

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku** (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2020/S 212-516293 z dnia 30 października 2020r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

Część Nr 1 poz. 9, 12

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu jednego producenta w tych pozycjach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, aby igły pochodziły od jednego producenta.

2. Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

3. Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼ „

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycje od 1 do 8, zaoferowane igły ostrzone były laserowo, polerowane ultradźwiękami i pokryte precyzyjną ilością silikonu dla większego komfortu pracy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 pozycję 9, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. Uprzejmie prosimy o wydzielenie poz. 10 raz 11 z pakietu 1 i utworzenie z nich dwóch odrębnych pakietów. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. **poz. 12** Czy Zamawiający wydzieli poz. 12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

8. **poz. 1-13** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu aby wszystkie igły pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, aby igły pochodziły od jednego producenta.

Dotyczy części nr 3

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 3 pozycję 1 i 2, umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. **poz. 3-5** Czy zamawiający wydzieli **poz.3-5** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. **poz. 3-5** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrzędu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego, lecz dopuszcza przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

3. **poz. 1-2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza biały/bursztyn posiadającego średnicę 1,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 4

1. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozgałęziacze infuzyjne 5- drożne z 5 kranikami trójdrożnymi służącymi do zarządzania liniami infuzyjnym, wykonana z polisulfonu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania rozgałęziacza infuzyjnego 5 drożnego o podanych powyżej parametrach.

2. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rozgałęziacze infuzyjne 5-drożne z przedłużaczem 180 cm, z 5 kranikami trójdrożnymi, wykonane z polisulfonu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania rozgałęziacza infuzyjnego 5 drożnego z przedłużaczem o podanych powyżej parametrach.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby w części dystalnej drenu wbudowany był kranik trójdrożny, który umożliwi dostrzyknięcie leku – np. przeciwbólowego czy przeciwwymiotnego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe.

4. Czy Zamawiający w zadaniu 4 dopuści w pozycji 1 rampy z kranikami 5 drożnymi, a w pozycji 2 te same rampy z kranikami z przedłużaczem?

- o Materiał pozwalający na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji.
- o Przezroczyste, spoiste i ergonomiczne o bardzo małej objętości.
- o Każdy kranik oznaczony innym kolorem
- o Dren przedłużający 150cm, odporny na uszkodzenia mechaniczne.
- o Dren powleczony wewnątrz polietylenem , chroni płyny przed absorbcją w ścianki drenu.
- o Możliwe: Żeńsko – męskie przyłączenie i Żeńsko – żeńskie przyłączenie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 ramp i ramp z przedłużaczem o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 5

1. Czy Zamawiający dopuści fiksator w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania fiksatora w kolorze białym.

2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby fiksator był zatraskowy oraz by jego wysokość nie przekraczała 5 mm co poprawia komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

3. **poz. 1:** Czy Zamawiający oczekuje, aby fiksator do cewników epiduralnych miał możliwość wymiany zewnętrznej przezroczystej części bez konieczności wymiany elementu mocującego, nie posiadającego żadnych twardych elementów wystających?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 7

1. **poz. 3** Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. **poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z igłą aspiracyjną o poj. 50 ml bez przedłużonej skali?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy części nr 8

1. Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycje 1 do 4 dopuści strzykawkę ze skalą nominalną bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 1-4 strzykawki ze skalą nominalną bez rozszerzenia.

2. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 8 pozycję 7, umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. **poz. 5-6** Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli

Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. **poz. 1-4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawk w opakowaniu 100 szt , - 2 ml, 5 ml, 10 ml oraz 20 ml – 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnie z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

5. **poz. 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10 ml ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 10-12 ml;

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawki dwuczęściowej z rozszerzoną skalą , skalowaną na całej długości 10-12 ml, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy części nr 9

Poz.1 -4

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być kompatybilne z cytostatykami co ma być potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

Poz.1 -4

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają mieć opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia – (optyczne i wyczuwalne) , co ułatwia bezpieczne i jądowe otwarcie strzykawki zawsze od strony tłoka

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

3. **poz. 1** czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. **poz. 1-4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej j.u. z rozszerzoną skalą: 2-3 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-22 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 10

1. Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga nadrukowanej instrukcji opróżniania worka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

2. Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje worka z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe.

3. poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje, aby worki posiadały podwójne, wzmocnione zgrzewy i zakładkę na kranik, dzięki czemu nie ma on kontaktu z podłożem i zmniejsza prawdopodobieństwa infekcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

4. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści w części 10, pozycja 2 – worek do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2000 ml i możliwością używania do 7 dni, z bezigłowym portem do pobierania próbek, wykonany z przezroczystej folii (tylna ściana w kolorze białym), sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 120 cm, końcówka – łącznik drenu – stożkowy o budowie schodkowej z nasadką – przystosowany do połączenia do wszystkich cewników, dren wykazujący się wysoką odpornością na załamanie. Worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zabezpieczającą przed powrotem moczu do cewnika, czytelna malejąca podziałka co 100 cm do 200ml a następnie podziałka oznaczona 150ml-100ml- 50 ml- 25 ml-; zawór spustowy – typu T; możliwość opróżnienia bez rozłączania z cewnikiem; opakowanie - folia-papier.

Zaofertowany przedmiot zamówienia jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaofertowania w pozycji 2 worka 7 dniowego do zbiórki moczu o podanych powyżej parametrach.

5. poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto do czterech miejsc po przecinku.

6. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto do czterech miejsc po przecinku.

Dotyczy części nr 11

1. Czy Zamawiający w części 11 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do godzinowej zbiórki moczu 7 dniowy z podwójną, obrotową komorą pomiarową o poj. 400ml z komorą pomiarową 50ml do małych objętości oraz dodatkowym portem do pobierania próbek świeżego moczu i nieodłączanym workiem zbiorczym o poj. 2000ml, komora kroplowa z odpowietrznikiem oraz zastawką antyrefluksyjną, uniwersalny łącznik schodkowy z nasadką ochronną, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, dodatkowy nieprzepuszczalny dla bakterii i wodoszczelny odpowietrznik na komorze pomiarowej i na worku, czytelna podziałka w ml, elastyczny, odporny na zagięcie dren łączący, z zaciskiem i klamrą o dł 120 lub 150cm, optymalne zamocowanie systemu dzięki taśmie zapinanej na rzepy z pierścieniem typu D-ring, dolny kranik spustowy z systemem zapobiegającym kapaniu, mocowany ku górze, do obsługi jedną ręką, schówek na dren spustowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający wymaga aby system posiadał zabezpieczenie przed ryzykiem wystąpienia wstępujących zakażeń moczu w postaci: dwuświatłowego drenu min. 150 cm, łącznika do cewnika foley wyposażonego w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

Dotyczy Część Nr 13

1. **poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy filtr powietrza ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządu do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający nie wymaga kompatybilności z dowolną średnicą fiołki, ponieważ wymaga przyrządu z ostrym kolcem osłoniętym nasadką.

3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości zakupywanych produktów a także o zachowanie zasad możliwie najszerzej konkurencji *Zamawiający* w pakiecie 13 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego tj. przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych posiadającego bardzo dobre cechy funkcyjne/funkcjonalne? Należy podkreślić, iż wyrób/ urządzenie to posiada automatyczną zastawkę otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU urządzenia/ przyrządu typu spike zawarta jest informacja, że może on być używany (sposób ciągły) przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi Zamawiającego w powyższej sprawie prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego dwa filtry: filtr bakteryjny 0,2µm oraz filtr cząsteczkowy 5µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Część Nr 14

1. **poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr powietrza ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transferu leków z fiołki typu spike z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2µm, bez filtru na całej długości części chwytnej przyrządu, niewystający poza

przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, pakowany jałowo, indywidualnie, niezawierający DEHP, PCV, lateksu, apirogenny.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania bezigłowego przyrządu o podanych powyżej parametrach.

