



Dział Zamówień Publicznych

Grodzisk Mazowiecki; 10.09.2020 r.

SPS – V. 262.50.2020

Wg rozdzielnika

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku (Nr procedury SPSSZ/32/D/20).

1. Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 7 Zamawiający wymaga zaoferowania razem z igłami w dzierżawie na czas trwania umowy Aparat do automatycznej biopsji gruboigłowej Pro-Mag Ultra o parametrach :
 - dwa łatwo zwalnianie spustu, z dwóch stron działa (przednie płaskie, tylnie w dźwigni naciągającej),umożliwiające operowanie jedną ręką
 - zapadka zabezpieczająca przed przypadkowym zwolnieniem spustu
 - łatwość odzyskania próbki, bez konieczności wyjmowania igły z działa
 - skok igły 25 mm
 - naciąganie mechanizmu za pomocą dźwigni z tyłu aparatu
 - igły o średnicach od 14 do 20 G, długości od 10 do 30 cm, ze zintegrowanym separatorem zapewniającym stabilność oraz poprawne działanie aparatu.

Odpowiedź : Tak.
2. Czy Zamawiający (z racji na zakończenie produkcji przez producenta) zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w **Pakiecie 5** w pozycji 4. Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na pozostały w pakiecie asortyment.

Odpowiedź : Nie.
3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji 9 dopuści rurki tracheostomijne w poniższych rozmiarach: Śr. wew. (mm) / Śr. zew. (mm) / długość (mm): 6,0 x 9,2 x 110; 7,0 x 10,6 x 120; 8,0 x 11,7 x 130; 9,0 x 12,9 x 140. Rurki spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź : Tak.
4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** zgodzi się odstąpić od wymogu dostarczenia próbek w szczególności w pozycjach: **1; 3; 6; 7; 8 i 9** - z uwagi na fakt, że jako kryterium oceny stosuje cenę – 100%, a nie jakość produktu oraz z uwagi na fakt, że zapotrzebowanie na produkty w ww. pozycjach wynosi od 5 do 20 sztuk (co stanowi od 5 – 20% całego zapotrzebowania). W zamian za odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek Wykonawca na wezwanie dostarczy karty katalogowe zawierające dokładny opis oferowanego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź : Tak, ale Wykonawca w ww. poz. Pakietu 5 dostarczy karty katalogowe zawierające dokładny opis oferowanego przedmiotu zamówienia .
5. Czy Zamawiający w **Pakiecie 9** w pozycji 2 dopuści zestaw PCK do ratunkowej konikotomii j.u. dla dzieci od 12 roku życia?

Odpowiedź : Tak.
6. **Dotyczy części nr 5:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 5 igły Hubera z przedłużeniem wykonanym z PCV "non-DEHP", w którym ftalany (DEHP) zostały zastąpione tworzywem TOTM bezpiecznym do podaży wszelkiego typu płynów, w tym cytostatyków?

Odpowiedź : Tak.

7. Czy zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni ?

Odpowiedź : Nie.

8. Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia .

Odpowiedź : BIOTRONIK I REOCOR ADAPT S

9. Dot. części 74 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści elektrodę igłową koncentryczną z dotykowy znacznik na uchwycie ułatwiający identyfikację kierunku ścięcia igły. Uchwyt o ergonomicznym kształcie oznaczony kolorem. Opakowanie po 25 szt. Rozmiary: 25 x 0,35 mm (kolor biały), 37 x 0,46 mm (kolor czarny), 50 x 0,46 mm (kolor szary), 75 x 0,64 mm (kolor brązowy)

Odpowiedź : Nie.

10. Dot. części 74 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 1,5 m ze złączem DIN do podłączenia elektrod igłowych koncentrycznych?

Odpowiedź : Nie.

11. Pakiet 51. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów do przezskórnej gastrostomii (PEG) o średnicy 16, 18, 20 i 24 Fr, w wersji typu „Pull”, wykonanych z wysokiej jakości silikonu dających możliwość usunięcia przez powłoki brzuszne (bez konieczności wykonywania endoskopii), zawierających dwie zewnętrzne nasadki: okrągłą i w kształcie półwalca, wyposażonych w dwa złącza „Y” w tym jedno z końcówką EnFit, pozwalające na rozdzielenie portu do odżywiania i podawania leków, z klamrą typu C dającą możliwość sterowania przepływem wewnątrz drenu, zestaw zapakowany na 2 sterylnych tacach, zestaw zawierający ponadto: obłożenie z otworem, skalpel, pętlę do przeciągania drutu przez kanał, drut do wprowadzania drenu PEG, gaziki (10x10 cm) w ilości 4 szt., nożyczki, pean, gaziki z otworem 5 x 5 cm w ilości 2 szt., igła z mandrynem, strzykawkę o pojemności 10 ml , 2 igły do iniekcji.

Odpowiedź : Tak.

12. Pakiet 95. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ustników o wymiarach otworu głównego 22 x 27 mm, sterylnych.

Odpowiedź : Tak.

13. **Pakiet nr 106, pozycja nr 13.** Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji: Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma:
 - Długość – 420 mm
 - Szerokość – 13 mm
 - Grubość – 0,51 mm
 - Gramatura – 90 g/m²
 - Rozmiar porów – 500-1000
 - Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
4. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
5. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
6. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
7. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

14. **Pakiet nr 106, pozycja nr 13.** Czy Zamawiający wydzieli w osobnym pakiecie pozycję nr 13?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

15. Czy w Pakiecie 51 pozycja nr 1 w miejsce pierwotnych parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii (PEG) w wersji „Pull”, w

rozmiarach 20 Fr (6,67mm) i 24 Fr (8mm), wykonany z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonywania endoskopii). Zestaw wyposażony w port typu „Y” z niezależnymi portami do odżywiania i podawania leków, z klamrą pozwalającą na szczelne zamknięcie drenu. Skład zestawu: dren PEG, igła z mandrynem, pętla do przeciągania drutu, drut do przeciągania drenu PEG, skalpel, obłożenie z otworem, komplet gazików z otworem, 2 zewnętrzne nasadki zabezpieczające dren PEG, nożyczki i pean zakrzywiony (2 zestawy w opakowaniu)?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

16. **Pakiet 26 poz.2-6.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

17. **Pakiet 26 poz.2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu o następujących parametrach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	100 105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź : zamawiający zmienił opis kaniul w pkt 364, 365.

18. **Pakiet 26 pzo.2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z termoplastycznego teflonu FEP, ze standardowym korkiem portu bocznego. Parametry przedstawiają się następująco:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	100 105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź : zamawiający zmienił opis kaniul w pkt 364, 365.

19. **Pakiet 26 poz.3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniuli 1,1x45mm.

Odpowiedź : zamawiający zmienił opis kaniul w pkt 364, 365.

20. **Pakiet 26 poz.4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 100szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

21. **Pakiet 26 poz.4.** Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, co znacznie zwiększa bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

Odpowiedź : Nie.

22. **Pakiet 27 poz.1,2.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

23. **Pakiet 27 poz.1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z komora kropłową o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej), igła biorcza dwukanałowa, ścieta trójplaszczynowo, posiada dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, logo umożliwiające identyfikację wyrobu.

- Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ .
24. Pakiet 27 poz.1,2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządów z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
25. Pakiet 27 poz.1,2. Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrządu były wyposażone w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
26. Pakiet 27 poz.5,6. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
27. Pakiet 27 poz.5,6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przedłużaczy pakowanych po 25szt.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
28. Pakiet 27 poz.8. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
29. Pakiet 27 poz.8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z filtrem bakteryjnym 1,2um bez zastawki.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
30. Pakiet 31 poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2 -cz. z kontrastującym niebieskim tłokiem.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
31. Pakiet 1 poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz 2-2,5ml; 5-6ml;10-12ml;20-22ml z mleczno-białym tłokiem.
Odpowiedź : Pakiet 1 dot. filtrów.
32. Pakiet 1 poz.4. Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścięta pod kątem 45 stopni?
Odpowiedź : Pakiet 1 dot. filtrów.
33. Pakiet 1 poz.5. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
34. Pakiet 1 poz.6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 250szt/op.
Odpowiedź : Pakiet 1 dot. filtrów.
35. Pakiet 1 poz.7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych , których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, port umieszczony w osi skrzydełek, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrasku, kaniula wyposażona w elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania, nazwa producenta tylko na opakowaniu jednostkowym. Parametry: 24 G 0,7x19mm; 22 G 0,9x25mm, 20 G 1,1x32mm, 18 G 1,3x32mm.
Odpowiedź : Pakiet 1 dot. filtrów.
36. Pakiet 32 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz. LL , których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu, skala rozszerzona: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml;20-22ml;30-33ml.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
37. Pakiet 32 poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek skalowanych co 0,1ml.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
38. Pakiet 32 poz.2,3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek skalowanych co 0,2ml.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

39. Pakiet 32 poz.4,5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
40. Pakiet 33,34,35. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z wymienionymi pompami.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
41. Pakiet 33,34,35. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta , że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z wymienionymi pompami.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
42. Pakiet 57 poz.3,4. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.
43. Pakiet 57 poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika z 2 drenami o długości ok 9,5cm, przepływ: 143ml/min.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
44. Pakiet 57 poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o długości całkowitej ok, 31,32mm, przepływ na poziomie 320ml/min.
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
45. Pakiet 57 poz.2. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
46. Pakiet 57 poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótszej rampy niż 216cm.
Odpowiedź : Nie.
47. Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 i poz. 2 z pakietu 46?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
48. Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści wkłady jednorazowe o poj. 2,5l i 1,5l, kompatybilne ze zbiornikami wielorazowymi, posiadające zintegrowaną pokrywę z dwoma portami: portem do pacjenta i portem do połączenia szeregowego, dwa uchwyty przy wkładzie umożliwiające obsługę przez osoby prawo i leworęczne; zabezpieczenie zwrotne przez cofaniem się wydzieliny do pacjenta; posiadające zintegrowany filtr antybakteryjny i przeciwpriewowy (hydrofobowy); ochrona przeciwbryzgowa zapobiegająca przedwczesnemu zamknięciu filtra; łącznik kątowy zabezpieczający przed zamknięciem światła drenu pacjenta; wymiana wkładów bez konieczności odłączenia źródła ssania?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
49. Czy Zamawiający dopuści kanistry wielorazowego użytku przeznaczone do dezynfekcji o pojemności 1,5l i 2,5l z uchwytem naszynowym; nietłukące; odporne na uszkodzenia mechaniczne; posiadające blokadę zabezpieczającą przed wysuwaniem się z uchwytu w czasie wymiany wkładów, dzięki czemu wkład możemy wymienić jedną ręką. Zbiorniki podobnie jak wkłady są kodowane kolorem, co ułatwia rozpoznanie odpowiednich pojemności zbiornika i wkładu?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
50. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 106, poz. 13:** taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, materiał polipropylen monofilament, plastikowa osłonka na taśmie, brak osłonki w środku na odcinku min 2 cm, gramatura 48g/m², grubość siatki 0,33 mm, porowatość max 1870 μm, grubość nitki 0,08 mm, dł. 45 cm, szer. 1,1 cm, 3 markery w środkowej części taśmy (2 krótsze po bokach w odległości 7,5 mm od centralnego i 5 mm od osłonek) ułatwiające fiksację taśmy, wytrzymałość na rozciąganie 68-70N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, w kolorze białym, bez wypustki środkującej
oraz 2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych prawa i lewa, do implantacji przez otwory zasłonowe?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

