiarach CH 8 – CH 24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**68.Pakiet nr 3, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton dostępne w rozmiarach CH 6 – CH 24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**69.Pakiet nr 3, pozycja 5**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewnik Foley'a posiadał podłużnie rowkowaną powierzchnię zewnętrzną ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź : NIE.**

**70.Pakiet nr 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych dostępne w rozmiarach: G 22, 24, 25, 26, 27 x 90mm; G 25, 27 x 120mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**71.Pakiet nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylne zestawy do niskociśnieniowego drenażu ran, składający się z mieszka o pojemności 50ml oraz drenu Redona CH 8 z trokarem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**72.Pakiet nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylne zestawy do niskociśnieniowego drenażu ran składający się z mieszka o pojemności 250ml z drenem łączącym z klamrą zaciskową oraz drenem Redona w rozm. Od CH 8 do CH 18 z trokarem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.



**Odpowiedź : NIE.**

**73.Pakiet nr 20, pozycje 2, 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych, czy dopuszcza zamienniki ?

**Odpowiedź : Oryginalnych**

**74.Pakiet nr 22, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**75.Pakiet nr 22, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**76.Pakiet nr 22, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści pidżamę j.u. składającą się z bluzy z krótkim rękawem oraz spodni?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**77.Pakiet nr 33, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z lateksowym uszczelnieniem tłoka, jak dotychczas stosowane, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**78.Pakiet nr 40, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 25cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**79.Pakiet nr 58, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści worki do godzinowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym o dokładności pomiaru co 1ml w zakresie 3ml – 40ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**80.Pakiet nr 60, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje 25 szt. elektrod czy 25 kompletów a'2 szt. ?

**Odpowiedź : 2 szt = 1 op. = 25 op.**

**81.Pakiet nr 61, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Marquette w rozmiarze 210 x 280 x 300, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : W SIWZ nastąpiła pomyłka pisarska, powinien być rozmiar 210 x 280 x 300**

**82.Pakiet nr 63, pozycje 2, 3**

Czy Zamawiający oczekuje 20 szt. elektrod, czy 20 kompletów a'2 szt. ?

**Odpowiedź : Zamawiający oczekuje kompletów.**

**83.Pakiet nr 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**84.Pakiet nr 66, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste, pakowane a'3 szt. z przeliczeniem na 7 opakowań ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**85.Pakiet nr 85, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody w rozmiarze 14 x 250cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**86.Pakiet nr 85, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 137cm x 259cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**87.Pakiet nr 87**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalna 3 częściowa:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80x150cm,

2 taśmy przylepne 3 x 100 cm?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**88.Pakiet nr 84**

Czy Zamawiający dopuści podkład na stół operacyjny o następujących parametrach:

- rozmiar: 100 x 225cm, wkład chłonny; 50 x 205 cm, marginesy wzdłuż krótszego brzegu: 10cm, wzdłuż dłuższego brzegu 25cm

- niesterylny

- rdzeń chłonny pikowany

- część zewnętrzna laminat nieprzemakalny

- chłonność 3850 ml?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**89.Pakiet nr 100, pozycja 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje przylepnej serwety w rozmiarze 90cm x 120cm z otworem o średnicy 10cm ?

**Odpowiedź : Średnica otworu serwety zostanie określona przy zamówieniu jednostkowym.**

**90.Pakiet nr 101**

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne o następującym parametrze: ciśnienie różnicowe <29,40 Pa/cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**91.Pakiet 45 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 45 dopuści obwód oddechowy w pozycji 1 obwód oddechowy do znieczulenia dla dorosłych, wykonany z medycznego PCV, złącza do podłączenia aparatu anestetycznego wykonane z materiału PCV pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**92.Pakiet 45 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 45 wymaga w pozycji 2 obwodu oddechowego dla dorosłych, dwie rury karbowane o śred. 22mm o dł. 160 cm pokryte powłoką antybakteryjną składającą się z jonów srebra, walidowane na 7 dni (potwierdzone katalogowo), łącznik Y z portami, kolanko z portem LuerLock, czysty mikrobiologicznie?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

### **93.Pakiet 95**

Czy Zamawiający w pakiecie 95 wymaga aby maski anestetyczne pozbawione PCV i szkodliwych ftalanów, posiadały kodowany kolorystycznie, elastomerowy, nienadmuchiwalny mankiet, rozmiary 3-4, 5-6 czyste mikrobiologicznie?

**Odpowiedź : TAK.**

### **Pytania dotyczące wzoru umowy , rozdział III SIWZ:**

#### **94.Dotyczy: par. 1 ust. 3**

Prosimy o zmianę treści ww. zapisu na następujący:

Przewidziane ilości asortymentu są maksymalne, a Zamawiający może zakupić do 20% mniej i Wykonawcy nie służą żadne roszczenia z tego tytułu.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **95.Dotyczy: par. 7 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. zapisu na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **96.Dotyczy: wzór umowy, par. 10 ust. 4**

Prosimy o zmianę ww. zapisu poprzez dopisanie zastrzeżenia:

Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

**Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.**

### **97.Pakiet 53**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 53 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, jednorazowych zestawów do opaskowania żyłaków przetyku zawierających nakładkę na endoskop z 6 lateksowymi opaskami oraz głowicę do zrzucania opasek. Nakładką z wplecionym sznurkiem (nicią) o dł. 122 cm i zamontowanymi na niej opaskami. Precyzyjny uchwyt do podłączenia do głowicy, współpracująca z endoskopami o średnicy 8,6 – 11,3 mm lub 9,5 – 13,0 mm (do wyboru), opaski czarne, przedostatnia w innym kolorze, głowica z pokrętkiem działającym w dwóch pozycjach, w zestawie cewnik z zaczepami z obu stron do przeprowadzania nici i igła z tępym końcem do przepłukiwania kanału endoskopowego.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

### **98.Pakiet 55**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 55 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, Zestawów do przezskórnej gastrostomii (PEG) : - o średnicy 20 i 24 Fr, - w wersji typu „Pull”,

- wykonany z wysokiej jakości silikonu,

- dający możliwość usunięcia przez powłoki brzuszne (bez konieczności wykonywania endoskopii),

- zestaw zapakowany na 2 sterylnych tacach w kolejności użycia dla wygody użytkownika.

- zawierający dwa zamknięcia typu „twist lock” , -wyposażony w złącze – „Y” pozwalające na rozdzielenie portu do odżywiania i podawania leków, - plastikowy pierścień; - taśma plastikowa;

- adapter uniwersalny; - adapter do żywienia – męski i adapter do bolusów

- ponadto : obłożenie z otworem, skalpel, pętlę do przeciągania drutu przez kanał, drut do wprowadzania drenu PEG, gaziki, nożyczki, pean, igła z mandrynem, przewodnik dla pacjenta

**Odpowiedź : NIE.**

Prosimy o odstąpienie od wymogu przedkładania próbek dla pakietu 53 i 55 i dokonanie oceny zgodności oferowanych parametrów z wymogami siwz na podstawie ulotek i innych materiałów informacyjnych typu Instrukcja użycia. Kryteriami oceny ofert w powyższym postępowaniu są: cena i termin dostawy.

**Odpowiedź : NIE.**

### **99.Pakiet nr 50, poz. nr 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca półpłynnego i płynnego, niejałowy, zakładany doodbytniczo. Zbudowany z miękkiego niskociśnieniowego balonika retencyjnego, rękawa odprowadzającego połączonego z dwoma portami do napelniania balonika retencyjnego i irygacji, z możliwością wymiany worków jednorazowego użytku. Zbudowany z miękkiego silikonu, założony może być utrzymywany do 29 dni .

Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania potwierdzonych badań klinicznych. System jest skuteczny pomimo braku badań klinicznych nie prowadzonych ze względu na przeznaczenie / zastosowanie sprzętu (doodbytnicze podczas biegunki, czyli w środowisku z dużą ilością bakterii coli). System nie powoduje odleżyn w odbycie pacjenta gdy przestrzega się zasady prewencji tzn. odbarczenia balonika raz na dobę. System jest biologicznie czysty.

**Odpowiedź : Pytanie dotyczy Pakietu 66 a nie 50 i pozostają zapisy SIWZ.**

**100.Dotyczy pakietu 75 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści dren obwodowy długości 120 cm (który można dociąć w razie potrzeby do pożądanej długości)?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**101.Dotyczy pakietu 75 poz. 6:**

1/ Czy Zamawiający dopuści dostępne ciśnienia do wyboru: niskie: 5-50 mm H<sub>2</sub>O, średnie: 51-110 mm H<sub>2</sub>O?

2/ Czy Zamawiający dopuści dren komorowy o długości 23 cm?

3/ Czy zamawiający dopuści dren obwodowy o długości 120 cm (który można dociąć w razie potrzeby do pożądanej długości)?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**102.Pakiet 1, poz. 1**

1/ Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 26 ml o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, skuteczności przeciwwirusowej 99,999%.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Czy oferowany filtr powinien zapewniać wydajność nawilżania na poziomie min. 31 mg H<sub>2</sub>O przy VT=250?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

3/ Czy oferowany filtr powinien posiadać nadrukowana na obwodzie min i max wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V<sub>t</sub>, celem łatwej identyfikacji zakresu wagowego pacjenta dla którego jest dedykowany ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**103.Pakiet 1, poz. 2**

1/ Czy nie zaszła omyłka w określaniu przestrzeni martwej filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepłą i wilgoci do aparatów do znieczuleń określonego na poziomie 90-100 ml . W związku w powyższym prosimy o dopuszczenie filtra o przestrzeni martwej 35 ml o o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 %.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Czy oferowany filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepłą i wilgoci powinien zapewniać poziom nawilżania na poziomie co najmniej 31 mgH<sub>2</sub>Oprzy VT=ml ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

3/ Czy oferowany filtr powinien posiadać nadrukowana na obwodzie min i max wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V<sub>t</sub>, celem łatwej identyfikacji zakresu wagowego pacjenta?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**104.Pakiet 1, poz. 3**

1/ Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,999 % , bez wymiennika ciepła i wilgoci.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Czy oferowany filtr powinien posiadać wypełnienie filtracyjne hydrofobowe o powierzchni minimum 19,25 cm<sup>2</sup>, przestrzeń martwą 26 ml, opory przepływu 1,6 cm H<sub>2</sub>O przy 60 l/min , dedykowany dla objętości oddechowej V<sub>t</sub> 150-1000 ml ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

3/ Czy oferowany filtr powinien mieć nadrukowane na obwodzie filtra wartości minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt w celu łatwej identyfikacji ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**105.Pakiet 1, poz. 4**