3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd bezigłowy do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek o objętości wypełnienia $0,30 \pm 0,05$ ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.

Dopuszczenie powyższego umożliwi otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd o objętości wypełniania całego systemu do 0,4 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd o czasie stosowania do 300 aktywacji i 96h?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przyrządu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

6. Czy Zamawiający odstąpi od parametru „filtr nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część Nr 15

1. **poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie równoważnego urządzenia o poniższych parametrach: Adapter dostępowy do pojemników wielodawkowych do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika, z możliwością podłączenia standardowego zestawu infuzyjnego. Adapter działa w systemie zamkniętym, suche połączenia zagwarantowane przez elastomerowe membrany

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 1 urządzenia o powyższych parametrach.

2. **poz. 2:** Prosimy o dopuszczenie równoważnego urządzenia o poniższych parametrach: Adapter do fiołki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiołek o średnicy 20 mm. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiołki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wzdłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiołki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, komora zewnętrzna o objętości 100 ml. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 2 urządzenia o powyższych parametrach.

3. **Poz.3:** Prosimy o dopuszczenie : Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiołki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchą suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki, dzięki zastosowaniu bezigłowej technologii gwarantuje wysoki przepływ i łatwe pobieranie leku z fiołki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 urządzenia o powyższych parametrach.

4. Poz.3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy łącznik powinien być wyposażony w mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki – zabezpieczający przed rozszczelnieniem i ekspozycją na leki niebezpieczne ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. **poz. 1-3** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system ma umożliwiać pracę bez konieczności wyrównywania ciśnienia (wtłaczania powietrza) przy pobraniu leku gotowego do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy Części nr 17

1. Czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej jednorazowego użytku do wentylacji pacjenta bez zawartości lateksu i wszystkich ftalanów (również DEHP) z odpowiednim oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

2. Czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej jednorazowego użytku do wentylacji pacjenta z informacją dotyczącą rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczoną na baloniku kontrolnym oraz kodowanej kolorem na opakowaniu pojedynczym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

3. Czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej jednorazowego użytku do wentylacji pacjenta z możliwością bezwarunkowego stosowania w MRI (brak elementów metalowych)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 18

1. **poz. 2** Czy Zamawiający wydzieli poz. 2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część Nr 19**poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie; tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.), w zestawie łącznik T (ID 22mm/OD 22mm) wyposażony w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, sztywne złącze drenu dedykowane do podłączenia nebulizatora.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 nebulizatora o podanych powyżej parametrach.

2. **pozycja 2:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 19 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje lub umożliwienie składania oferty na pozycję w ramach Pakietu nr 19. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 20:

1. Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego z rozciągliwymi rurami w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, pozostałe parametry zgodnie z zapisami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający oczekuje obwodu oddechowego ze złączem rur wykonanych z elastycznego materiału EVA, zapewniające lepszą szczelność na połączeniach? **Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.**

3. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie do jakiej marki respiratora mają być dedykowane układy, oraz czy dla noworodków czy dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższy obwód jest dedykowany dla dorosłych. Zamawiający będzie go stosować do respiratorów firmy Drager.

4. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część Nr 21

1.poz. 1: Czy zamawiający oczekuje: Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezlateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego

układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe wraz z linią do gazometrii oddzielnie zapakowaną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy zamawiający oczekuje, by obwód dostarczany był z możliwością stabilizacji powieki górnej pacjenta wentylowanego mechanicznie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układów jednorazowych, typu rura w rurze o długości 160cm, średnicy 30mm, z dodatkową gałęzią rozciągalną do 0,5m i 2l workiem bezlateksowym. Rozwiązanie "rura w rurze" wpływa na lepsze ogrzanie i nawilżenie gazów wdechowych, a także niweluje niebezpieczeństwo przecieków spowodowanych uszkodzeniem wewnętrznej membrany układu. Łączniki 22F-22M/15F.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 22

1. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania prosty zestaw do chirurgicznej konikotomii wg poniższej specyfikacji: Konikotomia techniką skalpelową(nakłuj-przekręć-bougie-zaintubuj). Uproszczona technika skalpelowa zwiększająca bezpieczeństwo Zapakowana sterylnie. Zapakowana w kolejności użycia co zmniejsza ryzyko pomyłki .Skład zestawu : Skalpel #10/ prowadnica 14Fr, 40 cm/ Rurka 6,0mm/Rurka przedłużająca / strzykawka/tasiemka mocująca?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do chirurgicznej konikotomii o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 24

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 24 przewody pacjenta do aparatu do znieczulenia z dodatkową gałęzią o długości 120cm , pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania dodatkowej gałęzi o długości 120 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu rozciągalnego od 60 do 180 cm z możliwością ustawienia 150-160 cm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

3. Czy Zamawiający oczekuje przewód pacjenta do aparatu do znieczulenia elastycznymi łączami wykonanymi EVA, gwarantującymi szczelne i stabilne połączenie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową gałęzią o długości 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 25

1. Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, sterylny, z mechanizmem antyokluzyjnym. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Wydzielony, celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci. Mechanizm rozpraszający gaz po całej powierzchni filtra. Skuteczność nawilżania 32mg H₂O/l. Minimalna objętość oddechowa 180ml, opór przepływu 1,6cm H₂O przy 30l/min, 2,7cm H₂O przy 60l/min, masa 31g, przestrzeń martwa 57ml, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania filtra w pozycji 1 o podanych powyżej parametrach.

2. Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego, z portem kapno, sterylny, z mechanizmem antyokluzyjnym. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Mechanizm rozpraszający gaz po całej powierzchni filtra. Minimalna objętość oddechowa 150ml, opór przepływu 0,8cm H₂O przy 30l/min, 2,0cm H₂O przy 60l/min, masa 23g, przestrzeń martwa 42ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania filtra w pozycji 2 o podanych powyżej parametrach.

3. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml

- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

4. **pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 26

1. Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny do opisanego Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” z samo uszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania 13,2 mg/l przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga max. 5 g, objętość oddechowa 50-1000 ml - czysty mikrobiologicznie pakowany pojedynczo.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

2. Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechowym, z wkładem z gąbki medycznej, masa 19g. Zwrot wilgoci 26mg H₂O/l, przestrzeń martwa 19ml, minimalna objętość oddechowa 50ml? Wymiennik wyposażony w wbudowany obrotowy łącznik tlenowy oraz zatraskowy port do odsysania (umożliwia łatwiejsze odsysanie wydzieliny bez odłączania wymiennika). Posiada mechanizm antyokluzyjny zwiększający bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż powyższe zostało dopuszczone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. **1:** Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 29

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zestawy posiadały port MDI do podawania leków w aerozolu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, z adapterem do dróg oddechowych posiadającym zastawkę, rozmiar cewnika: 12 Fr, 14Fr, 16 Fr, oddzielnie zapakowane.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

3. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy wymaga **Zamkniętego systemu do odsysania z rurki intubacyjnej** rozmiary CH12/14/16 o długości 56 cm, 62cm i rozm. CH18 długość 54cm **oraz rurki tracheotomijnej** rozmiary CH12/14/16, długość 36cm; Możliwość stosowania przez **72 godz.** System posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni do podłączenia rurki i respiratora; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru wg. standardu ISO, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, silikonowa zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki, przekręcona zastawka ON/OFF na wysokości portu do przepłukiwania,

oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki zapewniająca szczelność zestawu, mankiet okrywający cewnik o właściwościach antybakteryjnych. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zamkniętego systemu do odsysania o podanych powyżej parametrach.

4. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym z adapterem z możliwością opcjonalnego rozłączenia adaptera od pozostałej części?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania wyrobu zgodnego z spisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Część Nr 30

poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny o długości 31 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 5 ; 6 ; 7 i 8 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. Adapter kątowy 45 stopni do dróg oddechowych, z możliwością stosowania przez 7 dni, z systemem centrującym wprowadzenie cewnika do odsysania, dodatkowy pierścień uszczelniający, obrotowy przy rurce intubacyjnej, w zestawie 5 łączników do rurek intubacyjnych, adapter z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, łączników do hig. jamy ustnej : Y do rozdwojenia dren na ssak i prosty z zastawką ssącą bezkontaktową.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 31

Czy zamawiający oczekuje Dren do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnych, jednorazowy, cienkościenny cewniki, do drenażu o większej objętości dzięki zewnętrznemu wymiarowi średnicy (długość 50 cm), żłobione zakończenie proksymalne ułatwiające atraumatyczne przejście poprzez

mięśnie, pozwalające na uniknięcie szarpania tkanek, ścięta końcówka z gładkim, atraumatycznym zakończeniem, zapobiegająca uszkodzeniu tkanek, gładkie, eliptyczne oczka redukujące ryzyko urazu oraz zapewniające optymalny drenaż, nieprzenikliwe dla promieni RTG (Sentinel Line) i (Sentinel Eye) ułatwiające weryfikację położenia z zastosowaniem promieniowania RTG, oznaczenia głębokości, przejrzyste ściany dla uwidocznienia drenowanej zawartości, materiałów termo-wrażliwy, bez-lateksowy. Kompatybilny z trójnikiem lub łącznikiem 3/8, „Rozmiary: od 28 Fr, 32 Fr, 36 Fr .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania drenów do drenażu pooperacyjnego o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części 32

1) Pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie drenów o dł.210cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

2) Pozycja 5 Prosimy o dopuszczenie drenów o dł.210cm i 300cm oraz średnicy wew.5,6mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3) Pozycja 6 W oferowanym systemie występuje łącznik prosty, prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4) Pozycja 8, 9 Prosimy o dopuszczenie zestawu do drenażu i kompatybilnych drenów wg. następującego opisu.

Dwukomorowy zestaw do drenażu jamy opłucnej, z odłączanym drenem, z możliwością współpracy z przenośną próżnią, 2200ml

- dwukomorowy zestaw do drenażu opłucnej z zastawką wodną
- kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca
- komora kolecyjna wyskalowana do objętości 2200 ml
- komora kolecyjna wyskalowana co 1 ml do 130 ml i co 10 ml do 2150 ml
- wydzielona komora zastawki wodnej z oznaczeniem poziomu wypełnienia co pozwala na monitoring ciśnienia,
- diagnozowanie przecieku, oraz zapobiega przed powrotem drenowanej treści do pacjenta
- samouszczelniający bezigłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu
- dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiający
- badanie pacjenta w rezonansie magnetycznym
- wysokość do 25 cm umożliwiająca wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta
- kwadratowa podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze

- uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta
- zestaw kompatybilny z przenośną próżnią 3mobile oraz PalmEvo
- sterylny, podwójnie opakowany

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5) Pozycja 10 Prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu, gdyż mimo zbieżnej nazwy, ten asortyment nie współpracuje z systemem do odsysania z poz.3,4,który stanowi zdecydowanie dominującą pozycję wartościową pakietu. Wprowadzenie wyżej opisanej pozycji, **uniemożliwia konkurencję** firm specjalizujących się w systemach do odsysania a tym samym naraża zamawiającego na ponoszenie kosztów wynikających z braku ofert konkurencyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6) Pozycja 10 W przypadku nie wydzielenia pozycji 10, prosimy o dopuszczenie do zaoferowania opisanego w pytaniu 4, nowoczesnego, jednorazowego zestawu do drenażu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 35

1. poz. 1-4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 36

1. **poz. 1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 36 poz. 1 zamiast opisanej siatki również siatkę o parametrach: Siatka z polipropylenu monofilamentowego, makroporowa, o gramaturze 46 g/m². Wielkość porów 2,0 x 2,4 mm. Grubość siatki 0,7 cm. Możliwość docinania siatki bez ryzyka strzępienia. Rozmiar 6cmx11cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 siatki o podanych powyżej parametrach.

2. **poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 36 poz. 2 zamiast opisanej siatki również siatkę o parametrach: Siatka z polipropylenu monofilamentowego, makroporowa, o gramaturze 46 g/m². Wielkość porów 2,0 x 2,4 mm. Grubość siatki 0,7 cm. Możliwość docinania siatki bez ryzyka strzępienia. Rozmiar 30cmx30cm

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 siatki o podanych powyżej parametrach.

3. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 36 poz. 3 zamiast opisanej siatki również siatkę o parametrach: Siatka do naprawy przepuklin, poliestrowa, monofilamentowa o strukturze 3D, wewnątrzrzęwnowa – z hydrofilową powłoką kolagenową, makroporowa -rozmiar porów 3,3 x 2,3 mm. Grubość siatki 0,7 cm, gramatura siatki:66 g/m². Możliwość docinania siatki. Rozmiar 30cmx20cm W przypadku braku zgody na powyższe rozwiązanie Prosimy Zamawiającego o wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania co pozwoli nasze firmie na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 3 siatki o podanych powyżej parametrach.

4. poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 36 poz. 4 zamiast opisanej siatki również siatkę o parametrach: Siatka z polipropylenu monofilamentowego, makroporowa, o gramaturze 46 g/m². Wielkość porów 2,0 x 2,4 mm. Grubość siatki 0,7 cm. Możliwość docinania siatki bez ryzyka strzępienia. Rozmiar 10cmx15cm

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 4 siatki o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 37

1. Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe z otworami bocznymi o długości 50 cm w rozmiarach 21, 24, 28, 30, 33 F?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów bez powłoki hydrofilnej o działaniu antyadhezyjnym o dł. 30 cm i 50cm, w rozmiarach: CH20, CH22, CH25, CH30, CH35, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 43

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 43:

pozycji 1

nożyczki ultradźwiękowe długości roboczej 35 cm uchwyt pistoletowy

pozycji 2

nożyczki ultradźwiękowe długości roboczej 20 cm uchwyt pistoletowy

pozycji 3

Przetwornik pizoelektryczny zaopatrzonej w ceramiczny transducer – zakres częstotliwości pracy 47 kHz

oraz użyczenie bezpłatnie generatora ultradźwiękowego do noża harmonicznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie części nr 43 podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 44

1. Czy Zamawiający, w części nr 44, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do drenażu pooperacyjnego posiadającego zawór mechaniczny pozwalający na przyciszenie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ. .