1) a W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o **wydzielenie pozycji nr 13** i utworzenie z niej odrębnego pakietu lub możliwość startowania na poszczególne pozycje. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia w razie wezwania w celu weryfikacji próbki niesterylnej w Pakiecie nr 106, poz. 13?
- Odpowiedź :** Tak, zamawiający dopuszcza.
52. **Dotyczy zapisów SIWZ .** Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?
- Odpowiedź :** Tak.
53. Pakiet 46. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wkłady i pojemniki mają być kompatybilne z osprzętem t.j. pojemniki, uchwyty, ssaki elektryczne i próżniowe będące na wyposażeniu oddziałów?
- Odpowiedź :** Tak.
54. Pakiet 46 poz 2. Prosimy Zamawiającego o podanie minimalnych średnic pojemników 1 litrowych i 2 litrowych.
- Odpowiedź :** Pojemnik 1 litrowy 8 cm i pojemnik 2 litrowy 13 cm .
55. Pakiet 46 poz 2. Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na pojemniki wyskalowane do pełnej pojemności podanej w SIWZ (1000ml i 2000ml) z funkcją pomiarową certyfikowaną w I klasie wyrobów medycznych, gwarantując precyzyjny pomiar odessanej wydzieliny?
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
56. Pakiet 76 poz 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu w rozmiarach 10-30 CH.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
57. Pakiet 76 poz 1. Prosimy Zamawiającego o podanie minimalnej wewnętrznej średnicy drenu np. 7mm.
- Odpowiedź :** 9 mm.
58. Pakiet 76 poz 1. Prosimy o dopuszczenie zestawu o długości 300cm lub 380cm do wyboru przez Zamawiającego .
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
59. Pakiet 76 poz 1. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w miejsce pierwotnych zapisów dotyczących zestawu do odsysania w jednym opakowaniu, oddzielnie pakowanej kanki sterylnej i oddzielnie pakowanego drenu sterylne.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
60. Pakiet 76 poz 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 200cm.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
61. Pakiet 76 poz 2. Prosimy Zamawiającego o podanie minimalnej wewnętrznej średnicy drenu np. 7mm.
- Odpowiedź :** 9 mm.
62. **Dotyczy zapisów SIWZ.** Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie

wykonawcy.”

Odpowiedź : Tak.

63. **Pakiet 1 poz. 1.** Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu, obecna konstrukcja pakietu pozwala na złożenie oferty tylko przez jednego oferenta.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

64. **Pakiet 43 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z łącznikiem Y bez portów?

Odpowiedź : Nie.

Pakiet 43 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy pediatryczny wykonany z PCV posiadający elastyczne złącza typu flex?

Odpowiedź : Nie.

65. **Pakiet 43 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną o długości 2.8m, z kolankiem z portem kapno, dodatkowa rura do worka o długości 1.8m z workiem 2l bezlateksowym, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe?

Odpowiedź : Nie.

66. **Pakiet 43 poz. 5, 6.** Prosimy o wydzielenie poz. 5 i 6 do osobnego pakietu, umożliwi to złożenie ofert przetargowych większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

67. **Pakiet 43 poz. 7.** Czy Zamawiający dopuści linię do kapnografu o długości 2m, przy spełnieniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź : Tak.

68. **Pakiet 46 pozycja 3.** Wnosimy o umożliwienie złożenia w pak. 46 poz. 3 oferty na wyroby, które nie są zakwalifikowane przez producenta do grupy wyrobów medycznych zgodnie z art. 2 ust. 1 pkt 38 u.w.m., lecz są wyposażeniem wyrobu medycznego, o którym mowa art. 2 ust. 1 pkt 38 u.w.m. Tym samym do wyrobu mają zastosowanie stosowne regulacje u.w.m., co nie mniej jednak pociąga za sobą skutek podatkowy w postaci konieczności objęcia wyrobu 23% stawką VAT'u. Jednocześnie informujemy, że dla w/w wyrobów nie są wymagane dokumenty dopuszczające.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .

69. **Pakiet 46 pozycja 3 .** Prosimy o potwierdzenie, iż ww przypadku zaoferowania wyposażenia sprzętu medycznego, które nie jest wyrobem medycznym (Vat 23%) w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Zamawiający zrezygnuje z konieczności dostarczania dla tych produktów dokumentów dopuszczających?

Odpowiedź : Tak.

70. **Pakiet 46 pozycja 3.** Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia, zamiast wymaganych w SIWZ dokumentów, stosownego oświadczenia dla wyrobów, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .

71. **Dot. pakietu 69.** Czy Zamawiający w tym pakiecie wymaga dostarczenia próbek po jednej szt. w opakowaniach jednostkowych z każdej pozycji wchodzącej w skład zawartości pakietu? Wartość takich próbek w tym przypadku to ponad 13 tyś. PLN . Czy Zamawiający ograniczy w tym przypadku ilość wymaganych próbek w celu potwierdzenia zgodności oferowanych wyrobów z wymaganiami SIWZ do 1 szt. z każdej grupy wyrobów tzn. 1 szt. klipsa typ Raney z poz. 1 ; 1 szt. zacisku typ Craniofix 2 z pozycji od 2 do 3 oraz 1 szt. klipsa typ Yasargil z pozycji od 4 do 14 ?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie próbek zgodnie z ww. zapisem.

72. **Dot. pakietu 69.** Czy Zamawiający w związku z tym iż aplikator klipsów Yasargila z poz. 15 jest narzędziem wielorazowego użytku o znacznej wartości (pond 3 tyś. PLN) podlegającym standardowym procesom mycia , dezynfekcji i sterylizacji przed każdym zabiegiem zrezygnuje z dostarczenia tego narzędzia jako próbki ?

Odpowiedź : Tak.

73. **Pakiet nr 46, pozycja 3.** Prosimy o dopuszczenie jak w SIWZ, ale z drenem o dł. 183cm.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

74. Pakiet 66 pozycja 3. Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębnika nosowo-jelitowego o rozmiarze Ch10/145 cm. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży diet Flocare. Zgłębnik zawiera centymetrową podziałkę znakowaną dokładnie co 1 cm ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, metalową trójskrętną prowadnicę (pokrytą silikonem) z kulkową końcówką ułatwiającą jej wprowadzanie do światła. Dalszy koniec zgłębnika w kształcie oliwki posiada dwa boczne otwory na jednym poziomie i dodatkowy otwór umożliwiający np. założenie pętli z nici ułatwiający pociągnięcie zgłębnika podczas zakładania metodą endoskopową. Kontrastuje w promieniach RTG, wolny od DEHP, czas zastosowania 6-8 tygodni?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

75. Pakiet 66 pozycja 4. W związku z przejściem ze złączy Enlock na złącza Enfit, oczekiwanie przez Zamawiającego końcówek w standardzie EnLock przeczy najnowszym rekomendacjom GEDSA, ponieważ sprzęt stosowany do obsługi żywienia dojelitowego jest produkowany w standardzie EnFit dla gwarancji bezpieczeństwa pacjentów. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 66 pozycja 4 zgłębnika gastrostomijnego z rekomendowaną końcówką ENFIT. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

76. Pakiet 66 pozycja 5. Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycja 5 oczekuje wyspecyfikowanych zestawów do Pompy Flocare Infinity które są wskazane w specyfikacji technicznej pompy Flocare Infinity i jako jedyne gwarantują podaż diety według zaprogramowanej szybkości przepływu ? Pozostałe zapisy zgodnie z Siwz

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

77. Pakiet 66 pozycja 6. Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycja 6 ma na myśli zestaw uniwersalny do grawitacji zaopatrzonego w koszyczek, który w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 60

78. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie oryginalnych (ERBE), dzielonych elektrod neutralnych uniwersalnych dla dorosłych i dzieci, nie wymagających aplikacji w określonym kierunku do pola operacyjnego i kompatybilnych ze wszystkimi urządzeniami ERBE ACC/ICC użytkowymi w Szpitalu – zamiast opisanych w poz. 1 elektrod Twinsafe firmy Emed?

Odpowiedź : Tak.

79. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 2 i 3 - kabli dł. 4m zamiast 3m?

Odpowiedź : Tak.

80. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 2, 3, 10 - kabli dł. 4m zamiast 5m?

Odpowiedź : Tak.

81. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 2, 3, 10 – kabli, na które Wytwórca udziela 12 miesięcznej gwarancji, zamiast wymaganej trwałości min. 50 cykli sterylizacji, które mogą zapewnić max. 2 miesiące eksploatacji?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

82. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 6- elektrody monopolarnej typu szpatuła prosta 3x24 mm- przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź : Tak.

83. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 9 – pincety bipolarnej dł. 230mm?

Odpowiedź : Tak.

84. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 9 – pincety bipolarnej z końcówkami o właściwościach nieprzywierających, ale wykonanych z innego niż opisany stopu metali kolorowych?

Odpowiedź : Tak.

85. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 9 – pincety bipolarnej o izolacji w kolorze niebieskim?

Odpowiedź : Tak.

86. Czy Zamawiający zezwoli na zaferowanie - w poz. 12- kabli dł. 3m zamiast 3,2m?

Odpowiedź : Tak.

87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie opisanej w poz. 11 maty dekontaminacyjnej podłogowej do oddzielnego pakietu? Jest to wyrób przeznaczony do zachowania należytej higieny w pomieszczeniach i nie ma nic wspólnego z akcesoriami elektrochirurgicznym wymienionymi w Pakiecie 60.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie wyrobów wymienionych w poz. 13, 14, 15 do oddzielnego pakietu, ponieważ są to produkty przeznaczone do współpracy urządzeniem VisiClear?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

89. Dotyczy pakiet 30 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie jako równoważnej maski krtaniowej firmy AMBU o następujących parametrach:

- maska krtaniowa jednorazowego użytku wykonana z PCV z nadmuchiwanym mankietem
- kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej we wszystkich dostępnych rozmiarach: 16 FR dla rozmiarów 3,4,5,6; 10 FR dla rozmiarów 2 i 2.5; 8 FR dla rozmiaru 1.5 oraz 6 FR dla rozmiaru 1.
- zintegrowane usztywnienie/bloker zgryzu zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki oraz stabilizujące położenie w jamie ustnej
- możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem elastycznego endoskopu oraz wykonania bronchoskopii
- informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym
- znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce
- znaczniki ułatwiające wprowadzenie bronchoskopu i wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski
- rurka maski wygięta (kąt około 90 stopni) zgodnie z budową anatomiczną gardła
- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankieta powietrzny
- możliwość wentylacji wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych o wartości do do 40 cm H₂O
- luźny, niewbudowany dren do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przygryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta oraz z możliwością tymczasowego zamocowania drenu w uchwycie znajdującym się w pobliżu łącznika.
- dostępne rozmiary: 1 (waga pacjenta poniżej 5kg); 1.5 (waga pacjenta 5-10kg); 2 (waga pacjenta 10-20kg), 2.5 waga pacjenta (20-30 kg); 3 (waga pacjenta 30-50kg); 4 (waga pacjenta 50-70kg); 5 (waga pacjenta 70-100kg); 6 (waga pacjenta powyżej 100kg).
- wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów (w tym DEHP)
- bezwarunkowo dopuszczona do używania w środowisku MRI (wykonana z materiałów nie zawierających elementów metalowych)

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

90. Dotyczy pakiet 43 poz. 7. Prosimy o dopuszczenie linii do kapnografu o długości 200cm z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ. Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

91. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 5 poz. 6 i 7** zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu.