1/ Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o konstrukcji dwumembranowej, skuteczność nawilżania 29,2 mg H<sub>2</sub>O przy Vt 500ml, opór przepływu 0,25 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min, powierzchnia wymiany 545 cm<sup>2</sup>.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Czy oferowany wymiennik ciepła i wilgoci powinien posiadać samodomykający się port do odsysania, co pozwala uniknąć przypadkowego ochlapania personelu podczas odsysania?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**106.Pakiet 1, poz. 1-4**

Czy oferowane filtry powinny posiadać wkład wykonany z celulozy?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**107.Pakiet 12**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do ZO bez grotu do nacinania skóry oraz dostawowych igieł iniekcyjnych.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**108.Pakiet 13**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do ZO bez zatrzaskowego systemu mocowania cewnika do skóry typu lockit z przezroczystą, sztywną częścią zatrzaskową i gąbkową częścią przylepną.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**109.Pakiet 20**

Pozycja 2 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania zamienników papierów?

**Odpowiedź : NIE.**

**110.Pozycja 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania żelu do EKG o pojemności 260 ml?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**111. Pakiet 22 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania prześcieradła w rozmiarze 210x160 cm?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**112.Pozycja 11**

Czy Zamawiający pisząc 1200 sztuk ma na myśli 1200 sztuk rolek o długości 50m?

**Odpowiedź : Zamawiający miał na myśli ilość sztuk rolek.**

**113.Pozycja 15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania prześcieradła w rozmiarze 160x210 cm?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**114.Pakiet 27, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z medycznego PCV, z mankietem niskociśnieniowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki, minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**115.Pakiet 27, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej z PVC, bez mankieta, skalowanej jednostronnie co 1 cm, z ciągłą linią znacznika RTG, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, z czarnym minimum 2 cm znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki (dla roz 2,0-6,5), sterylna, w rozmiarach od nr 2,0 do 7,0 co pół.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **116.Pakiet 27, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, wstępnie ukształtowanej, z mankiem niskociśnieniowym, minimum 2 rozmiary na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, znacznik głębokości intubacji nad mankiem w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w Rtg, skalowana co 1 cm, w rozmiarach od 3,5 do 10 co pół.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **117.Pakiet 27, poz. 4**

Czy Zamawiający różnicuje prowadnice do rurek intubacyjnych zgodnie z rozmiarami jak poniżej:

- 10 o długości 33,5 cm i średnicy 3,28 mm
- 12 o długości 36,6 cm i średnicy 3,93 mm ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **118.Pakiet 44**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania łącznika w rozmiarze od 6-15mm, pozostałe zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **119.Pakiet 60**

##### **Pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych elektrod do defibrylatora Lifepak12 zgodnie z zaleceniami producenta defibrylatorów ?

**Odpowiedź : TAK.**

##### **Pozycja 1**

Czy Zamawiający ma na myśli 25 niepodzielnych opakowań elektrod a'2 sztuki?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **120.Pakiet 61**

Czy Zamawiający ma na myśli papier w rozmiarze 210x280x300cm?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **121.Pakiet 62, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego bezigłowego łącznika dostępu naczyniowego, kompatybilnego z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-1. Możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub min. 100 aktywacji. Co umożliwi bezpieczne prowadzenie terapii płynowo-lekowej, z zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany zewnętrznie osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze z jednorodną materiałowo powierzchnią styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego), wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chloheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,10 ml, nie dłuższy niż 2 cm, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego łącznika bezigłowego: , system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie

-12,5 psi, 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, Zdejmowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

### **122.Pakiet 62, poz. 2**

1/ Prosimy Zamawiającego dopuszczenie 3 łączników bezigłowych z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o średnicy makro i długości 15 cm z 3 zaciskami w kolorze białym, objętość wypełnienia 2,25 ml, prędkość przepływu przez zestaw z drenem 445 ml/min, dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum zewnętrznie osadzoną na przezroczystym plastikowym konektorze (membrana powinna obejmować w całości górną końcówkę łącznika/konektora). Czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylnych, średnica drenów wewn., 2,8 mm, zew, 4,1 mm.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie 3 łączników bezigłowych składający się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażenia (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Zdejmowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia,, dostosowany do użytku z krwią, alkoholami i cytotstatykami

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

### **123.Pakiet 62, poz. 3**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 łączników bezigłowych z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o średnicy makro i długości 15 cm z 3 zaciskami w kolorze białym, objętość wypełnienia 2,25 ml, prędkość przepływu przez zestaw z drenem 445 ml/min, dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum zewnętrznie osadzoną na przezroczystym plastikowym konektorze (membrana powinna obejmować w całości górną końcówkę łącznika/konektora). Czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylnych, średnica drenów wewn., 2,8 mm, zew, 4,1 mm

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie 3 łączników bezigłowych składający się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażenia (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Zdejmowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia,, dostosowany do użytku z krwią, alkoholami i cytotstatykami

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **124.Pakiet 63 poz. 1 i 2**

1) Czy Zamawiający wymaga oryginalnych elektrod do defibrylatora Zoll zgodnie z zaleceniami producenta defibrylatorów?

**Odpowiedź : TAK.**

2) Czy Zamawiający ma na myśli 20 niepodzielnych opakowań elektrod a'2 szt?