2. Czy zamawiający oczekują Zestaw jednorazowego użytku z czterema komorami do drenażu klatki piersiowej Sentinel Seal , do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania; Przezroczysta z każdej strony komora zbiorcza z poliwęglanów o pojemności 2500ml, składająca się z trzech części dla sekwencyjnego napełniania, z pediatricznym stopniowaniem skali (co 1ml do 20ml) oraz z powierzchnią umożliwiającą nanoszenie notatek; Miękki monoprenowy przewód (bezląteksowy) umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczania wydzieliny w drenie, samouszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu. Obejmuje także bezigłowy port do pobierania próbek; Przewód zaopatrzony w mechanizm zapobiegający załamaniu i skręcaniu się drenu; Zawór ręczny z filtrem antybakteryjnym oraz pokrywą zabezpieczającą w celu kontroli nadmiaru podciśnienia; Automatyczny zawór upustowy ciśnienia, uwalniający powietrze w przypadku nadmiaru dodatniego ciśnienia; System antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu; Wbudowany statyw podłogowy, haki łóżkowe oraz uchwyty w celu łatwiejszego umieszczenia zestawu oraz jego transportu ; Komora kontrolna, umożliwiająca podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej w zakresie od 0-25cm H20, co zapewnia precyzyjną kontrolę nad efektywnym poziomem ssania; Mechaniczny regulator ssania pozwala kontrolować ssanie bez potrzeby dodawania lub usuwania wody; Produkt bezląteksowy , sterylne .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach.

3. Czy zamawiający oczekuje drenażu 4 komorowego posiadającego komorę kontrolną, umożliwiającą podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej w zakresie od 0-25cm H20, co zapewnia precyzyjną kontrolę nad efektywnym poziomem ssania. Komora kontrolna, umożliwiająca podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej - dając możliwość prowadzenia precyzyjnej kontroli. Na każdym etapie leczenia można jednym rzutem oka ocenić aktualne podciśnienie w jamie opłucnowej i odpowiednio wyregulować system, można użyć zestawu do drenażu opłucnowego do

precyzyjnej regulacji, monitorowania i zmiany poziomu ssania wywieranego na pacjenta. Oznacza to, że pacjent może odnieść korzyść z bardziej zindywidualizowanego podejścia. I co najbardziej istotne, można uniknąć ryzyka związanego z nadmiernym narastaniem podciśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

4. Czy w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ w pakiecie nr 44, Zamawiający dopuści tożsame parametry techniczne drenażu:

Jednorazowy, 3-komorowy, kompaktowy, pakowany sterylnie zestaw do drenażu klatki piersiowej z wodnym uszczelnieniem oraz wodnym regulatorem ssania (wodna komora regulacji pod-ciśnienia).

- Wydzielona komora zbiorcza, kolekcyjna o pojemności 2100ml, z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści co 1ml do 100ml, co 2 do 210ml i co 10 do 2100ml.

- Wydzielona i wyskalowana zastawka podwodna z zastawką zabezpieczającą przed utratą uszczelnienia podwodnego w przypadku wysokiego ujemnego ciśnienia w jamie opłucnej w zakresie od -5 do -20cm H₂O.

- Pracujący bezgłośnie. Mechaniczna zastawka odbarczająca zabezpieczająca przed wzrostami ciśnienia w kierunku dodatnim. Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu.

- Monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5. Dysze zabezpieczające przed rozlaniem się płynów między komorami, możliwość podjęcia prawidłowej pracy po przewróceniu się drenażu.

- Dzięki posiadaniu dwóch zastawek zlokalizowanych wewnątrz drenażu, jedna w komorze zastawki wodnej, a druga w komorze kolekcyjnej, drenaż posiada możliwość położenia go w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wy-mieszania roztworów wewnątrz komory. Jest w pełni bezpieczny oraz łatwy w obsłudze, jednocześnie zapewniając komfort pracy personelu medycznego.

- Membranowy port dostępowy do zastawki podwodnej, umożliwiający łatwą i aseptyczną korektę poziomu płynu.

- W zestawie fiolka z wodą sterylną o pojemności 45ml do wypełnienia zastawki wodnej. Po wypełnieniu woda zabarwia się na kolor niebieski i wraz ze wskaźnikiem pływakowym umożliwia łatwy odczyt poziomu płynów.

- Membranowy port dostępowy do wodnej komory regulacji podciśnienia, umożliwiający łatwą i aseptyczną redukcję poziomu płynu.

- Półprzezroczysty elastyczny dren, nie zawierający lateksu, umożliwiający zlokalizowanie zalegającej treści, wyposażony w nasadkę zabezpieczającą dren przed utratą sterylności.

- Spiralna ochrona przed załamaniem drenu łączącego. Wielopozycyjne wieszaki schowane w wygodnym uchwycie zezwalają na zawieszenie urządzenia na poręczy każdego rodzaju łóżka.

- Wysuwana podstawka zapewnia stabilność ustawienia na podłodze, całkowicie odporna na

zamoczenie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych parametrach pod warunkiem iż powyższy zestaw będzie posiadał w swoim składzie dren do połączenia z pacjentem oraz dren do połączenia z próżnią.

5. Czy Zamawiający w części 44 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej Pluer-evac, posiadający komorę zbior. 2,5 l. ze skalą pediatryczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, od 200 do 2500 co 5 ml wydzieloną komorą zastawki podwodnej, wydzieloną mechaniczną komorą regulacji podciśnienia, z możliwością nastawienia siły ssania w zakresie od 10 do 40 mm H₂O za pomocą mechanicznego pokrętkła; możliwością regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu; automatyczną zastawką zabezpieczającą przed wzrostem ciśnienia w drenowanych jamach w kierunku dodatnim; automatycznym odbarczaniem wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym); port bezigłowy do komory zastawki podwodnej, drugi port bezigłowy na drenie do pobierania próbek; optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania; komorami zawierającymi barwnik umożliwiający łatwy odczyt poziomów płynów; wyposażony w przycisk do wyrównania ciśnienia z filtrem przeciwwakażeniowym; wyposażony w miernik przecieku doopłucnowego; drenaż pracujący bezgłośnie; w całości z półprzezroczystymi z samouszczelniającymi się drenami z antyzłamaniowym zabezpieczeniem z wysuwaną podstawką i haczykami do powieszenia; sterylne pakowane w folię i w podwójny papier?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych parametrach pod warunkiem iż powyższy zestaw będzie posiadał w swoim składzie dren do połączenia z pacjentem oraz dren do połączenia z próżnią.

6. Czy Zamawiający dopuści zestaw zaprojektowany w taki sposób, że nie potrzebuje usztywnienia, z portami samouszczelniającymi się portami bezigłowymi bez zaworu mechanicznego pozwalającego na wyciszenie zestawu- zestaw posiada wbudowany system kontroli siły ssania, bez drenu do połączenia z próżnią?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania zestawu bez drenu do połączenia z próżnią.

7. Czy Zamawiający będzie wymagał aby zestaw był stabilny, tj. nie wymagał rozkładania podstawki w celu zapewnienia równowagi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania zestawu do drenazu pooperacyjnego zgodnego z opisem w specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 45

1. **pozycja 1:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 45 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje lub umożliwienie składania oferty na pozycję w ramach Pakietu nr 45. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 47

1. Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem tęnym z zamkniętym zakończeniem, wykonane z miękkiego termoplastycznego PCW, otwory ssące i otwór końcowy gładko wykończone, linia rtg., znaczniki co 2 cm, sterylne, rozmiary: 20Ch/40cm, 24Ch/40cm, 28Ch/40cm, 32Ch/40cm?