Zestaw zawiera :

- a. Skalpel

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



Fig. 1



Fig. 2

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki. (Rysunek w załączeniu)

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

92. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 poz. 6 i 7 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

93. **Pakiet 12 , poz. 2.** Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 12poz. 2i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

94. **Pakiet 60, poz. 12.** Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 60poz. 12 i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Ponadto prosimy dopuszczenie uchwytu do elektrod monopolarnych z wejściem do elektrod 2,38 , spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

95. **Pakiet 96 poz. 1.** Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 96 poz. 1 zestaw uniwersalny i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Ponadto prosimy o dopuszczenie zestawu z osłoną Mayo wykonaną z folii PE o grubości 40 um w kolorze niebieskim.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

96. **Pakiet 20 poz. 2, 3.** Czy Zamawiający wymaga w ww. pozycjach papieru oryginalnego, czy też dopuszcza papier kompatybilny, tj. producenta innego niż producent aparatu?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga papieru oryginalnego.

97. **Pakiet 20 poz. 2,3.** W przypadku, gdy Zamawiający oczekuje wyłącznie papierów oryginalnych, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia próbek do powyższych pozycji na rzecz przedłożenia katalogów do papierów w wyżej wymienionych pozycjach. Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta tzn. najlepszych jakościowo także ma pewność z jakiego typu asortymentem będzie miał do czynienia.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

98. **Pakiet 20 poz. 5.** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod okrągłych o średnicy 30mm na podłożu z pianki
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
99. **Pakiet 20 poz. 5.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o średnicy 40 mm przy pozostałych parametrach bez zmian.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
100. **Pakiet 20 poz. 5.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 36x42 okrągłej na podłożu pianki z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację.
Odpowiedź : Nie.
101. **Pakiet 20 poz. 5.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 36x40 mm na podłożu pianki kwadratowej o zaokrąglonych bokach z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację.
Odpowiedź : Nie.
102. **Pakiet 20 poz. 6 Żel do USG 5 litrów (dotyczy próbki).** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu składania próbki dla tej pozycji w zamian za ten sam asortyment ale o mniejszej pojemności- 0,5 lub 0,25litra.
Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.
103. **Pakiet 21 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.
Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.
104. **Pakiet 22 poz. 1.** Prosimy o podanie czy powyższy papier ma być w kratkę czy gładki.
Odpowiedź : W kratkę .
105. **Pakiet 22 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do aparatu do Cardiovit FT-1 o wymiarach 114mm x 150mm x 66 kartek.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
106. **Pakiet 23 poz. 1.** Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do aparatu Marquette 9402-021, którego właściwy rozmiar to 209-210mm x 280mm x 300 kartek.
Odpowiedź : Zamawiający zmienia opis papieru Marquette (pakiet 23 poz. 1) na następujący : Papier termiczny A4 z nadrukiem - czerwona siatka o szerokości 195 mm, składanka, otwory zatrzymania, 300 arkuszy. Papier posiadający średnią gramaturę w celu łatwego przesuwania przez urządzenia drukujące .
107. **Pakiet 39 poz. 1.** Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego papieru.
Odpowiedź : 90 x 90
108. **Pakiet 39 poz. 2.** Prosimy o podanie czy powyższy papier ma być w kratkę czy gładki.
Odpowiedź : w kratkę .
109. **Pakiet 39 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie papieru do Lifepak 12 o szerokości papieru 10,7cm.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
110. **Pakiet 97 poz. 1.** Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz o wskazanie czy papier ma być z nadrukiem czy gładki.
Odpowiedź : rozmiar rolki: szer 5 cm/20 m , gładki .
111. **Pakiet 97 poz. 1.** Czy Zamawiający wymaga w ww. pozycji papieru oryginalnego, czy też dopuszcza papier kompatybilny, tj. producenta innego niż producent aparatu?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga oryginalnego papieru
112. **Dotyczy Załącznik nr 4- opis przedmiotu zamówienia.** Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu papierów rejestracyjnych znajdowała się etykieta z nazwą wyrobu w języku polskim i dopuszczenie opisu także w języku angielskim. W przypadku papierów rejestracyjnych opakowanie posiada najczęściej nazwę 'paper' oraz nazwę aparatu i modelu. W związku z powyższym trudno spełnić wymóg polskiego nazewnictwa. Zgodnie z art. 14 ust. 2 ustawy o wyrobach medycznych (z 20 maja 2010 roku) dopuszcza się, aby oznakowanie i instrukcje wyrobów (z wyjątkiem informacji dla pacjenta – a takich, z uwagi na charakter wyrobu, nie ma raczej na opakowaniu papierów medycznych) były

sporządzone w języku angielskim. Etykieta na papierach rejestracyjnych zawiera takie informacje jak nazwa handlowa, producent, rozmiar a takie informacje są czytelne (jednakowe) zarówno w języku polskim jak i angielskim.

„Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .

- 113. Dotyczy Załącznik nr 4 opis przedmiotu zamówienia.** Prosimy o dopuszczenie asortymentu etykietowanego na opakowaniach zbiorczych. Niektóre wyroby medyczne posiadają szczegółowe etykiety ale dopiero na opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

- 114. Projekt Umowy §1 ust.3.** Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu zamówienia z § 1 ust. 3 Projektu Umowy wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty i poprawnego przeprowadzenia postępowania, poprzez określenie minimalnego progu realizacji zamówienia. Niewskazanie tego kluczowego elementu dla wymaganego przepisami Pzp konkretnego i wyczerpującego określenia przedmiotu zamówienia, czyni je szacunkowym i niedookreślonym, przenosząc na wykonawców składających oferty ciężar jego dookreślenia. Realizacja nakazanej przez Krajową Izbę Odwoławczą w sentencji wyroku z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia, musi polegać na określeniu realnych, minimalnych wartości zamówień, które na pewno, a nie jedynie przypuszczalnie, zostaną wykonane przez Zamawiającego, oczywiście z uwzględnieniem okoliczności mogących wpływać na jego zmniejszone zapotrzebowanie na przedmiotowe wyroby. W świetle powyższej argumentacji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 1 ust. 3 na poniższy. „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na specyfikę pracy szpitala. Poza tym możemy zgodnie z § 1 pkt 5 przedłużyć termin realizacji umowy .

- 115. Projekt Umowy §1 ust.4.** Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 4. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie par. 1 ust. 4. Niniejszy zapis jest zastrzeżeniem , że możemy taki aneks podpisać, a aneks zawsze podpisuje się za zgodą obu stron .

- 116. Projekt Umowy §1 ust.5.** Prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź : Zamawiający nie określa terminu. Natomiast aneks nie zostanie podpisany na dłużej, jeżeli Wykonawca nie wyrazi zgody.

Przed odpowiedzią na postawione poniżej pytania, proszę o zapoznanie się z ogólnymi uwagami na temat przetargu.

W związku ze znaną nam sytuacją epidemiologiczną, przedstawiam krótką notatkę na temat zapobiegania, minimalizowania skutków chorobowych w kontekście stosowania wkładów i kanistrów o właściwościach antybakteryjnych, zwłaszcza w warunkach **pandemii** koronawirusa.

Dlaczego cechy antybakteryjności są ważne?

Mając na uwadze skalę obecnego **zagrożenia epidemicznego (Covid)** oraz niepewność co do dalszego rozwoju sytuacji, każde działania zwiększające bezpieczeństwo personelu i pacjentów jest warte przeanalizowania. Oferujemy antybakteryjny system do odsysania, który może znacząco zmniejszyć występowanie **zakażeń towarzyszących**, wewnątrz szpitalnych, czyli codziennych zagrożeń z jakimi spotyka się personel i pacjenci w szpitalu. System antybakteryjnych wkładów i kanistrów angielskiej firmy VacSax zapobiega rozwojowi takich chorobotwórczych organizmów jak: **MRSA, E.coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas, Campylobacter**, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o personel jak i o pacjenta. Nawet w sytuacji kiedy głównym zagrożeniem jest Covid, to choroby(zakażenia) towarzyszące(nabyte w szpitalu), mogą znacząco przyczynić się do takiego osłabienia organizmu, że przesądzą o nieskuteczności leczenia.

W aspekcie logistycznym i prawnym (co nie jest bez znaczenia w świetle złych doświadczeń szpitali z ostatnich miesięcy z asortymentem importowanym z Dalekiego Wschodu), oferowany przez naszą firmę produkt, jest wytwarzany w Anglii od wielu lat, posiada wszystkie wymagane prawem dokumenty, oraz jest **konkurencyjny cenowo**. Dopuszczenie naszego systemu do przetargu, zawsze powoduje **urealnienie ceny** przez dotychczasowego dostawcę, co w sytuacji niedostatecznego dofinansowania szpitali, jest jak najbardziej pożądane.

W związku z tym, mając na uwadze powagę sytuacji i zagrożeń, oraz wielokrotnie udowodnioną **dbałość Państwa placówki o najwyższe standardy bezpiecznego i skutecznego leczenia**, mamy nadzieję, że oferowany system, znajdzie Państwa uznanie. Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza zarazem sytuację, gdy tylko jeden produkt oferowany przez jedną firmę spełnia wymogi SIWZ (**zakładam, że Państwo o tym nie wiedzieliście**) co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych.

117. Pakiet nr 46. Pytanie 1.poz.1,2. Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. 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 na port pacjenta, szeroki port do napełniania proszkiem żelującym lub pobierania próbek. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, odporne na rozdarcia i perforację. Wkłady oraz pojemniki - 1L, 2L.
- pojemniki(1L,2L) kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania na szynach modura. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku, mocowniki**, w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

118. Pakiet 46 Pytanie.2.poz.1,2. 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) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

119. **Dotyczy SIWZ.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź : Tak.

120. Pakiet 2, poz. 5-7. Czy zamawiający wydzieli poz.5-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

121. Pakiet 2, poz. 5-6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

122. Pakiet 2, poz. 7. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

123. Pakiet 26, poz.4. Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

124. Pakiet 26, poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

125. Pakiet 27, poz. 1-3. Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

126. Pakiet 27, poz. 1,3. Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

127. Pakiet 27, poz. 1,3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

128. Pakiet 27, poz. 1-3. Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie

jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

129. Pakiet 27, poz. 1-3. 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 dopuszcza.

130. Pakiet 27, poz.2. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość kompy ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

131. Pakiet 27, poz.2. 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 : Pozostają zapisy SIWZ .

132. Pakiet 27, poz.1-3. Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź : Tak.

133. Pakiet 31, poz.4. Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

134. Pakiet 31, poz.4. Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną, czytelną i niezmywalną?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

135. Pakiet 53, poz.2-4. Czy zamawiający wydzieli poz.2-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

136. Pakiet 53, poz. 2. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu 2 litry z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź : Tak.