**Odpowiedź : TAK.**

3) Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek z uwagi na ich bardzo wysoki koszt, a niewielką ilość przetargową?

**Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.**

4) Do jakiego defibrylatora mają być przeznaczone elektrody, czy do półautomatu (AED) czy do defibrylatora w pełni manualnego.

**Odpowiedź : Do półautomatu (AED).**

#### **125.Pakiet 66**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca zgodnego z opisem w SIWZ bez potwierdzenia badań klinicznych. Powyższy zestaw jest wyrobem medycznym z zastosowaniem do procedur niesterylnych (pacjenci zakażeni *Clostridium difficile*). Zestaw posiada wszelkie dopuszczenie oraz certyfikaty wymagane w Unii Europejskiej.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2) Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek z uwagi na ich bardzo wysoki koszt, a niewielką ilość przetargową?

**Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **126.Pakiet 68, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej do opisanej, sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml (z odpowiednio przeliczoną objętością), kompatybilnej z reduktorami używanymi powszechnie w szpitalach, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **127.Pakiet 68, poz. 3**

1/ Czy oferowany nebulizator do podawania leków w obwodzie oddechowym powinien mieć antyprzelewową konstrukcję pozwalającą na skuteczne podawanie leku w pozycji 0 – 90stopni ( pacjent leżący i siedzący) , ze stabilną nie wypadającą podstawką dyfuzora ?

2/ Czy pojemnik powinien być skalowany co 1 ml?

3/ Czy oferowany zestaw powinien być wyposażony w mechanizm w łączniku T, pozwalający na odłączenie nebulizatora bez rozłączania obwodu, samodomykającą się zastawkę ?

4/ Czy średnica nebulizowanych cząstek powinna wynosić 2,7 µm i być potwierdzona a katalogach producenta a tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 6-8 l/min: 0.35 - 0.41 ml/min, co jest gwarancją skutecznej podaży leku?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **128.Pakiet 72**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej firmy Becton Dickinson, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji. Kaniula posiada dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, posiada zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach wyposażonej 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, a jej konstrukcja chroni personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażeniem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika.

Rozmiar - 0,9mm - 22G( niebieski ) dł. 25 mm , przepływ 42 ml/min

Rozmiar - 1,1mm - 20G( różowy ) dł. 32 mm , przepływ 67 ml/min

Rozmiar - 1,3mm - 18G( zielony ) dł. 32-45 mm , przepływ 103 ml/min

Rozmiar - 1,5mm - 17G( biały ) dł. 45 mm , przepływ 133 ml/min

Rozmiar - 1,8mm - 16G( szary ) dł. 45 mm , przepływ 236 ml/min



Rozmiar - 2,0mm - 14G(pomarańczowy ) dł. 45 mm , przepływ 270 ml/min

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy kaniule mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy automatyczne zabezpieczenie ma zatykać w pełni światło i ostrze igły?

**Odpowiedź : TAK.**

#### 129.Pakiet 90

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek z uwagi na ich bardzo wysoki koszt?

**Odpowiedź : NIE.**

#### 130.Pakiet 97

Pozycja 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o określenie ilości do poszczególnych pozycji 3 i 4, ze względu na sporą rozbieżność cenową.

**Odpowiedź : Poz. 3 – 14000 szt., poz. 4 – 2000 szt.**

#### 131.Pakiet 2, poz. 2

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

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana, co zapobiega zsuwaniu się konektora cewnika z końcówki ssak?

**Odpowiedź : TAK.**

#### 132.Pakiet 2, poz. 3

1/ Prosimy o sprecyzowanie czy sondy do karmienia mają być pakowane prosto, nie zwijane, co zapobiega zamknięciu ich światła?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy o sprecyzowanie czy sondy do karmienia mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną przez producenta na etykiecie produktu?

**Odpowiedź : TAK.**

#### 133.Pakiet 3, poz. 5

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewnik Foley 100% silikon, tak jak obecnie stosowany, ma pozwalać na pełną wizualizację wydzieliny, w celu wczesnego wykrycia zmian – krwawienia, cech infekcji układu moczowego oraz zakażeń poprzez pełną przezroczystość cewnika?

**Odpowiedź : TAK.**

#### 134.Pakiet 7, poz. 1

1/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych j.u. sterylnej, tak jak obecnie stosowane, z ostrzem Quincke w rozmiarach: 25Gx90mm, 26Gx90mm, 27Gx90mm, 29Gx90mm z prowadnicą oznaczoną kolorem do identyfikacji rozmiaru, nasadka z półprzezroczystym oknem umożliwiającym wizualizację płynu mózgowo – rdzeniowego oraz 22Gx130mm i 20G x 150mm z prowadnicą pakowaną osobno.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy igły do wkłuc podpajęczynówkowych, tak jak obecnie stosowane, mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

**Odpowiedź : TAK.**

**135.Pakiet 9, poz. 1, 2**

Prosimy o dopuszczenie obecnie stosowanego zestawu do konikotomii jednorazowego, sterylne, gotowego do natychmiastowego użycia do wykonania konikotomii metodą bezpośredniego wkłucia z zabezpieczeniem przed uszkodzeniem tylnej ściany tchawicy lub przedniej ściany przetyku dzięki usuwalnemu ogranicznikowi głębokości wsunięcia kaniuli. W zestawie, tak jak obecnie stosowane: kaniula oddechowa (rurka) do wentylacji bez mankietu z anatomicznie ukształtowaną ramką mocującą, atraumatyczna igła – introduktor, rozszerzalna silikonowa przestrzeń martwa, skalpel, strzykawka do identyfikacji światła tchawicy, opaska mocująca z zapięciem na rzepy w rozm. 2 i 4.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**136.Pakiet 10, poz. 1**

Prosimy o sprecyzowanie, czy mieszek w zestawie do drenażu ran po operacji tarczycy ma wytwarzać podciśnienie początkowe 140mmHg, tak jak w obecnie stosowanym zestawie?