Odpowiedź: zamawiający informuje, iż powyższe zostało dopuszczone w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 48

1. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do cystostomii o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 49

1. Czy Zamawiający w zadaniu 49 dopuści w pozycji 1 i 2 zestaw do pobierania wydzieliny i bezpiecznego transportu? Zestaw posiada różne rozmiary cewnika do odsysania: od 6 do 16Fr.

Wyposażone w mały lub duży łącznik do podłączania odsysania. Każde opakowanie zawiera oddzielna pokrywkę do uszczelniania i zapewniania bezpiecznego transportu.

o Dostępne pojemniki o pojemności 25ml i 70ml .

- o Dostępne długości łącznika do odsysania : 11, 47 i 50cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 50

1. Część 50. Czy Zamawiający wymaga drenu 25CH?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 51

1. Czy Zamawiający w pozycjach 1 i 2 dopuści rurki tracheotomijne wykonane z termoplastycznego PCW spełniające pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 rurek wykonanych z termoplastycznego PCW.

2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne z regulowanym położeniem kołnierza posiadająca mechanizm blokujący umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem), wykonana z mieszaniny silikonu i PCW - półprzezroczysta, z oznaczeniem rozmiaru rurki, rodzaju i średnicy mankieta na baloniku kontrolnym i zakresem zmiennej długości podanym na kołnierzu. Rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 53

1. Czy Zamawiający w zadaniu 53 dopuści trzyświatłowy poliuretanowy cewnik 12 FR o długości 15cm i 20cm do hemodializy kontrastujący w rtg, wprowadzany metodą Seldingera?

Światło dystalne 16G o przepływie 50 i 55ml/min, żylnie 12G o przepływie 250ml/min, tętnicze 11G 290 i 320ml/min

- o Oznaczniki co cm od 9cm do dystalnej końcówki.
- o Elastyczne skrzydełka mocujące i dreny przedłużające z zaciskami.
- o Zielony łącznik na dystalnym kanale, służący do podania leków
- o Elastyczna końcówka dystalna

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 54

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 w związku z tym, że rurka użyta wraz z zestawem do tracheotomii powinna być z nim kompatybilna (tzn. powinna posiadać m.in. otwór przez który powinna przechodzić prowadnica Seldingera służąca do założenia rurki) będzie wymagał, aby rurka wchodziła w skład zestawu do przezskórnej tracheotomii. Pozwoli to na otrzymanie całego zestawu pod jednym numerem katalogowym, bez konieczności dokupowania rurki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 będzie wymagał, aby rurka posiadała przewód do odsysania z przestrzeni podgłośniowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaoferowania rurki w zestawie, natomiast jeżeli będzie ona wchodziła w skład zestawu to będzie wymagać rurki z przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej.

Dotyczy części nr 56

1. poz. 1. Czy Zamawiający wymaga rurek z PCV silikonowanych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

2. poz 1. Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych z oznaczeniem rozmiaru rurki i średnicy mankietu na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia

3. poz. 2 i 4. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji do oddzielnego pakietu. Pozwoli to na zwiększenie ilości złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 57

1. Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prowadnicy o średnicy zewnętrznej 2,0mm, 3,3mm lub 5,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

2. Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prowadnicy o średnicy 2,0mm, 3,3mm lub 4,7mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

3. pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści prowadnice o rozmiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej	Długość
6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 61

1. Czy Zamawiający oczekuje rurki ustno-gardłowej typu Guedel pozbawionej szkodliwych ftalanów i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy część nr 64:

1. Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne ze stali węglowej pochodzący od jednego producenta, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i jednostkowym oznaczony numer ostrza, data produkcji, data ważności oraz numer serii.

Opisane ostrza są wystarczające do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego umożliwi otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny za sztukę. Zamawiający dopuszcza możliwość podania ceny netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

3. Czy zamawiający wymaga, aby na pojedynczym opakowaniu znajdował się rysunek ostrza w skali 1:1

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , lecz dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga aby na pojedynczym ostrzy oprócz numeru ostrza znajdował się grawer z nazwą producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , lecz dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy części nr 66.

poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 200 szt. w rolce z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Dotyczy część nr 67,

1. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 5 334 pełne opakowania, co daje 400 050 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

2. poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku

3. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 5 334 pełne opakowania, co daje 400 050 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku

Dotyczy Część Nr 68

1. **poz. 1, 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych, obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1,2 rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych w zakresie rozmiarów S,M,L,XL, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

2. **.poz. 1-4:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby informacja produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

3. pozycja 1-4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ułatwiający identyfikację produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

4. Poz1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu dla dorosłych z drenem, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

5. **poz. 2** Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę z rezerwuarem tlenu dla dorosłych, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

6. Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski, której mankiet zbudowany z termoplastycznego materiału, z podwójnym uszczelnieniem w obrębie brody umożliwia swobodne dopasowanie, szczelność oraz wygodę pacjenta bez konieczności użycia metalowej blaszki. Dodatkowo maskę można używać w warunkach MRI. Maską dostępną w dwóch rozmiarach: dla dorosłych oraz dla dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

7. Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z rezerwuarem, której mankiet zbudowany z termoplastycznego materiału, z podwójnym uszczelnieniem w obrębie brody umożliwia swobodne dopasowanie, szczelność oraz wygodę pacjenta bez konieczności użycia metalowej blaszki. Dodatkowo maskę można używać w warunkach MRI. Maską dostępną w dwóch rozmiarach: dla dorosłych oraz dla dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

8. **poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z rezerwuarem w rozmiarach od M do XL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w SIWZ oraz z dopuszczeniami z pytania 1.

Dotyczy części nr 71

1. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania jako produkt równoważny wysokiej jakości produkt niemieckiego producenta wg poniższej charakterystyki:

Wielorazowy mankiet do infuzji ciśnieniowej o pojemności 1000ml. Mankiet z powłoką hydrofobową-nieprzemakalną (potwierdzony w instrukcji producenta)- łatwy w czyszczeniu/dezynfekcji, nie zawiera latexu. Mankiet z przednią transparentną siatką do kontroli poziomu płynów, podwójny haczyk umiejscowiony nad siatką do mocowania płynów różnej pojemności . Czytelny nadruk maksymalnej objętości wkładanego płynu do toczeń na mankiecie. Wydajna gruszka z trójstopniowym zaworem do napełnienia. kontroli ciśnienia i szybkiej deflacji. Manometr zabezpieczony ciśnieniowo wyskalowany 0-

300mm Hg. Manometr, gruszka z drenem dostępne jako części zamienne (potwierdzone z karcie katalogowej produktu)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania mankietów do infuzji ciśnieniowej o podanych powyżej parametrach.

2. Prosimy o dopuszczenie mankieta z przezierną ścianką przednią

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy części nr 72

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania kaniul:

- 16G --- średnicy 1,6mm i długości 42 mm
- 17G --- długości 42 mm

Wszystkie pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniuli z samodomykającym się korkiem portu bocznego

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 72 w pozycji 1, zaoferowana została kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegająca zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wklucia, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 72 dopuści kaniule przezroczyste, teflonowe z wyjątkowo cienkimi ściankami z portami bocznymi .Kontrastujące w rtg. Męskie końcówki Luer Lock. Zastawki teflonowe. Kod boczny kodowany kolorem zgodnie z ISO. Kaniule wyposażone w samo domykający się korek portu bocznego?