137. Pakiet 53, poz. 2. Czy zamawiający dopuści zastawkę antyzwrotną w łączniku bez okienka ?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

138. Pakiet 53, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

139. Czy Zamawiający w pakiecie 30 dopuści maskę krtaniową w poz1 wykonana z PCV , z blokadą nagłośni sterylna , jednorazowego użytku , rurka maski standardowa , informacje dotyczące rozmiaru maski oraz wagi umieszczone na korpusie maski, balon kontrolny przezierny na luźno wbudowanym drenie , pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź : Tak.

140. Czy Zamawiający w pakiecie 30 w pozycji 2 wymaga potwierdzenia w katalogu aby mierzone ciśnienie przecieku ustno-gardłowego wynosiło średnio 37cm H₂O?
Odpowiedź : Tak.
141. Pakiet 2, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby na 28 opakowań?
Odpowiedź :Tak.
142. Pakiet 2, pozycja 7. Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
143. Pakiet 2, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści worek wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii posiadający:
 Pojemność całkowitą worka: 2000 ml,
 Dokładną skalę pomiarową (od 10 ml do 90 ml co 10 ml i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczoną na worku, która pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu,
 Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep” ?
Odpowiedź : Tak.
144. Pakiet 2, pozycja 7. Czy Zamawiający oczekuje worka na wymiociny z kartonowym uchwytem dopasowującym się do twarzy, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe, z instrukcją użycia w języku polskim wewnątrz opakowania jednostkowego?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
145. Pakiet 3, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik Tiemanna dostępny w rozmiarze CH 8 - 24 ?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
146. Pakiet 3, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik Nalatona dostępny w rozmiarze CH 6 – CH 24?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
147. Pakiet 3, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści standardowy cewnik Foley’a 100% silikon, o gładkiej powierzchni zewnętrznej?
W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
148. Pakiet 4, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną bez mankietu, dostępną w rozmiarach 3,5 – 6,0(co 0,5)?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
149. Pakiet 10, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści sterylne worki do lewatywy z natłuszczoną, atraumatyczną końcówką drenu zabezpieczoną zatyczką zamiast kanki?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
150. Pakiet 10, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści niesterylne worki o pojemności 1500ml ?
Odpowiedź : Tak.
151. Pakiet 20, pozycja 2,3. Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoką jakość wydruku?
Odpowiedź : Tak.
152. Pakiet 20, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru w rolkach 18m z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do 545 sztuk?
Odpowiedź : Tak.
153. Pakiet 20, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 55mm?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.
154. Pakiet 20, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30mm?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.
155. Pakiet 21. Czy Zamawiający dopuści elektrodę prostokątną 42 x 56 mm wykonaną z gąbki PE?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
156. Pakiet 22, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru o długości 30m z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do 1067 sztuk?

Odpowiedź : Tak.

157. Pakiet 23. Czy Zamawiający dopuści papier 210x280x300 dedykowany dla Marquette 9402-021 ?

Odpowiedź : Zamawiający zmienił opis dot. pakietu 23 poz. 1 w pkt 106.

158. Pakiet 25, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z hydrofobowej włókniny typu SMS?

Odpowiedź : Tak.

159. Pakiet 25, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź : Tak.

160. Pakiet 28, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x30mm o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczoną do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem

- Konstrukcja igły w najwyższym stopniu zapobiega niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku gumowymi skrawkami

- Boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczony na szczycie igły umożliwia swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki ?



Odpowiedź : Tak.

161. Pakiet 28, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości na 46 opakowań?

Odpowiedź : Tak.

162. Pakiet 28, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w rozmiarach:

- 23G o głębokości nakłucia 1,8mm – dedykowany dla kobiet i dzieci oraz

- 21G o głębokości nakłucia 2,4mm – dedykowany dla mężczyzn?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

163. Pakiet 28, pozycja 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

164. Pakiet 29, pozycja 3. Czy Zamawiający ma na myśli otwór Murphyego?

Odpowiedź : Tak.

165. Pakiet 29, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem rozmiaru na łączniku, zamiast poniżej niego?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

166. Pakiet 29, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach:

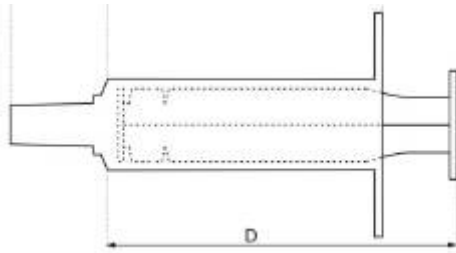
ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3,3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4,7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

167. Pakiet 31, pozycja 1-4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

168. Pakiet 31, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z 10% rozszerzeniem skali i z podcięciem przy końcu tłoka jak na zdjęciu?



Odpowiedź : Tak.

169. Pakiet 31, pozycja 3 (20ml). Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości do 8000 opakowań ?

Odpowiedź : Tak.

170. Pakiet 31, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Odpowiedź : Nie.

171. Pakiet 32, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3ml ? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

172. Pakiet 32, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,1ml?

Odpowiedź : Tak.

173. Pakiet 32, pozycja 2,3. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,2ml?

Odpowiedź : Tak.

174. Pakiet 32, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,5ml?

Odpowiedź : Tak.

175. Pakiet 32, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o płynnym przesuwie tłoka dzięki gumowemu uszczelnieniu?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

176. Pakiet 32, pozycja 3,4. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź : Tak.

177. Pakiet 39, pozycja 2. Czy Zamawiający oczekuje papieru w rolce 30m?

Odpowiedź : Tak.

178. Pakiet 39, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści papier w rolce o szerokości 10,6cm i długości 25m?

Odpowiedź : Tak.

179. Pakiet 53, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu z zastawką antyzwrotną w worku zamiast w łączniku do cewnika, bez przezroczystego okienka podglądu?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

180. Pakiet 53, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź : Tak.

181. Pakiet 61, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, 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 : Pozostają zapisy SIWZ .

182. Pakiet 61, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

183. Pakiet 83. Czy Zamawiający dopuści niesterylne maski z kopułą wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów, występujące w rozmiarze 3 do 5? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

184. Pakiet 84, pozycja 1,2. Czy Zamawiający ma na myśli wycenę wzierników po 24.000 sztuk? Czy w sumie obu typów ma być 24.000 sztuk?

Odpowiedź : W sumie obu typów ma być 24.000 sztuk

185. Pakiet 84, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 130 opakowań ?

Odpowiedź : Tak.

186. Pakiet 85, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 8cm?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

187. Dotyczy Pakietu Nr 36 – Czy Zamawiający wymaga, aby na pojedynczym opakowaniu ostrza widniał jego rysunek w skali 1:1.

Odpowiedź : Tak, jak w SIWZ.

188. Dotyczy Pakietu Nr 36 – Czy Zamawiający wymaga, aby na pojedynczym ostrzu wygrawerowany był jego numer oraz oznaczenie producenta?

Odpowiedź : Jak w SIWZ .

189. Wzór umowy - Wnosimy o dodanie do § projektu umowy ust. o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego oraz euro w stosunku do złotego o co najmniej 3% W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

190. Wzór umowy –Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób / działu zajmujących się zamówieniami, zarówno po stronie Wykonawcy jak i Zamawiającego. Ułatwi to ewentualny kontakt.

Odpowiedź : Po stronie Wykonawcy w projekcie umowy jest miejsce na adres mailowy i nr faksu, który zostanie wpisany przy sporządzaniu umowy, adres mailowy Zamawiającego również zostanie wpisany przy sporządzaniu umowy .

191. Wzór umowy - **Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:**

- a) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- b) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź : Nie wyrażamy zgody na taką zmianę . Ze względu na specyfikę pracy Zamawiającego (czynny szpital) nie jest możliwe wprowadzenie dowolności w dostawie

192. Wzór umowy - Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź : Zamawiający nie dodaje ww. zapisu do umowy. Sprawa uregulowana jest przepisami Kodeksu cywilnego .

193. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 2 i 3 – Czy Zamawiający oczkuje zaoferowania papieru oryginalnego?

Odpowiedź : Tak.

194. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 30 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 8 584 op. a' 30 szt.?

Odpowiedź : Tak.

195. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę na bazie gąbki?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

196. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 55mm?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

197. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30mm?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

198. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 40mm?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

199. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 30 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 14 op. a' 30 szt.?

Odpowiedź : Tak.

200. Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 30 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 1 667 op. a' 30 szt.?

Odpowiedź : Tak.

201. Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 55mm?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

202. Dotyczy Pakietu Nr 22, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 114x150x64?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

203. Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 210x280x300?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

204. Dotyczy Pakietu Nr 84, poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania po 12 000 szt. każdego wziernika usznego?
Odpowiedź : Nie, podana jest ilość wspólna dla poz. 1 i poz. 2 .
205. Dotyczy Pakietu Nr 97, poz. 1 – Prosimy o podanie rozmiaru papieru oraz informacji czy ma być z nadrukiem?
Odpowiedź : rozmiar rolki: szer 5 cm/20 m , gładki .
206. **Pakiet nr 2 pozycja 7.** Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na torbę na wymiociny w kolorze mlecznym, wyposażoną w wygodny plastikowy uchwyt zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, odcinając przy tym źródło przykrego zapachu i umożliwiając bezpieczną utylizację odpadu. Pojemność 1 500 ml wyposażona w skalę co 100 ml.
Odpowiedź : Tak.
207. **Pakiet nr 3 pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik dopęcherzowy typu Nelaton, sterylny, jednorazowego użytku, pakowany w opakowanie foliowe Ch 6 – 24?
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
208. **Pakiet nr 27 pozycja 14.** Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na folia izotermiczna w rozmiarze 160x210cm?
Odpowiedź : Tak.
209. **Pakiet nr 31 pozycja 7.** Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na bezpieczną kaniulę dożylną z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, cewnik wykonane z poliuretanu PUR, zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe, 2 linie RTG, zastawka antyzwrotna. Rozmiar 24 G 0,7x19mm, 22 G 0,9x25mm, 20G 1,1x33mm, G18 1,3x45mm.
Odpowiedź : Tak.
210. **Pakiet nr 77 pozycja 10.** Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na foliowe ochraniacze na obuwie ?
Odpowiedź : Tak.
211. **Dot. pakiet 75 poz. 7.** Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy Zamawiający oczekuje zaoferowania: jednorazowy, wysoko chłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła **101 cm (+/- 1cm) x 225 cm (+/-4cm)**; produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta; wchłaniałość min.3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium; produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, potwierdzone dokumentem; gramatura produktu 125g/m² (+/-1%); produkt o przeciętnym czasie spalania nie krótszym niż 9s wg 16 CFR1610 klasa I; w zestawie z nieuczulającym białym prześcieradłem transportowym o udźwigu minimum 250kg; wymiar prześcieradła 86x168cm?
Odpowiedź : Tak.
212. **Pytanie do SIWZ.** Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.
Odpowiedź : Towar należy dostarczać zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie .

- 213. Pytanie nr 2 do SIWZ.** Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?
„*Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu*”.
- Odpowiedź :** Towar należy dostarczać zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie .
- 214. Pytanie nr 3 do SIWZ.** Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.
- Odpowiedź :** Towar należy dostarczać zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie .
- 215. Pytanie nr 4.** Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?
- Odpowiedź : Tak.**
- 216. Dot. pakietu 69 klipsy naczyniowe.** Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu nr „69 Klipsy naczyniowe” pozycji 4-15, utworzenie niezależnego pakietu na klipsy z aplikatorem i umożliwienie złożenia konkurencyjnej oferty innym oferentom.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 217. Dot. poz. 4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, zgięty osiowo, dł. branszy 7,0 mm, max. rozwarcie 8,0 mm, siła zaciskania 1,47 N.”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 218. Dot. poz.5.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, prosty, dł. branszy 7,0mm, max. rozwarcie 8,0mm, siła zaciskania 1,47 N”.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 219. Dot. poz. 6.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, zakrzywiony, dł. branszy 7mm, max. rozwarcie 7,6mm, siła zaciskania 1,47N”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 220. Dot. poz. 7.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, kształt bagnetowy, dł. branszy 7,0mm, max. rozwarcie 9,5mm, siła zaciskania 1,77N”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 221. Dot. poz. 8.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, kształt bagnetowy, dł. branszy 10,0mm, max. rozwarcie 11,9mm, siła zaciskania 1,77N”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 222. Dot. poz. 9.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, mocno łukowato wygięty, dł. branszy 9mm, max. rozwarcie 7,3mm, siła zaciskania 1,77N”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
- 223. Dot. poz. 10.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, standardowy, stały, lekko zakrzywiony osiowo, dł. branszy 9mm, max. rozwarcie 8,9mm, siła zaciskania 1,77N”
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .

224. **Dot. poz. 11.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, mini, stały, prosty, dł. branszy 3,0mm, max. rozwarcie 4,8 mm, siła zaciskania 1,08 N”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
225. **Dot. poz. 12.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, mini, stały, prosty, dł. branszy 5,0mm, max. rozwarcie 6,0mm, siła zaciskania 1,08 N”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
226. **Dot. poz. 13.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie, mini, stały, zgięty osiowo, dł. branszy 5mm, max. rozwarcie 6,2 mm, siła zaciskania 1,08 N”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
227. **Dot. poz. 14.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Klips typu D tytanowy do leczenia tętniaków mózgu do bezpośredniego użycia pakowany sterylnie standardowy, stały, okienkowy śr. 5mm, odgięty 90st., dł. części roboczej ramion klipsa 7,5mm, max. rozwarcie 6,1mm, siła zaciskania 1,47 N”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
228. **Dot. poz. 15.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „Tytanowy biokompatybilny aplikator klipsów tytanowych standard i mini typu D, bagnetowy, z wyginaną częścią roboczą umożliwiającą ustawianie szczęk w różnej pozycji oraz płytką chwytą klipsa z możliwością zmiany kąta położenia klipsa w zakresie 0-180° w szczękach. Część robocza aplikatora 90mm, dł. całkowita 255mm. Aplikator wraca do oryginalnego bagnetowego kształtu w procesie sterylizacji.”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
229. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 wzoru umowy dostawy poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?
Odpowiedź : Tak.
230. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
Odpowiedź : Tak.
231. **Pakiet 85, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety z otworem o średnicy 8cm?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza
232. **Pakiet 85, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety w rozm. 90x130cm z otworem o średnicy 8cm?
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ..
233. **Pakiet 85, poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety w rozm. 90x75cm?
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ..
234. **Pakiet 85:** Czy Zamawiający wymaga złożenia próbki również w tym pakiecie? Ze względu na wysoki koszt protezy prosimy o doprecyzowanie. W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga złożenia 1 szt. próbki w dowolnym rozmiarze.
Odpowiedź : Zamawiający wymagał pakiecie 85 złożenia 1 szt. próbki w dowolnym rozmiarze.
235. **Pakiet 72, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie protezy o krzywiznie 24mm?
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
236. **Pakiet 25, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety w rozm. 45x75cm?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
237. **Pakiet 25, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie prześcieradła w rozm. 150x200cm?

- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
238. § 7 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki”?
- Odpowiedź :** Nie.
239. **Pakiet 3 poz. 2,4** Czy Zamawiający wymaga aby powierzchnia była zmrożona i oznaczenia numerycznego na cewniku oraz skróconej nazwy producenta pod konektorem?
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
240. **Pakiet 3 poz. 5** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 5 do osobnego pakietu co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert.
- Odpowiedź :** Nie.
241. **Pakiet 24 poz. 1- 8** Czy Zamawiający wymaga aby poz. 1-8 były bez zawartości ftalanów i BPA oraz pochodziły od jednego producenta ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza produkty bez zawartości ftalanów, ale nie muszą być od jednego producenta.
242. **Pakiet 28 poz. 4.** Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 4 do osobnego pakietu co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert.
- Odpowiedź :** Nie.
243. **Pakiet 28 poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z otworem bocznym , szlif ołówkowy typu Pencil Point.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
244. **Pakiet 29 poz. 1-3** Czy Zamawiający wymaga aby rurki były silikonowane i nie zawierały ftalanów i BPA? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ.
245. **Pakiet 29 poz. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek bez ftalanów z przewodniczą bez badań grubości ścianki ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ.
246. **Pakiet 53 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści lateksową sztywną zastawkę ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
247. **Pakiet 53 poz. 2** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu okienka do podglądu. Jest to wskazanie na jednego dystrybutora co zaprzecza uczciwej konkurencji.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ.
248. **Pakiet 53 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści pojemność worka 2600 ml ? Reszta parametrów bez zmian.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ.
249. dot. pakietu 82. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający posiada resektoskopy urologiczne typu monopolarnego (pracującego w środowisku glicyny) oraz bipolarnego (pracującego w środowisku 0,9% NaCl) tylko i wyłącznie producenta Olympus. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie wymogu kompatybilności elektrod z pozycji 1-6 pakietu 82 jedynie z resektoskopami firmy Olympus.
- Odpowiedź :** Zamawiający posiada resektoskopy firmy Olympus. Opis jak w SIWZ.
250. dot. pakietu 82 Do Poz. 1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych pętlowych tnących kompatybilnych z optyką 12 lub 30 stopni (do wyboru Zamawiającego) i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku soli fizjologicznej (0.9% NaCl) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
251. dot. pakietu 82 Do Poz. 2. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych pętlowych tnących kompatybilnych z optyką 12 lub 30 stopni (do wyboru Zamawiającego) i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku glicyny (monopolarnych) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
252. dot. pakietu 82 Do Poz. 3. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych typu igła kompatybilnych z optyką 12 i 30 stopni (wygięta 45 stopni) i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku soli fizjologicznej (0.9% NaCl) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op. czyli 3 opakowania.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

253. dot. pakietu 82 Do Poz. 4. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych typu igła kompatybilnych z optyką 12 i 30 stopni (wygięta 45 stopni) i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku glicyny (monopolarnych) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op. czyli 3 opakowania.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

254. dot. pakietu 82 Do Poz. 5. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych typu kulka kompatybilnych z optyką 12 i 30 stopni i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku soli fizjologicznej (0.9% NaCl) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

255. dot. pakietu 82 Do Poz. 6. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie elektrod resekcyjnych typu kulka kompatybilnych z optyką 12 i 30 stopni i płaszczem 24 Fr pracujących w środowisku glicyny (monopolarnych) w opakowaniach zbiorczych 12 sztuk/op.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

256. Pakiet 104. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie i utworzenie odrębnego pakietu z pozycji 1 Adapter do kapnografu EMMA dla dorosłych i dzieci, niesterylny. Wydzielenie tej pozycji pozwoli na złożenie ofert przez innych dystrybutorów oryginalnych akcesoriów do kapnografu EMMA tym samym zmniejszając koszt zakupu przez Zamawiającego?

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

257. Pakiet 108 mankiety . Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment czy Zamawiający w pozycji 1 oczekuje: Mankiet do pomiaru RR krwi dla dorosłych o rozmiarze 23 - 33 cm , jednopacjentowy używany dla jednego pacjenta na czas pobytu w szpitalu , dwużyłowy typu Classic-Cuf? A w pozycji 2 Mankiet do pomiaru RR krwi dla dorosłych o rozmiarze 23 - 33 cm , jednopacjentowy używany dla jednego pacjenta na czas pobytu w szpitalu , jednożyłowy typu Classic-Cuf?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

258. Pakiet 107 adapter oddechowy. Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni produkt czy Zamawiający wymaga: Linia do pomiaru etCo2 dla pacjentów zaintubowanych dorosłych do urządzenia zewnętrznego modułu Masimo Nomoline 3m ?



Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

259. **Dotyczy SIWZ i wzoru umowy.** W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania

łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź : Nie wyrażamy zgody. Kwestia zaś okoliczności związanych z epidemią wirusa SARS-Cov-2 może być rozważana ewentualnie w kategoriach siły wyższej, stąd postanowienie tego typu jest zbędne w umowie .

260. Pakiet 1, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o przestrzeni martwej 40 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

261. Pakiet 1, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o przestrzeni martwej 40 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

262. Pakiet 1, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- 263. • Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- 264. • Przestrzeń martwa: 16ml
- 265. • Waga: 9g
- 266. • Objętość oddechowca: 200-1000ml
- 267. • Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- 268. • Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- 269. • Złącza: 15F
- 270. • Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- 271. • Port tlenowy: tak
- 272. • Opakowanie: papier/folia
- 273. • Jałowy: tak?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

274. Pakiet 1, pozycja 5-6 -Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 1 pozycję 5-6 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

275. Pakiet 1, pozycja 9- Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych wykonany z PE?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

276. Pakiet 1, pozycja 9- Czy zamawiający dopuści obwód posiadający ramię karbowane wewnątrznie z 2 rur o długości 180 cm i dodatkowego ramienia karbowana wewnątrznie o długości 100 cm

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

277. Pakiet 1, pozycja 9 -Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 1 pozycję 9 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

278. Pakiet 2, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści sondę zgłębnik do żołądka j.u CH 30 x 1500mm?

Odpowiedź : Tak.

279. Pakiet 2, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści cewnik /kateter powierzchnia zewnętrzna gładka?

Odpowiedź : Tak.

280. Pakiet 2, pozycja 7- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 2 pozycję 7 umożliwi składanie ofert wyłącznie na

ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

- 281. Pakiet 2, pozycja 7-** Czy zamawiający dopuści worek na wymiocy z funkcją Twist&Lock uniemożliwiająca wydostanie się zapachu i treści na zewnątrz?

Odpowiedź : Tak.