**Odpowiedź : TAK.**

**137.Pakiet 10, poz. 5**

1/ Prosimy o sprecyzowanie, czy dreny Pezzera mają być sterylizowane radiacyjnie, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy o sprecyzowanie, czy dreny Pezzera, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać 4 otwory boczne drenujące zapewniające prawidłowy drenaż?

**Odpowiedź : TAK.**

**138.Pakiet 10, poz. 6**

1/ Prosimy o sprecyzowanie, czy dreny Kehra mają być wykonane w przezroczystego silikonu w rozm. 12,14 i 16Ch, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy o sprecyzowanie, czy dreny Kehra mają posiadać rozmiar min. 80cmx5cmx5cm?

**Odpowiedź : TAK.**

**139.Pakiet 18, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**140.Pakiet 21, poz. 1-3**

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma pracować skutecznie w zakresie 0-90 stopni? Zakres pracy 0-90 stopni oznacza zdolność generowania przez nebulizator cząsteczek aerozolu przy dowolnym kącie odchylenia od pionu aż do 90 stopni włącznie. Pozwala to personelowi medycznemu na stosowanie terapii aerozolowej nawet u pacjentów o specjalnych wymaganiach w trakcie leczenia np. takich, którzy pozostają w pozycji poziomej (leżącej).

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora nie wypadającą w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora z leku ? Taka konstrukcja podstawki dyfuzora, która nie wypada w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora w zakresie obrotu od 0 do 360 stopni ma szczególne znaczenie, ponieważ w trakcie opróżnienia pojemniczka nebulizatora przed jego kolejnym napełnieniem unika się ryzyka wypadnięcia podstawki i jej potencjalnej dekontaminacji.

**Odpowiedź : TAK.**

**141.Pakiet 23, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania igieł do nakłuć, tak jak obecnie stosowane, w rzom. 25Gx25mm (zamiast 0,6x19mm) oraz 0,7 x 64-65mm (zamiast 0,7x60mm), jak obecnie stosowane przez Zamawiającego, reszta zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**142.Pakiet 23, poz. 2**

1/ Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje kaniuli posiadającej, tak jak obecnie stosowane, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary)?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy kaniule, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać zastawkę antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **143.Pakiet 23, poz. 3**

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie z jakiego materiału ma być wykonana kaniula: z FEP, czy z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE tak jak obecnie stosowana?

**Odpowiedź : Z PTFE.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w komplecie z kaniulą dotętniczą Zamawiający będzie wymagał dostarczenia opatrunku mocującego z okienkiem typu omega, dedykowanego do kaniuli dotętniczej.

**Odpowiedź : TAK.**

#### **144.Pakiet 23, poz. 4**

1/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania koreczków uniwersalnych pakowanych po 100szt, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania koreczków pakowanych pojedynczo (indywidualnie) po 4 sztuki na jednym blistrze. Koreczki te pakowane są w blistrze w pozycji pionowej, w pojedynczych komorach dostosowanych precyzyjnie do kształtu koreczka, co gwarantuje, iż uchwyt koreczka trafia bezpośrednio w palec użytkownika, a trzpień jednoznacznie wskazuje kierunek aplikacji.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **145.Pakiet 23, poz. 5, 6**

1/ Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli kranik wyposażony, tak jak obecnie stosowane, w trójramiennie białe pokrętło, przezroczystą obudowę umożliwiającą wizualizację przepływu i ułatwiającą użytkowanie ww. produktu oraz optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy o sprecyzowanie czy kraniki trójdrożne, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać obudowę wykonaną z poliwęglanu czyli materiału pozwalającego na bezpieczną podaż tłuszczu i chemioterapeutyków?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **146.Pakiet 23, poz. 5**

1/ Prosimy o doprecyzowanie, jaką maksymalną objętość wypełnienia mają posiadać kraniki: 0,22ml, czy 0,23ml?

**Odpowiedź : Ma być 0,22 ml.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają posiadać niezależnie obracającą się osiowo i promieniście w pełni przezroczystą nakrętkę Luer-Lock umożliwiającą pełną wizualizację toru przepływu płynu, tak jak w obecnie stosowanych kranikach?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **147.Pakiet 23, poz. 6, 7**

Czy przedłużacz w kranikach, tak jak w obecnie stosowanych, ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze

**Odpowiedź : TAK z PCV bez DEHP.**

#### **148.Pakiet 23, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwia dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności

rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii zwłaszcza, gdy trzeba działać szybko i w sytuacji zagrożenia życia, co ma miejsce w karetkach pogotowia ratunkowego i środkach transportu sanitarnego?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **149.Pakiet 25, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wymagał dwóch długości igły (40 mm i 25 mm) w zależności od potrzeb użytkownika? Igła o długości 25 mm pozwala zmniejszyć straty pobieranych leków, gdyż umożliwia pobór większej ilości leku z fiolek bez konieczności wycofywania igły, który to grozi wyciekiem roztworu i skażeniem zarówno leku, jak i osoby pobierającej.