- o 16G- 45mm, 1,3-1,8 mm
- o 17G- 45mm, 1,1-1.5 mm
- o 18G- 45mm, 0.9-1.3 mm

- o 20G- 33mm, 0.7-1.1 mm
- o 22G-25mm, 0.5-0.9mm
- o 24G- 19mm, 0.4-0,7mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania kaniul zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 73

1. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator innego producenta w zestawie z 1 maską dla dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z wymaganiami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

2. **pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator innego producenta w zestawie z 1 maską dla noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z wymaganiami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

3. **pozycja 3,4:** Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w postaci zamykanej kasetki z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z wymaganiami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

4. **pozycja 8:** Czy Zamawiający dopuści maskę silikonową w rozmiarach 3,4,5 dla dorosłych z wywijanym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z wymaganiami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy części nr 75

5. Czy Zamawiający w zadaniu 75 dopuści Dotętniczy cewnik I.V. wprowadzany metodą Seldingera.

Kontrastujący w rtg ,polietylenowy ze skrzydełkami do mocowania. Do nakłucia tętnicy barkowej, udowej lub promieniowej. Może być również użyty do monitorowania ciśnienia tętniczego drogą

tętnicy promieniowej i udowej. Cewnik wyposażony jest w antyzałamaniowy kołnierz i skrzydełka do mocowania?

Zestaw zawiera:

- o 1 poliuretanowy cewnik 4FR i 18G lub 5Fr i 16G
- o 1 igła do nakłucia 19 lub 16cm
- o 1 prosty przewodnik z elastyczną końcówką 30 lub 46cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zaoferowaniu dwóch rozmiarów do wyboru przez Zamawiającego .

Dotyczy Część nr 76,

6. **poz. 1** Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji dopuści zamiennie zestaw do wkłuc centralnych trzykanałowy renomowanego producenta w uniwersalnym rozmiarze 7F (kanały 16/18/18G), igła Seldingera 18Gx70, miękki cewnik poliuretanowy z atraumatyczną końcówką znacznikami długości i zaciskami ślizgowymi, przewodnicą nitinolowa odporną na odkształcenia „J”, rozszerzadło dopasowanie do rozmiaru cewnika, koreczki IN-Stopper, długości do wyboru przez Zamawiającego 15, 20 lub 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do wkłuc centralnych trzykanałowego o podanych powyżej parametrach.

2. poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłuc centralnych, zawierający:

- igła punkcyjna Seldingera 18G x 70 mm
- matowy cewnik poliuretanowy z miękkim końcem, kontrastujący w RTG, ze znacznikiem długości
- przewodnica tytanowa (nitinolowa) odporna na odkształcenia, w jednoczęściowej osłonie, umożliwiającą założenie jedną ręką
- możliwość identyfikacji położenia końca cewnika w czasie rzeczywistym przy pomocy obserwacji zmian przedsiolkowego EKG – kabel łączeniowy wewnątrz zestawu.
- strzykawka 5 ml Luer-Lock
- na każdym ze światel zastawka dostępu bezigłowego (w zestawie)
- skalpel E 11
- o parametrach:
- 3-światowy 7F, 16,18,18G, o długościach do wyboru przez Zamawiającego 15, 20 lub 30 cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do wkłuc centralnych trzykanałowego o podanych powyżej parametrach.

3. poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłuc centralnych, zawierający:

- igła punkcyjna Seldingera 18G x 70 mm

- matowy cewnik poliuretanowy z miękkim końcem, kontrastujący w RTG, ze znacznikiem długości
- przewodnica tytanowa (nitinolowa) odporna na odkształcenia, w jednoczęściowej osłonie, umożliwiająca założenie jedną ręką
- możliwość identyfikacji położenia końca cewnika w czasie rzeczywistym przy pomocy obserwacji zmian przedsiolkowego EKG – kabel łączeniowy wewnątrz zestawu.
- strzykawka 5 ml Luer-Lock
- na każdym ze światła zastawka dostępu bezigłowego (w zestawie)
- skalpel E 11
- o parametrach: 5-światłowy 12F, 16/18/18/18/12G, przepływy: 15cm – D: 3900ml/h; M1: 1920ml/h; M2: 1920ml/h; M3: 1800ml/h; P: 13500ml/h – pozwalający na prowadzenie szybkiego przetoczenia poprzez kanał o większym od wymaganego światła (12G)

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do włączenia centralnych pięciokanałowego o podanych powyżej parametrach.

6. pozycja 1 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 i 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylizowany z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

7. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pięćświatłowy 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 9Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylizowany z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 76 wydzieli pozycję 2 do osobnego zadania, a jednocześnie w pozycji 2 dopuści pięciokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 9,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera: cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylatator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 5 zatyczek z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml. Przepływy w poszczególnych kanałach dla cewnika 16cm: 16GA/dystalny-57ml/min, 14Ga/środkowy-84ml/min, 18Ga/środkowy-15ml/min, 18Ga/środkowy-16ml/min, 18Ga/proksymalny - 18 ml/min. Przepływy w poszczególnych kanałach dla cewnika 20cm: 16GA/dystalny-55ml/min, 14Ga/środkowy-80ml/min, 18Ga/środkowy-15ml/min, 18Ga/środkowy-12ml/min, 18Ga/proksymalny - 17 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 77

1. Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną 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- 8Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawów centralnych dwuświatłowych o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 78

1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłuc centralnych renomowanego producenta, zawierający:
- igła 18G x 70 mm
- matowy cewnik poliuretanowy z miękkim końcem, kontrastujący w RTG, ze znacznikiem długości

- przewodnica tytanowa odporna na odkształcenia
- możliwość identyfikacji położenia końca cewnika w czasie rzeczywistym za pomocą obserwacji zmian przedsiolkowego EKG – kabel łączeniowy w zestawie
- strzykawka 5 ml Luer-Lock
- na każdym ze światła zastawka dostępu bezigłowego (w zestawie)
- skalpel E 11

4-światłowy 8F, 14/18/18/16G, o przepływach:

15cm – D: 3000ml/h; M1: 1200ml/h; M2: 1200ml/h; P: 3000ml/h

20cm – D: 2400ml/h; M1: 900ml/h; M2: 900ml/h; P: 2400ml/h

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do wkluc centralnych czteroświatłowego o podanych powyżej parametrach.

2. Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 78 dopuści czterokanałowy cewnik do wkluc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylatator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml. Przepływy w poszczególnych kanałach dla cewnika 16cm : 16GA/dystalny-49ml/min, 14Ga/środkowy-93ml/min, 18Ga/środkowy- 13ml/min, 18Ga/proksymalny - 18 ml/min. . Przepływy w poszczególnych kanałach dla cewnika 20cm :

16GA/dystalny-47ml/min, 14Ga/środkowy-69ml/min, 18Ga/środkowy- 11ml/min, 18Ga/proksymalny – 14 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania wkłucia 4 światłowego o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 79

1. poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 25G, dł. 90mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

2. poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 90mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

3. poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 120mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

4.poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z ostrzem Quincke w rozmiarze 27G, dł. 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

9. poz. 5. Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 120mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

10. poz. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 25G, dł. 90mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

11. poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 90mm, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 80

Czy Zamawiający w zadaniu 80 dopuści urządzenie do wprowadzania cewników dożylnych, dosercowych, naczyniowych i silikonowych przy pomocy techniki Seldingera, o rozmiarach : 7,8,9,10 i 12Fr. Całkowicie rozdzielana osłonka Desilet. Zestaw zawiera:- 1 igłę wprowadzającą 1.06x1.26mm x 70mm- 1 prowadnik typu J 0,97mm x 53 cm- 1 dylator - 1 Desilet z rozrywalną koszulką ochronną - 1 strzykawka 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe jest dopuszczone.