- 282. Pakiet 2, pozycja 7-** Czy zamawiający dopuści worek an wymiocy o pojemności 1,5 L skalowany od 100ml do 1500ml?

Odpowiedź : Tak.

- 283. Pakiet 29, pozycja 4-** Czy zamawiający odstąpi od badań grubości ścianki 50 mikronów?

Odpowiedź : Nie.

- 284. Pakiet 29, pozycja 4-** Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 29 pozycję 4 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

- 285. Pakiet 29, pozycja 5-** Czy zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych dla rurek rozmiar 2.5-3.5 mm do 4.0-5.5 mm oraz powyżej 6.0mm?

Odpowiedź : Tak.

- 286. Pakiet 41, pozycja 13-14-** Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 41 pozycję 13-14 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ.

- 287. Pakiet 62, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do higieny jamy ustnej składający się z następujących elementów:

*Szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania oraz portem kciukowym umożliwiającą siłę regulacji odsysania wykon

*Aplikator gąbkowy do nawilżania

*Roztwór 0,12% chlorheksydyny (10 ml)

*Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

* opakowanie zestawu pełni funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 288. Pakiet 62, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z kilku elementów trwale ze sobą połączonych

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 289. Pakiet 62, pozycja 2-** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej składający się z następujących elementów :

2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania z możliwością regulacji siły odsysania

2x Płyn bezalkoholowy do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydny

4x Roztwór płynu do płukania z 1,5% nadtlenu wodoru

4x Gąbka z funkcją odsysania z możliwością regulacji siły odsysania z zagiętą końcówką

6x Aplikator gąbkowy do nawilżania

6x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej

Zestaw z możliwością położenia na półce pacjenta oraz sugerowaną kolejnością stosowania pakowany w kartonik?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 290. Pakiet 62, pozycja 2-** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej składający się z następujących elementów :

2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania

6x Roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml)

4x Gąbka z funkcją odsysania i zagiętą końcówką

6x Aplikator gąbkowy do nawilżania

6x Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

Zestaw z możliwością położenia na półce pacjenta oraz sugerowaną kolejnością stosowania pakowany w kartonik?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

291. Pakiet 62, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z kilku elementów trwale ze sobą połączonych?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

292. Pakiet 78, pozycja 1-2- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godz do rurek intubacyjnych oraz tracheotomijnych o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada 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°
- posiada 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 obwodce 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

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,3mm	600mm	intubacja
12Fr 4,0mm	600mm	intubacja
14Fr 4,7mm	600mm	intubacja
16Fr 5,3mm	600mm	intubacja
10Fr 3,3mm	300mm	tracheostomia
12Fr 4,0mm	300mm	tracheostomia
14Fr 4,7mm	300mm	tracheostomia
16Fr 5,3mm	300mm	tracheostomia?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

293. Pakiet 78, pozycja 3- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 78 pozycję 3 umożliwi składanie ofert wyłącznie na

ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

- 294. Pakiet 84, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści wzornik uszny dla dzieci w rozmiarze 2,5, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź : Nie.

- 295. Pakiet 84, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści wzornik uszny dla dorosłych w rozmiarze 4.0 pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź : Nie.

- 296. Pakiet 84, pozycja 3-** Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 84 pozycję 3 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie.

Odpowiedź : Nie.

- 297. Pakiet 90, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PE?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 298. Pakiet 95, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści ustnik w rozmiarze 21x 26,5 cm?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 299. Pakiet 98, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści zestaw do inhalacji z drenem o długości 2.1 m?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

- 300. Pakiet 101, pozycja 3-4-** Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 101 pozycję 3-4 umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

- 301. Pakiet 101, pozycja 4-** Czy zamawiający dopuści podkładkę pod rurkę tracheotomijną w rozmiarze 9 x10 cm?

Odpowiedź : Tak.

- 302. Pakiet 101, pozycja 4-** Czy zamawiający odstąpi od parametru podkładka” **zmieniająca kolor pod wpływem wydzieliny**”?

Odpowiedź : Nie.

- 303. Pakiet 26 _Poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania 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.

- 304. Pakiet 26 Poz. 2:** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli luer do długotrwałych wlewów dożylnych dla dorosłych typu z igłą trójplaszczynową typu back cut Cup G 22 0.9x25mm przepływ min.35 ml l/min, G 20 1,1x32mm przepływ min. 64 ml/min, G 18 1,3x32mm, przepływ min 95 ml/min, G 17 1,5x45mm przepływ min. 133ml/min, G 16 1,7x45mm przepływ min. 200 ml/min, G 14 2,0x45mm , przepływ min 305 ml/min

Odpowiedź : Opis na kaniule został zmieniony w pkt 364, 365

- 305. Pakiet 26 Poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kaniula dotętnicza miała cewnik wykonany z PTFE

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 306. Pakiet 26 poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniuli dotętnicznej z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z piankowymi: podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowymi piankowym paskami do prowadzenia linii?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 307. Pakiet 26. Poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowanych po 100szt, pakowane pojedynczo w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 308. Pakiet 26 Poz. 6 i 7:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 309. Pakiet 26. Poz. 8:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego j.u. sterylna w rozmiarach G 22, 24, 25, 27 x 90mm; G 22 x 130 mm, G 22 x180mm, G 25x119 mm, G 27 x 103 mm Point z prowadnicą, cienkościenna, o szybkim wypływie, przezroczysta, rowkowana końcówka, oznaczona kolorem do identyfikacji rozmiaru, opakowanie typu TYVEK
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.
- 310. Pakiet 26 Poz. 9:** Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców
Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .
- 311. Pakiet 28_Poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32mm zamiast 06, x 30 mm . długość obu igieł wyrażona w calach 1 ¼”
Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .
- 312. Pakiet 32 Poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 ml luer lock . opakowanie 1 szt z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczny i wyczuwalny) .Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 313. Pakiet 32 Poz. 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 30 ml luer lock .opakowanie 50szt opakowanie 1 szt z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczny i wyczuwalny) .Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 314. Pakiet 53_Poz. 4:** Czy zamawiający wymaga aby port do pobierania próbek był płaski ułatwiający dezynfekcję z przezroczystym okienkiem podglądu, z zastawką antyzwrotną w łączniku do cewnika foely ?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 315. Pakiet 53_Poz. 4:** Czy zamawiający wymaga aby dren był dwuświatłowy ze spiralą antyżalarniową o długości minimum 5cm?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 316. Pakiet 62_Poz. 1:** Czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje : Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie .
- 317. Pakiet 62 Poz. 1:** Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał skuteczność działania potwierdzoną badaniami w redukcji VAP?
Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.
- 318. Pakiet 62_Poz. 1:** Czy zamawiający wymaga aby wyrób medyczny był zarejestrowany w klasie IIa?
Odpowiedź : Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
- 319. Pakiet 62 Poz. 2:** Czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej o składzie:
2 osobne opakowania każde zawierające 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką manualną do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni co umożliwi delikatne czyszczenie dziąseł, 1 opakowanie z antyseptycznym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny, 1 gąbkę aplikator

1 osobne opakowanie zawierające 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z zastawką manualną do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 1 jednorazową saszetkę bezalkoholowego, antyseptycznego płynu do płukania jamy ustnej z 7 ml z 0,05% roztworu chlorku cetylopirydyny, 1 jednorazową 2 g saszetkę preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej oraz 1 gąbkę aplikator.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie .

- 320. Pakiet 62 Poz. 2:** Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał skuteczność działania potwierdzoną badaniami w redukcji VAP?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza .

- 321. Pakiet 62 Poz. 2:** Czy zamawiający wymaga aby wyrób medyczny był zarejestrowany w klasie IIa?

Odpowiedź : Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych

- 322. Pakiet 29.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankietem, wykonanej z medycznego PVC, bez DEHP – parametr potwierdzony na pojedynczym opakowaniu, rozmiar rurki umieszczony na rurce intubacyjnej oraz na baloniku kontrolnym, w wymaganych rozmiarach.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem, wykonanej z medycznego PVC, bez DEHP – parametr potwierdzony na pojedynczym opakowaniu, spirala metalowa na całej dł. rurki, całkowicie wtopiona w ściankę rurki, rozmiar rurki umieszczony na rurce intubacyjnej oraz na baloniku kontrolnym, sterylna.

Dostępna w rozmiarach: 3,0 do 9,5 co pół.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 323. Pakiet 29 .** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna-zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 324. Pakiet 29** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga przewodnic kształtowych bez DEHP – parametr potwierdzony na pojedynczym opakowaniu, w rozmiarach CH6 (2.0 mm), CH10 (3.3 mm), CH12 (4.0 mm), CH14 (4.7 mm)?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 325. Pakiet 29 Poz. 1, 3, 4:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurki były wyposażone w kodowane kolorystycznie łączniki ISO 15 mm ułatwiające optymalny wybór rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 326. Pakiet 29 Poz. 1, 3, 4:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów podczas trudnej intubacji zakończenie rurki intubacyjnej wolnej od DEHP, powinno być zaprojektowane w sposób zapewniający szczelne przyleganie do przewodnicy lub fiberoskopu chroniąc tym samym przed przypadkowym uszkodzeniem struktur anatomicznych przy wprowadzaniu rurki intubacyjnej

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 327. Pakiet 43 Poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu dwururowego do aparatu do znieczulania, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwe do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22Mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 328. Pakiet 43 Poz. 1.** Prosimy Zamawiającego czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu i jego elementów na etykiecie pojedynczego opakowania ma być umieszczony piktogram oraz dł. obwodu?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 329. Pakiet 43 Poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga obwodów z możliwością użycia do 7 dni potwierdzoną w instrukcji użycia produktu umieszczonej w opakowaniu pojedynczym?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

330. Pakiet 43 Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu dwururowego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury długości 1,5 m wykonane z polietylenu, łącznik Y z portem kapno odłączalny od rur w celu podłączenia nebulizatora, kolanko podwójnie obrotowe odłączalne od łącznika Y, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

331. Pakiet 43 Poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu dwururowego do respiratora, pediatryczny, średnica rur 15 mm, rury długości 1,5 m wykonane z polietylenu, łącznik Y z portem kapno odłączalny od rur w celu podłączenia nebulizatora, kolanko podwójnie obrotowe odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

332. Pakiet 43 Poz. 7-8: Czy zamawiający dopuszcza linie do kapnografu o parametrach:

Długość 3,0m

Średnica ID 1,68mm / OD 3,33mm

Wykonana z miękkiego, elastycznego tworzywa PCV

Łączniki akrylowe M/M

Jednorazowego użytku

Mikrobiologicznie czysta

Bez DEHP

Bez BPA

Bez ftalanów

Bez lateksu

Pakowana pojedynczo

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

333. Pakiet 77 Poz. 1: Czy zamawiający wymaga aby produkt posiadał plastikową igłę podłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorę zewnętrzną oraz aby produkt posiadał kod ONB nadawany przez FDA?