**Odpowiedź : TAK.**

#### **150.Pakiet 28, poz. 1**

1/ Prosimy o dopuszczenie alternatywnej maski krtaniowej jednorazowej, mankiet 100% silikon, rurka oddechowa PVC, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta, kompatybilna z procedurami MRI. W rozmiarach (1 – 6 ) i zakresach wagowych: <5 kg; 5-10kg; 10- 20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg; > 100kg

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy o dopuszczenie alternatywnej maski krtaniowej jednorazowej z PCV, z niskociśnieniowym mankiem powietrznym zapewniającym podwójne uszczelnienie i kanałem gastrycznym . Koniuszek maski wyprofilowany pod kątem przy ujściu kanału gastrycznego. Gładki płaski grzbiet maski w obrębie mankieta. Maska o wyprofilowanej anatomicznie 70-90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowaną otaczającą cały jej obwód blokadą zgryzu.

**Odpowiedź :” Zamawiający dopuszcza.**

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowana maska krtaniowa powinna posiadać kanał gastryczny, współosiowy ze światłem eliptycznej w przekroju rurki oddechowej maski krtaniowej oraz z ujściem kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej, co daje możliwość wprowadzenia sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, w tym minimum 14 Fr dla roz. 3; 4 i 5?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **151.Pakiet 29, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej, j.u. z mankiem powietrznym dającą możliwość wentylacji w czasie zabiegu wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych o wartości do 30cm H2O z luźnym niewbudowanym drenem do napełnienia mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta, posiadająca dodatkowy wbudowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, rozmiary sond 6-14fr w tym minimum 14fr dla rozm.3,4,5.Maska o wyprofilowanej anatomicznie 90stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowaną blokadą zgryzu. Maska posiadająca uchwyt pomocniczy pełniący rolę wskaźnika położenia, ułatwiający wprowadzenie maski oraz ułatwiający jej zamocowanie po założeniu, rozmiary (1-5) w zakresy wagowe : <5kg; 20-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **152.Pakiet 30, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z osobno pakowaną igłą, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **153.Pakiet 30, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek do insuliny U40 ze skalą co 0,1, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **154.Pakiet 30, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek dwuczęściowych o pojemności 20ml pakowanych w opakowania po 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości (czyli zaferowania 5000 op. po 80szt).

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**155.Pakiet 30, poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk Janetta 100ml z jednostronną skalą pomiarową, która pozwala na precyzyjne dawkowanie. Pragniemy podkreślić, iż zapisy norm dotyczących strzykawk nie nakazują, a jedynie zezwalają na stosowanie opisanych w siwz rozwiązań czyli dwustronnej skali, gdyż stosowanie w/w rozwiązań nie ma żadnych przesłanek klinicznych.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**156.Pakiet 31**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na cylindrze strzykawki ma się znajdować logo producenta, dla łatwego zweryfikowania czy pompa jest ustawiona na odpowiednią strzykawkę? Obecnie stosowane strzykawki posiadają takie rozwiązanie.

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości opakowania oraz dopuszczenie strzykawk pakowanych po 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**157.Pakiet 33**

1/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawk.

**Odpowiedź : Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr. 58**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawk?

**Odpowiedź : TAK.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na cylindrze strzykawki ma się znajdować logo producenta, dla łatwego zweryfikowania czy pompa jest ustawiona na odpowiednią strzykawkę? Obecnie stosowane strzykawki posiadają takie rozwiązanie.

**Odpowiedź : TAK.**

**158.Pakiet 34**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk w opakowaniach po 230 szt., tak jak obecnie stosowane, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**159.Pakiet 35, 36**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga strzykawk zaprogramowanych w posiadanych przez Zamawiającego pompach?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk trzyczęściowych do pomp infuzyjnych 50/60ml renomowanej firmy Becton Dickinson z końcówką Luer-Lock, z bezpieczną blokadą tłoka zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory, tłok bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem, trwała przedłużona skala, wymienionych w instrukcji użycia pomp będących na wyposażeniu szpitala.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**160.Pakiet 43, poz. 13**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierające cewnik 100% silikon, trokar, skalpel, silikonowa tulejka rozmiary cewnika 10CH, 13CH, worek na mocz 2 L.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii wyłącznie w rozmiarach CH 10 i ch 12 (w związku z zaprzestaniem przez producenta produkcji zestawów w rozm.14 i 16ch), spełniających pozostałe parametry siwz.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**161.Pakiet 43, poz. 20**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje zaoferowania rozszerzadeł kompatybilnych z cewnikami z pozycji powyżej – a nie poniżej?

**Odpowiedź : TAK wystąpiła omyłka pisarska, oczekujemy zaoferowania rozszerzadeł kompatybilnych z cewnikami z pozycji powyżej – a nie poniżej.**

**162.Pakiet 43, poz. 31**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do ekstrakcji kamieni z moczowodu wykonanych z nitinolu , z rozbieralną rączką , długość 90 cm 4 helikalne druty, rozmiary 2,5F , 3F, 4F.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**163.Pakiet 43, poz. 31, 32**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków Dormia wykonanych z nitinolu 4-drutowe z rozbieralną rączką , rozmiary 2,5F , 3F , 4F dł. 90 cm .