Dotyczy części nr 82

1. poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 82 poz.1 zamiast opisanego ewakuatora, również worek o parametrach: worek laparoskopowy, poliuretanowy, (tuba + prowadnica) o średnicy trzonu 10mm, długość trzonu 29,5cm. Pojemność worka 190 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

12. poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 82 poz.2 zamiast opisanego ewakuatora

Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z poliwęglanu, worek z materiału odpornego na rozerwania i pęknięcia - ripstop nylon (odporność na rozerwanie min 0,78 kg/cm²). Otwór worka min. 6,1 cm , długość robocza 35-36 cm. Pojemność 275 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

13. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 82 poz.3 zamiast opisanego ewakuatora

worek laparoskopowy do ewakuacji pobranych próbek, o długości trzonu 20,9 cm, dozownik rurkowy dla ułatwienia podawania przez standardową kaniulę trokarową o średnicy 10, 11 lub 12 mm. Wymiary worka 12,7 cm x 20,3 cm pojemność 750 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 83

1. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w części 83 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 83 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 84

1. W związku z tym, że klipsownicy laparoskopowe dostępne są w dwóch wersjach, t.zn. standardowe, proste, sztywne oraz z artykulacją bransz do 60 stopni ich zakrzywienia, bardzo prosimy o informację jakiego typu Zamawiający będzie oczekiwał

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania klipsownicy z artykulacją bransz do 60 stopni ich zakrzywienia.

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie rękawa z możliwością wytworzenia kanału o długości 25 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 85

1. **Pozycja 1** Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w części **85**, wydzieli pozycje **1** i utwori z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

2. **Pozycja 2** Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika jednorazowego dla wcześniaków poniżej 3 kg ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

3. **Pozycja 3** Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika jednorazowego dla noworodków od 3 do 20 kg ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

4. Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do oddzielnej części co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru $SpO_2 \pm 2\%$ w zakresie 70-100%. Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Poz. 2, 3 Prosimy o dopuszczenie czujników mocowanych na 1 pasek velcro

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru $SpO_2 \pm 3\%$ w zakresie 70-100% Prosimy o dopuszczenie wagi $<3\text{kg}$ i $>30\text{kg}$

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

6. Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie wagi $<3\text{kg}$ i $>30\text{kg}$

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

7. Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie wagi 3-40kg

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy część nr 87 :

1. Czy zamawiający wymaga , aby staplery z pozycji 1-4 posiadały zszywkę bilateralnie spłaszczoną na całej długość pozwalającą na perfekcyjne formowanie się zszywki w kształt lierty B

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

Dotyczy części 88

1. **pozycja 1** : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : laparoskopowe narzędzie do uszczelniania i rozdzielania naczyń i pęczków tkankowych , długość 37 cm , średnica trzonu 5mm, z wbudowanym nożem , z przewodem , trzon obracany o 350 stopni zakrzywione szczęki typu Maryland pokryte nanocząsteczkami minimalizującymi przywieranie tkanki . Długość uszczelniania 20,3mm , długość cięcia 18,5mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania narzędzi laparoskopowych o podanych powyżej parametrach.

2. **pozycja 2** : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : narzędzie do zaboeuszczelniania i rozdzielania naczyń i pęczków tkankowych , długość 23 cm , średnica trzonu 5mm, z wbudowanym nożem , z przewodem , trzon obracany o 350 stopni zakrzywione szczęki typu Maryland pokryte nanocząsteczkami minimalizującymi przywieranie tkanki . Długość uszczelniania 20,3mm , długość cięcia 18,5mm **LUB** Narzędzie do zabiegów klasycznych do uszczelniania i rozdzielania naczyń oraz pęczków tkankowych w systemie zamykania naczyń do 7mm włącznie , długość 18 cm , trzon obracany do 180 stopni , średnica ramienia 13,5 mm , szczęki zakrzywione pod kątem 14 stopni . Długość uszczelniania 36 mm długość cięcia 34 mm pokryte nanocząsteczkami minimalizującymi przywieranie tkanki do szczęk . Do wyboru przez zamawiającego .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania narzędzi laparoskopowych o podanych powyżej parametrach.

3. Czy Zamawiający dopuści

Pozycja 1 Jednorazowe, sterylne nożyczki o długości roboczej ramienia 35 cm, średnica ramienia 5,5 mm, wyposażone w dwa przyciski uruchamiające tryby pracy narzędzia: jeden „zamykanie i cięcie” z wykorzystaniem symultanicznym energii bipolarnej i ultradźwiękowej; drugi „zamykanie” z wykorzystaniem tylko energii bipolarnej, szczęki narzędzia o jednym ramieniu ruchomym, z dwoma punktami obrotu, umożliwiające równoległy docisk ramion, długość zakrzywionych branszy 16 mm, z kluczem dynamometrycznym i uchwytem w zestawie; uchwyt pistoletowy do zabiegów laparoskopowych. Możliwość cięcia i zamykania tkanek do 7mm

Pozycja 2 Jednorazowe, sterylne nożyczki o długości roboczej ramienia 20 cm, średnica ramienia 9,7 mm, wyposażone w dwa przyciski uruchamiające tryby pracy narzędzia: jeden „zamykanie i cięcie” z wykorzystaniem symultanicznym energii bipolarnej i ultradźwiękowej; drugi „zamykanie” z wykorzystaniem tylko energii bipolarnej, szczęki narzędzia o jednym ramieniu ruchomym, z dwoma punktami obrotu, umożliwiające równoległy docisk ramion, długość zakrzywionych branszy 20 mm, z kluczem dynamometrycznym i uchwytem w zestawie; uchwyt pistoletowy do zabiegów otwartych. Możliwość cięcia i zamykania tkanek do 7mm

oraz bezpłatnie użyczenie generatora emitującego energie bipolarną i ultradźwiękową?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Dotyczy części nr część 89

1. Czy zamawiający dopuści możliwość korzystania z urządzeń (pomp) działających obecnie w Państwa jednostce po wykonaniu przeglądu i dopuszczenia do pracy na czas trwania umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania pomp starszych niż 2 lata po przeglądzie, z dopuszczeniem do pracy i aktualnym paszportem technicznym , przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

2. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę ilość zamawianych mankietów miał na myśli jednostkę miary stanowiącą 1 sztukę mankieta czy 1 sztukę opakowania zawierającą parę mankietów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny za parę mankietów. W powyższym zakresie Zamawiający dokonał modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Czy Zamawiający dopuści mankiety kompatybilne z równoważnym systemem kompresji, występujące w dwóch wersjach rozmiarowych dla pacjentów o obwodzie uda:

Do 71 cm Normalny (standardowy) mankiet na udo sekwencyjny (mankiet jednopacjentowy)

Do 89 cm Duży mankiet na udo sekwencyjny (mankiet jednopacjentowy) Czy w przypadku dopuszczenia w/w rozmiarów mankietów Zamawiający skoryguje ilość zapotrzebowania opierając się o dostępne rozmiary?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania mankietów z powyższym rozwiązaniem. Zamawiający wymaga wówczas wyceny w pozycji drugiej 325 par mankietów (suma pozycji 1 i 2).