Czy zamawiający wymaga aby produkt był dostarczany w dwóch rozmiarach 13mm oraz 20mm do wyboru dla użytkownika?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

334. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 15, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 1 pakietu nr 15:

Zestawu do podawania kontrastu przy pomocy pompy infuzyjnej OPTISTAR LE składającego się z:

- 2 szt. Strzykawkę 60 ml z tłokiem gumowym,

- 2 szt. adapterów łączących strzykawkę z przedłużaczem (ostrza spike),

- przedłużacz długości 250 cm dwutorowy w kształcie litery Y przezroczysty wytrzymały ciśnienie do 375 PSI.

Odpowiedź : zamawiający dopuszcza.

335. Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 15, poz. 2. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 2 pakietu nr 15:

- Przedłużacz długości 250 cm dwutorowy w kształcie litery Y przezroczysty, wytrzymały ciśnienie do 375 PSI pasujący do ww. zestawu.

Odpowiedź : zamawiający dopuszcza.

336. Dotyczy: Załącznik nr 4 OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – Pakiet nr 15

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie nr 15 asortymentu z etykietami oznakowanymi w języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów). Znaczenie piktogramów wyjaśniono w instrukcji użytkownika, którą dołącza się do opakowań zbiorczych. W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy

pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Podsumowując, pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane:

- nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE.

Zgodnie z powyższym prosimy o zmodyfikowanie zapisów w następujący sposób:

„Zamawiający wymaga, aby opakowanie jednostkowe towaru dostarczanego do magazynu posiadało opis w języku polskim **lub angielskim (dodatkowo wyrażone za pomocą zharmonizowanych piktogramów)**: nazwa, rozmiar, data ważności .

Zgoda na powyższą prośbę pozwoli na zaoferowanie produktów wysokiej jakości oraz spełniających wszystkie wymagania techniczne właściwe dla danego asortymentu, zgodnie z jego przeznaczeniem. Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 15 .

337. Pakiet 17, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zestaw z 7 opaskami, z nicią o długości 165cm, do kanału roboczego minimum 9,3mm, z opaskami w kolorze wyłącznie czarnym, z portem do irygacji, bez igły z tępym końcem w zestawie? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź : Nie.

338. **Pytanie dot. pakietu 1 pozycja 1 i 2.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 1 pozycji 1 i 2 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

339. **Pytanie dot. pakietu 1 pozycji 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów elektrostatycznych o przestrzeni martwej 57ml. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

340. **Pytanie dot. pakietu 1 pozycji 2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów bakteryjno- wirusowych o przestrzeni martwej 57ml, do aparatu do znieczuleń, elektrostatycznych z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem kapno, wydajność – 24 h j u sterylne, skuteczność filtracji 99,998%.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

341. **pytanie dot. pakietu 78 pozycja 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godz do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 2 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i dwoma bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatraskowy system blokowania, pozbawiony DEHP w rozmiarach: Fr 10, 12, 14, 16, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

342. **Pytanie dot. pakietu 78 pozycja 2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godz do rurek tracheostomijnych o długości 30,5 cm, skalowany co 2 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z

jednym otworem centralnym i dwoma bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatraskowy system blokowania, pozbawiony DEHP w rozmiarach: Fr 10, 12, 14, 16, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 343. Pytanie dot. pakietu 90.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodów oddechowych do respiratora Philips V 680, dwururowy, karbowany, dla dorosłych, j.u, śr.rur 22 mm, dł.1,6 m, wykonany z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem KAPNO, kolanko odłączalne od łącznika Y, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 344. Pakiet 59 system do ogrzewania pacjenta I Poz. 1.** Prosimy o dopuszczenie zamienników oryginalnych kocy, kompatybilnych z ogrzewaczem MISTRAL AIR

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 345. Pakiet 59 system do ogrzewania pacjenta I Poz. 1a.** Prosimy o dopuszczenie koca na górną część ciała pacjenta o wymiarach: 124 x 94 cm (ramiona wzdłuż) lub 192 x 57 cm (ramiona rozłożone)

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 346. Pakiet 59 system do ogrzewania pacjenta I Poz. 1b.** Prosimy o dopuszczenie koca na całe ciało pacjenta w rozmiarze 100 x 195 cm

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 347. Pakiet 108 mankiety Poz. 1, 2.** Prosimy o podanie, czy chodzi o mankiety przeznaczone do zastosowania w kardiomonitorach?

Jeśli tak to, czy mankiety mają być wyposażone w szybkozłącza do połączenia z przewodem NIBP? Jeśli tak, prosimy podanie modelu monitora, z jakim mają być kompatybilne mankiety.

Odpowiedź : Tak, Philips Mp 30 i 50, Datex Omida

Czy Zamawiający w pakiecie 40 dopuści:

- 348. Poz. 1** worek stomijny jednoczęściowy z filtrem, samoprzylepny, z delikatnego materiału w neutralnym, dyskretnym kolorze szarym, kolostomijny – zamknięty, nieprzepuszczający zapachu, niesterylny, pojemność 120 ml, płytka hydrokoloidowa, w rozmiarze 15-45 mm

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 349. Poz. 1** worek stomijny jednoczęściowy z filtrem, samoprzylepny, przezroczysty, kolostomijny – zamknięty, nieprzepuszczające zapachu, niesterylny, pojemność 520 ml, płytka hydrokoloidowa, w rozmiarze 15-55 mm

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

- 350. Poz 1** worek stomijny jednoczęściowy z filtrem, samoprzylepny, przezroczysty, ileostomijny - otwarty, nieprzepuszczające zapachu, niesterylny, pojemność 510 ml, płytka hydrokoloidowa, w rozmiarze 10-55 mm

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

- 351. Poz. 2** worek stomijny jednoczęściowy, samoprzylepny, jednorazowego użytku, z odpływem zamykanym na miękkim kurek, urostomijny, niesterylny, przezroczysty, z hydrokoloidową płytką rozmiaru do docięcia 10-45 mm, pojemność 460 ml.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

- 352. Poz. 2** worek urostomijny jednoczęściowy, samoprzylepny jednorazowego użytku, z odpływem zamykanym na miękkim kurek, urostomijny, niesterylny, przezroczysty, z płytką chroniącą przed działaniem wlgoci, w rozmiarze 10-66 lub 10-76 mm (do wyboru Zamawiającego), pojemność 400 ml

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

- 353. Poz 3** cewnik zewnętrzny, samoprzylepny, 1-częściowy, przezroczysty, wykonany z silikonu medycznego w rozmiarze 28 mm lub 31 mm

Odpowiedź : 28 mm tak, 31 mm - nie

- 354. Poz. 3** cewnik zewnętrzny, samoprzylepny, 1-częściowy, przezroczysty, lateksowy, w rozmiarze 30 mm

Odpowiedź : Nie.

- 355. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne i urostomijne pakowane 30 sztuk w opakowaniu zbiorczy, cewnik pakowane**

po 30 szt w opakowaniu)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź : Tak.

- 356.** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Nasza firma pracuje nad możliwością wysyłania ustrukturyzowanych faktur, jednakże w najbliższym czasie możemy zaproponować przesyłanie faktury drogą pocztową lub jeśli Zamawiający wyrazi taką chęć to istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur pocztą .

- 357. Pakiet 61. Dotyczy pozycji 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności jednorazowego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o poniższej charakterystyce:

System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu, składający się z cewnika z pierścieniem uszczelniającym o pojemności min. 45 ml (kolor biały) oraz portu irygacyjnego (kolor niebieski) do łatwej identyfikacji, cewnik przezierny dla promieni RTG o długości 160 cm +/- 5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci grubej czarnej kreski. W zestawie: min. 3 worki o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego. Podstawa do montowania do łóżka z nadającym się do czyszczenia plastikowym paskiem oraz centralną rurką obrotową - wszystkie elementy trwale ze sobą połączone. W opakowaniu zbiorczym strzykawka 3-częściowa z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny (kolor zielony), instrukcja obsługi w języku polskim - urządzenie nie zawiera lateksu, jednorazowego użytku. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 28 dni.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

- 358. Pakiet 61. Dotyczy pozycji nr 2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie (w przypadku dopuszczenia powyżej opisanego alternatywnego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca) kompatybilnych z opisanymi powyżej systemem wymiennych worków o pojemności 1500 ml - opakowanie = 10 sztuk.

Odpowiedź : Pozostają zapisy SIWZ .

- 359. Pakiet 78. Dotyczy pozycji 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 56 cm, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm, rozmiar cewnika kodowany kolorystycznie wg standardu ISO, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne, cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, pozbawiony ftalanów DEHP, zmienna sztywność cewnika. Rozmiary CH10, CH12, CH14, CH16.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 360. Pakiet 78. Dotyczy pozycji 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheostomijnych o długości 36 cm, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm, rozmiar cewnika kodowany kolorystycznie wg standardu ISO, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci

kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne, cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, pozbawiony ftalanów DEHP, zmienna sztywność cewnika. Rozmiary CH12, CH14, CH16.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 361. Pakiet 78. Dotyczy pozycji 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności adaptera do bronchoskopii do połączenia z zamkniętym układem do odsysania, aby umożliwić wprowadzenie bronchoskopu. Produkt ten może być stosowany do 72 godzin. Adapter typu „Y”, zamykany port do bronchofiberoskopu z dwudzielną zastawką, silikonowa nasadka (kapturek) na zawieszce zamykająca i uszczelniająca port, obrotowy łącznik do podłączenia rurki, sterylne. Adapter kompatybilny z opisanymi powyżej cewnikami do odsysania w systemie zamkniętym

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 362. Pakiet 83.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga masek z otwartym, czy pompowanym mankietem.

Odpowiedź : Należy zaoferować maski z pompowanym mankietem .

- 363. Pakiet 26 poz. 1.** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł do nakłucia lędźwiowego w rozmiarze 0,5 x 25mm (zamiast 0,6x19mm) oraz 0,7 x 65-75mm, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

- 364. Pakiet 26, poz. 2.** Prosimy o uszczegółowienie czy Zamawiający oczekuje kaniul posiadających zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , wyposażonej w konstrukcję pomagającą eliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli (kapilar), w postaci systemu utrzymania krwi w środku zabezpieczenia , której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem (**zadrażnieniem**), zachłapaniem (**rozpryskiem**) krwią ?

Odpowiedź poniżej

- 365. Pakiet 26, poz. 2.** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania części kaniul, dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione , spełniających stawiane wymogi SIWZ, wykonanych w nowej technologii, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniule te są dostępne w rozmiarach 22G (0,9 x 25mm) ; 20G (1,1 x 32mm) ; 18G (1,3 x 45 mm i 32 mm). Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu.