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**164.Pakiet 43, poz. 34**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierających cewnik wykonany z poliuretanu , trokar, silikonowa tulejka rozmiary cewnika 8CH, 11CH, 14CH, worek na mocz 2 L.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**165.Pakiet 45, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego dla dorosłych z PE, rozciągliwego, dwie rury o długości od 0.6m do 1.8m,średnicy 22mm, kolanko z portem do próbkowania gazu L/L zabezpieczonym zatyczką na lince , dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5m do 1.5m, worek 2L, konektor 22M/22M,łącznik prosty 22M-22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Złącza typu Fixed 22mmF. Czysty mikrobiologicznie, rekomendowany na 24 H.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**166.Pakiet 45, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego karbowanego , długość 1.5 m, kolanko obrotowe, łącznik Y z portem kapno (łącznik odłączany w celu podłączenia nebulizatora) Złącza typu Fixed 22mmF.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**167.Pakiet 48, poz. 1, 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i 2, co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki wykonanej z PCV, niesilikonowanej, nie zawierającej lateksu. Pozostałe parametry zgonie z SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**168.Pakiet 58, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki Foleya mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w rozmiarach CH12-26 na wejściu cewnika poniżej plastikowej zastawki ma znajdować się oryginalnie nadrukowana nazwa producenta, rozmiar cewnika i pojemność balonu?

**Odpowiedź : TAK.**

**169.Pakiet 58, poz. 3**

1/ Prosimy o sprecyzowanie czy worek na mocz ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją kranika/worka poprzez większy odstęp od podłoża i brak ewentualnego kontaktu z nim, tak jak obecnie stosowany?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do dobowej zbiórki moczu powinien posiadać bezigłowy port do pobierania próbek moczu zapewniający bezpieczeństwo personelu medycznego?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**170.Pakiet 58, poz. 4**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w dren dwuświatłowy, tak jak obecnie stosowany? Takie rozwiązanie pozwala usunąć zalegający w drenie mocz, bez rozłączania układu.

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy worek do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowany, ma posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley, co zabezpiecza przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika?

**Odpowiedź : TAK.**

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy zestaw ma być wyposażony w skalę linearną ułatwiającą dokonanie precyzyjnego pomiaru gromadzonego moczu, tak jak obecnie stosowany?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **171.Pakiet 66, poz. 1**

1/ Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca powinien posiadać silikonowy rękaw odprowadzający długości 167 cm z balonikiem retencyjnym z barwnie oznaczoną na niebiesko kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego?

**Odpowiedź : TAK.**

2/ Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca powinien posiadać zintegrowane z rękawem, wyraźnie oznaczone porty do napełniania balonika retencyjnego z systemem sygnalizacji poziomu wypełnienia balonika oraz do irygacji ?

**Odpowiedź : TAK.**

3/ Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca powinien posiadać w zestawie 3 worki o pojemności 1000 ml do zbiórki stolca z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml, oraz z filtrem węglowym?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **172.Pakiet 66, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy wszystkie worki wymienne (a nie jak napisano trzy) kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca mają mieć filtr węglowy, pojemności 1000 ml, skalowanie co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości oraz być pakowane w opakowania zbiorcze po 10?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **173.Pakiet 74, poz. 3**

Z uwagi na fakt, iż producent wycofał z oferty opisany w w/w pozycji produkt, prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. nr 3 do oddzielnego pakietu celem złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **174.Pakiet 84**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieprzemakalnego podkładu pięciowarstwowego o wymiarach zgodnych z SIWZ z częścią chłonną pikowaną samo wygładzającą się w rozmiarze 51x206 +/- 2cm z marginesami z laminatu zapobiegającymi wyciekom płynu o szerokości max. 10+/- 3cm, o chłonności przeliczanej na jednostkę powierzchni 100cm<sup>2</sup>, wynoszącej 35ml/100cm<sup>2</sup>. Opisany poziom chłonności wraz z proponowaną przez nas tolerancją wielokrotnie przekracza realne obciążenie płynami.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **175.Pakiet 86, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego rozmiaru zestawu do odsysania wymaga.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

#### **176.Pakiet 86, poz.1-3**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy pod pojęciem *”podwójnie pakowany/folia wewnętrznie, papier-folia zewnętrznie”* Zamawiający oczekuje, by folia wewnętrzna ma być perforowana dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnętrznie w opakowanie foliowo-papierowe?

**Odpowiedź : TAK.**

#### **177.Pakiet 89**

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dren w przyrządzie do podawania paclitaxelu ma być wykonany z materiału dwuwarstwowego, z wewnętrzną warstwą niskosorbcyjną, o właściwościach potwierdzonych badaniami.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy filtr 0,2µm ma być umiejscowiony na końcu drenu, blisko pacjenta?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

#### **178.Pakiet 96**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych o wydłużonej komorze zaopatrzonej na dolnej powierzchni komory w filtr 15 mikrometrów, spełniającego pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **179.Pakiet 102, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie bluz z 3 kieszeniami, rozmiary od XS do XXL, w pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **180.Pakiet 102, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie spodni z pojedynczą kieszenią z tyłu, rozmiary od XS do XXL, w pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **181.Pakiet 106**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego sterylnego cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowy portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **182.Pakiet 108**

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, by kompatybilność igieł do pena z penami wszystkich producentów insuliny była potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga by igły do pena były sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

#### **183.Do SIWZ**

Czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości wykonawców do przedłożenia kart katalogowych zaoferowanego asortymentu celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ. Wprowadzenie powyższego wymogu jest uzasadnione tym, aby zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji wykonawców, którzy złożyli oferty mógł dokonać oceny czy dany wykonawca nie podlega wykluczeniu (Art. 24 ust. 2 pkt 3 UZP), w szczególności z uwagi na fakt czy oferowany sprzęt medyczny specjalistyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust. 1 pkt 2).