Odpowiedź 364, 365- zamawiający zmienia opis kaniul (pakiet 26 poz. 2 na następujący :

Nazwa , opis	Ilość
Cienkościenna zapewniająca duży przepływ kaniula dożylna z biokompatybilnego poliuretanu ze zintegrowanym koreczkiem luer lock jednorazowego użytku, jałowa. Posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć, samozamykający zawór i koreczek portu bocznego, zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, skrzydełka mocujące. Kaniula posiadająca minimum 5 pasków kontrastujących (wtopionych) widocznych w promieniach RTG. Kaniula posiada atraumatyczny koniec, hedrofobową membranę hemostatyczną lub filtr hydrofobowy. Kaniula posiada dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniula posiada zabezpieczenie igły w postaci osłonki o gładkich krawędziach wyposażona w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli, w postaci systemu utrzymania krwi w środku	

<p>zabezpieczenia, której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem, zachlapaniem krwią, uniemożliwiając powtórne użycie cewnika, bez ostrych elementów mechanizmu zabezpieczającego ostrze i ma zamykać w pełni światło i ostrze igły. Kaniula pakowana pojedynczo w opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikrorozszczelnieniem, uszkodzeniem w trakcie przechowywania, opakowanie które nie zawiera celulozy (typu Tyvec) Wyrób nie może zawierać ftalanów. Rozmiary 22 G(0,8-0,9 x 25mm), 20 G (1,0-1,1 x 32-33 mm), 18 G (1,2 – 1,3 x 45 mm)</p>	
<p>Cienkościenna zapewniająca duży przepływ kaniula dożylna z biokompatybilnego poliuretanu ze zintegrowanym koreczkiem luer lock jednorazowego użytku, jałowa. Posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć, samozamykający zawór i koreczek portu bocznego, zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, skrzydełka mocujące. Kaniula posiadająca minimum 5 pasków kontrastujących (wtopionych) widocznych w promieniach RTG. Kaniula posiada atraumatyczny koniec, hydrofobową membranę hemostatyczną lub filtr hydrofobowy. Kaniula posiada zabezpieczenie igły w postaci osłonki o gładkich krawędziach, wyposażona w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli, w postaci systemu utrzymania krwi w środku zabezpieczenie, której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem, zachlapaniem krwią, uniemożliwiając powtórne użycie cewnika, bez ostrych elementów mechanizmu zabezpieczającego ostrze i ma zamykać w pełni światło i ostrze igły. Kaniula pakowana pojedynczo w opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikrorozszczelnieniem, uszkodzeniem w trakcie przechowywania, opakowanie które nie zawiera celulozy (typu Tyvec) Wyrób nie może zawierać ftalanów. Rozmiary 17 G(1,4-1,5 x 45mm), 16 G (1,7-1,8 x 45-50 mm),</p>	126.000

366. Pakiet 26, poz.2. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów dopuszczających Deklaracji Zgodności i CE do nowych produktów ?

Odpowiedź : Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych .

367. Pakiet 26,poz. 4 . Czy Zamawiający oczekuje koreczków tego samego producenta co kaniule lub rekomendowanego i sprzedawanego przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń ?

Odpowiedź : Tak, zamawiający wymaga aby koreczki były tego samego producenta co kaniule .

368. Pakiet 26, poz.4 . Prosimy o dopuszczenie koreczków pakowanych po 200szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

369. Pakiet 26, poz. 5, 6 i 7 . Prosimy o doprecyzowanie czy kranik ma być wyposażony w trójramienne białe pokrętło , z możliwością obrotu o 360 stopni ?

Odpowiedź : poz. 5 Zamawiający dopuszcza, poz. 6 i 7 odpowiedź poniżej .

370. Pakiet 26, poz. 5, 6 i 7 Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma być wykonany z poliwęglanu , materiału pozwalającego na bezpieczną podaż tłuszczu i chemioterapeutyków, sterylizowany radiacyjnie jak obecnie stosowane ?

Odpowiedź : poz. 5 Zamawiający dopuszcza, poz. 6 i 7 odpowiedź poniżej .

371. Pakiet 26, poz. 5. Prosimy o doprecyzowanie czy kranik ma posiadać objętość wypełnienia 0,20-0,22ml

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

372. Pakiet 26, poz. 6. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0.8ml ?

Odpowiedź : poniżej

373. Pakiet 26, poz. 7. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 5,5 ml ?

Odpowiedź : poniżej

374. **Pakiet 26, poz. 7.** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania do wyboru przez Zamawiającego kranika posiadającego dodatkowy port górny oraz kranika bez portu, z przedłużeniem 100 cm ?

Odpowiedź : Zamawiający zmienia opis koreczków (poz. 6 i 7) na następujący :

	Nazwa (opis)	Ilość
Poz. 6	Kranik trójdrożny z drenem 10 cm jałowy, wyposażony w trójramienne białe pokrętło z możliwością obrotu o 360 stopni, wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. Każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, wyczuwalny w każdej pozycji indykator pozycji otwarty/zamknięty. Wytrzymałość 3 bary. Przedłużacz wykonany z PCV nie zawierającego ftalanów DEHP, sterylizowany radiacyjnie. Kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0,8 ml.	12.000
Poz. 7	Kranik trójdrożny z drenem 100 cm jałowy, wyposażony w trójramienne białe pokrętło z możliwością obrotu o 360 stopni, wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. Każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi koreczkami, wyczuwalny w każdej pozycji indykator pozycji otwarty/zamknięty. Wytrzymałość 3 bary. Przedłużacz wykonany z PCV nie zawierającego ftalanów DEHP, sterylizowany radiacyjnie. Kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 5,5 ml.	1.000

375. **Pakiet 26, poz. 2, 5, 6, 7.** Czy oferowane kraniki mają pochodzić od jednego producenta dla zachowania szczelności połączeń?

Odpowiedź : Tak.

376. **Pakiet 26, poz. 8 .** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania medycznego typu blister.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

377. **Pakiet 26, poz. 8.** Prosimy o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarach G 22,23,25,26,27 x 90mm G22 x 130mm, G22 x 180mm, G25 x 119mm Quinckie , cienkościenne o szybkim przepływie z przezroczystą , rowkowaną końcówką , oznaczoną kolorem dla identyfikacji rozmiaru.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

378. **Pakiet 26, poz. 8.** Prosimy o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarach G 22,24,25,27 x 90mm ; G 25 x 119mm, G27 x 119 pencil cienkościenne o szybkim przepływie z przezroczystą , rowkowaną końcówką , oznaczoną kolorem dla identyfikacji rozmiaru.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

379. **Pakiet 32, poz.1.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 3 ml, LL, skalowanej co 0,1ml w opakowaniu 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

380. **Pakiet 32, poz. 2.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 5ml , LL, skalowanej co 0,2 ml w opakowaniu 125 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

381. **Pakiet 32, poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 10ml , LL, skalowanej co 1 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

382. **Pakiet 32, poz. 4.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 20ml , LL, skalowanej co 1 ml w opakowaniu 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
383. **Pakiet 32, poz. 5.** Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 30ml , LL, skalowanej co 1 ml w opakowaniu 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
384. **Pakiet 32.** Czy oferowane strzykawki 3 częściowe z przeznaczeniem do pomp infuzyjnych mają być wpisane w pompy używane przez szpital , jeśli tak proszę o podanie typów pomp do jakich mają być fabrycznie wpisane strzykawki?
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
385. **Dotyczy próbek:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca na wezwanie złożył 1 szt. próbek wraz z wydrukowaną etykietą z przykładowego opakowania , zamiast całego opakowania wraz z etykietą .
- Odpowiedź :** Tak.
386. Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.
- Odpowiedź :** Zamawiający wyraża zgodę.
387. Pakiet 21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny elektrod EKG w Pakiecie 21 w przeliczeniu na opakowania jednostkowe po 50 szt. ilość zaoferowanych opakowań to 1000 opakowań .
- Odpowiedź :** Tak.
388. **Dotyczy Pakiet 3, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści cewnik dopęcherzowy typu Foley wykonany w 100% silikonu o przekroju 16Fr, 18Fr, 20Fr o długości 420mm i pojemności balonu 20ml – 30ml.
- Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza.
389. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 5 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?
- Odpowiedź :** Nie.
390. **Dotyczy Pakiet 11, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.
- Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ .
391. **Dotyczy Pakiet 11, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm oraz 8Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.
- Odpowiedź :** Zgodnie z SIWZ .
392. **Dotyczy: Pakiet 11, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające

wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 2Fr o długości 5 cm i 8cm oraz cewnik o przekroju 4Fr i długości 8cm oraz cewnik o przekroju 5Fr i długości 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 393. Dotyczy Pakiet 11, pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm, 20cm, 30cm oraz 8Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 394. Dotyczy Pakiet 11, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1-5 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 395. Dotyczy Pakiet 41, pozycja 11.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z silikonowym cewnikiem dwudrożnym o przekroju 10Fr i 12Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, skalpel #11 oraz worek na mocz.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 396. Dotyczy Pakiet 41, pozycja 19.** Czy Zamawiający dopuści cewnik do przeskrórnej nefrotomii o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjentowi. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik Lunderquista 0,035 o długości 80cm z zakończeniem typu 'J' który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G oraz igła Chiba 22G, rozszerzacze powięzi w rozmiarach 6Fr-14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 397.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 9 z Pakietu nr 41 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 398.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 11 z Pakietu nr 41 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 399.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 19 z Pakietu nr 41 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 400. Pakiet 42, pozycja 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 42 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 401. Dotyczy Pakiet 53, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem o przekroju w przedziale 6Fr- 24Fr jałowy, sterylny pakowany pojedynczo.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

- 402.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 z Pakietu nr 53 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 403. Dotyczy Pakiet 106, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści koszyczek do przechwytywania i wydobywania złogów z dróg moczowych w rozmiarze 1,8FR, 3Fr, 4Fr o długości 120cm wykonany z nitinolu. Koszyczek zawiera 4 przewodu bez końcówki. Średnica koszyczka 10mm a długość 25mm. Duża siła otwarcia koszyczka umożliwia bezproblemowe otwarcie koszyczka w świetle moczowodu. Łatwa w obsłudze rękojeść z możliwością zdejmowania ułatwia litotrypsję wewnątrzustrojową.

Odpowiedź : Nie.

- 404. Dotyczy Pakiet 106, pozycja 6.** Czy Zamawiający dopuści koszyczek do przechwytywania i wydobywania złogów z dróg moczowych w rozmiarze 1,8FR o długości 120cm wykonany z nitinolu. Koszyczek zawiera 4 przewodu bez końcówki. Średnica koszyczka 10mm a długość 25mm. Duża siła otwarcia koszyczka umożliwia bezproblemowe otwarcie koszyczka w świetle moczowodu. Łatwa w obsłudze rękojeść z możliwością zdejmowania ułatwia litotrypsję wewnątrzustrojową.

Odpowiedź : Nie.

- 405. Dotyczy Pakiet 106, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów wykonany z poliuretanu dostępny w rozmiarach od 4,8 Fr, 6Fr, 7 Fr i długościach 24cm, 26 cm, 28 cm, 30cm z rdzeniem nitinolowym z powłoczką hydrofilną.

Odpowiedź : Nie.

- 406.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 5-6 z Pakietu nr 106 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

- 407.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 8 z Pakietu nr 106 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź : Nie.

Zamawiający informuje, że zostają zmienione terminy związane z przeprowadzeniem niniejszego postępowania :

Termin składania ofert : 24.09.2020 r. godzina 10.00

Termin otwarcia ofert : 24.09.2020 r. godzina 10:30

Treść wyjaśnień jest obowiązująca i musi być uwzględniona przez Wykonawców przy sporządzaniu oferty.

.....