**Odpowiedź : Zgodnie z art. 26 ust. 3**

#### **184.dot. opisu przedmiotu zamówienia dla Pakietu 79 - zestawy do kontrastu w RM:**

1. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu składającego się z następujących elementów:



- 2 wkłady po 60 ml,
- złącze z trójnikiem,
- 2 szybkozłącza,
- 2 spike'i,

oraz o podwyższenie limitu ciśnieniowego w poz. 1 i 2 do 375 PSI.

Opisany przez Zamawiającego skład zestawu zawiera elementy charakterystyczne dla zestawu kompletowanego przez jednego producenta asortymentu do wstrzykiwacza kontrastu, a nie zestawu standardowego.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie j.w.

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

185.II. dot. Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - ROZDZIAŁ II – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, str. 26 SIWZ:

Zamawiający wymaga- zgodnie z zapisem na str. 26 SIWZ: „ROZDZIAŁ II OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ODDZIELNYM ZAŁĄCZNIKU, Zamawiający wymaga, aby opakowanie jednostkowe towaru dostarczanego do magazynu posiadało opis w języku polskim : nazwa, rozmiar, data ważności.”

Prosimy o dopuszczenie na opakowaniu jednostkowym nazwy handlowej w języku angielskim. Jest to nazwa zgodna z dokumentami certyfikującymi oferowane wkłady i złącza.

**Odpowiedź : TAK.**

**186.dot.: ROZDZIAŁU III Ogólne i szczegółowe warunki umowy:**

Dot. § 1 ust. 3 – Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:

„3. Przewidziane ilości asortymentu są maksymalne, a Zamawiający może zakupić mniej i Wykonawcy nie służą żadne roszczenia z tego tytułu. Strony ustalają, że zmniejszenie bądź zwiększenie wartości umowy nie może przekroczyć 20% wartości umowy brutto dla danej pozycji.”

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**187.Dot. § 4 ust. 2 - Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:**

„2. Zapłata należności za przedmiot umowy nastąpi w terminie do .... dni od złożenia faktury u Zamawiającego wraz z dokumentem dostawy. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury wraz z dokumentem dostawy na adres e-mail: .....

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

**188.Dot. § 7 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:**

„1. Wykonawca płaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- w wysokości 10% ceny niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy;
- w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień ~~opóźnienia~~ **zwłoki** w realizacji przedmiotu umowy określony w § 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości niezrealizowanej dostawy.
- w wysokości 10 % ceny niezrealizowanej części umowy gdy zamawiający odstąpi od umowy w przypadku określonym w § 9 ust 3 niniejszej umowy.

**Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na taki zapis.**

2. W przypadku zawinionej przez Wykonawcę zwłoki w realizacji przedmiotu umowy ustalone ceny nie tracą ważności.

3. Za przekroczenie terminu płatności określonego § 4 ust.2 umowy za zrealizowany przedmiot umowy Wykonawca może naliczyć ~~odsetki w wysokości ustawowej.~~ **karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto zrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki.”**

**Odpowiedź : NIE.**

oraz o dodanie kolejnych ustępów o następującej treści:

4. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

**Odpowiedź : NIE..**

5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto zrealizowanej dostawy, za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia

dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

**Odpowiedź : NIE.**

6. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

**Odpowiedź : TAK.**

#### **189.Zadanie nr 1 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o przestrzeni martwej 45 z wymiennikiem ciepła i wilgoci złącza 22M/15F-15M port kapno jałowy j. u., skuteczność filtracji 99,999%?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **Pozycja nr 2**

Czy zamawiający dopuści filtr bakteryjno- wirusowy o przestrzeni martwej 45ml, do aparatu do znieczuleń , elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem kapno . j u sterylny, skuteczność filtracji 99,999% ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **Pozycja nr 4**

Czy zamawiający dopuści czysty mikrobiologicznie wymiennik ciepła do rurek tracheotomijnych i intubacyjnych tzw. „sztuczny nos” o konstrukcji jednomembranowej, o wydajności nawilżania min 15,5 mg/l przy vt 1000, o masie max 5 gr ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

#### **190.Zadanie 106**

Czy zamawiający dopuści system zamknięty do odsysania :

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym sterylny, rozmiary CH12/14/16/18 do rurek intubacyjnych, długość 54-60 cm. rozmiary Ch12/14/16 do rurek tracheostomijnych, długość 34cm. Możliwość stosowania przez 72 godziny (minimum 48 godzin dla rozmiaru CH18). System posiadający zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni do podłączenia rurki i respiratora; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru wg standardu ISO, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, silikonowa zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów ?

**Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.**

.....  
podpis