4. Czy Zamawiający dopuści pompy do oferowanych mankietów starsze niż 2 lata? Pompy z aktualnym paszportem technicznym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pomp starszych niż 2 lata po przeglądzie, z dopuszczeniem do pracy i aktualnym paszportem technicznym , przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

Dotyczy Część Nr 90

poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: jednorazowe pojemniki ze sterylną, apirogeną, wolną od endotoksyn wodą, pojemniki o pojemności 500 ml, kompatybilne z posiadanymi przez szpital dozownikami tlenu, potwierdzona przez producenta - możliwość stosowania min. 30 dni. przy tlenoterapii, do pojemników dostarczane biologicznie czyste adaptory (złączki H), niezbędne do przykręcenia butelki z apirogeną wodą do dozownika tlenowego (przepływomierza rotametrycznego).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania jednorazowych pojemników ze sterylną wodą o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Dotyczy Część nr 92

1. Czy zamawiający dopuści możliwość korzystania z pomp do podaży żywienia działających obecnie w Państwa jednostce po wykonania przeglądu i dopuszczenia do pracy na czas trwania umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Czy w związku ze zwiększeniem konkurencyjności, Zamawiający w **części 92 w pozycji 2** zgodzi się na dopuszczenie zestawu składającego się z wtyku Enfit do podaży żywienia z workiem 1,3 litra, umożliwiającego podaż gotowej diety (przelania z opakowania miękkiego i butelki) lub innej mieszanki odżywczej za pomocą pompy. Dodatkowo zestaw posiada port boczny typu kranik, który umożliwia podanie płynu płuczącego. Zestaw jest kompatybilny z zaoferowaną pompą i żywnością dojelitowym szpitalnym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w **części 92 w pozycji 1** zgodni się na dopuszczenie zestawu składającego z się uniwersalnego wtyku typu Enfit. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ

4. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 92 pozycji 1 dopuści uniwersalny zestaw do podawania diet dojelitowych kompatybilny z pompą Kangaroo do opakowań typu EasyBag, Pack, SmartFlex i butelka, o długości ok 200 cm, z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, z zamykanym dodatkowym dojsciem do podawania leków(ENFit). Sprzęt dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania uniwersalnego wtyku do podaży żywienia zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, który to będzie kompatybilny z zaoferowanymi w cenie umowy pompami do żywienia.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 92 w pozycji 2 dopuści uniwersalny zestaw do podawania diet dojelitowych kompatybilny z pompą Flocare 800/Easylit/Compat z workiem o pojemności 1200ml , o długości ok 200 cm, z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, z zamykanym dodatkowym dojsciem do podawania leków(ENFit). Sprzęt dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania uniwersalnego wtyku do podaży żywienia z workiem zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, który to będzie kompatybilny z zaoferowanymi w cenie umowy pompami do żywienia.

Dotyczy Część 93

1. Prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczenia w raz z pierwszą dostawą na czas trwania umowy / w cenie umowy / 1 monitora do pomiarów mózgowo-somatycznych wraz z możliwością pomiaru indeksu bispektralnego kompatybilne z oferowanymi czujnikami, jak również zapewnić ich wymianę na swój koszt w razie zużycia monitorów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część 94

1. Prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczenia w raz z pierwszą dostawą na czas trwania umowy / w cenie umowy / 1 monitora do pomiarów indeksu bispektralnego wraz z możliwością pomiaru mózgowo-somatycznych kompatybilne z oferowanymi czujnikami, jak również zapewnić ich wymianę na swój koszt w razie zużycia monitorów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część nr 95

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania markera do skóry z linijką z tworzywa sztucznego (utrzymuje stabilność nawet gdy staje się mokry) ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 96

1. Czy w części 96 Zamawiający dopuści cewniki o końcówce schodkowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaofiarowania cewników naczyniowych , permanentnych z końcówką schodkową

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 część 96 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: 19/40 cm 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu: radiocieniujący cewnik

- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło 2 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki - 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania cewnika permanentnego zgodnie z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy), 55cm (50 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylne z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika permanentnego o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy Część Nr 98

1. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do higieny jamy ustnej zawierającego : 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister z wyprofilowaną przegrodą pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn. ; 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 1 gąbka-aplikator. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister z wyprofilowaną przegrodą pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego zestawu pod warunkiem kompatybilności z łącznikiem schodkowym na drenach połączeniowych Zamawiającego oraz wymogiem zaoferowania w zestawie 1 łącznika lub krótkiego drenu.

2. Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawy zawierające: szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania, gąbkę z możliwością odsysania - będące inwazyjnymi wyrobami medycznymi stosowanymi przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 100

1. Czy Zamawiający w zadaniu 100 dopuści silikonowy cewnik do długoterminowego dostępu żylnego o rozmiarze 6,6F 90cm , kontrastujący w RTG, z dakronowym mankietem podskórnym umożliwiającym przymocowanie do tkanek. Cewnik wyposażony w zacisk zabezpieczający na specjalnie wzmocnionym odcinku cewnik proksymalna końcówka umożliwiająca utworzenie podskórnego tunelu przed nakłuciem żyły. Wprowadzany przez nacięcie żyły lub przez skórne nakłucie (rozrywalny desilet), w każdym zestawie igła do tunelizacji. Stały łącznik bliższy, dzięki czemu tunelowanie jest przeprowadzane przed wenopunkcją. Cewnik dostarczany wraz z zestawem do wprowadzania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika typ Broviac o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 101

1. Czy Zamawiający w zadaniu 101 dopuści igłę do portów z ostrzem Hubera, ze skrzydełkami, zagiętą pod kątem 90°, z przedłużeniem PVC bez DEHP o długości 26cm (całość), z zaciskiem i łącznikiem Luer Lock. Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. Możliwość podawania cytostatyków, kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Rozmiar 19G ,długość odcinka wprowadzanego do portu 17mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy Część Nr 102:

1. Prosimy o dopuszczenie Strzykawka 1 ml do insuliny 1 ml U-100 + 0,33x 12,5 mm zamiast 12,7 mm(długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1/2”) igła wbudowana) op. 100 szt sterylne

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

2. poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą wtopioną w rozmiarze 0,33 x 12,7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Dotyczy części 103:

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 zastawkę typu Pudenza bez urządzenia antysyfonowego, z kompletem drenów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zastawki typ Pudenza bez urządzenia antysyfonowego .

Dotyczy części 104:

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji I dren komorowy o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 dren dosercowy o długości 46 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania drenu dosercowego o dł 46 cm.

Dotyczy części nr 107

1. Pozycja 1 „Czy zamawiający dopuści do postępowania trokar 5 mm z płaskim ostrzem w kształcie litery V, z przezroczystą, karbowaną kaniulą. W trokarze 2 uszczelki .Zawór na kaniuli 2 stopniowy insuflacja lub stop. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 trokarów o podanych powyżej parametrach.

2. Pozycja 2, „Czy zamawiający dopuści do postępowania trokar 11 mm z płaskim ostrzem w kształcie litery V ,z przezroczystą, karbowaną kaniulą. W trokarze podwójna uszczelka(jedna typu rybie oczko-okrągła ruchoma z plastikowymi wzmocnieniami przeciwdziałającym rozdarciu, druga stożkowa

w kaniuli).Zawór na kaniuli 2 stopniowy insuflacja lub stop. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 2 trokarów o podanych powyżej parametrach.

3. Pozycja 3 „Czy zamawiający dopuści do postępowania trokar 12 mm z płaskim ostrzem w kształcie litery V ,z przezroczystą, karbowaną kaniulą. W trokarze podwójna uszczelka(jedna typu rybie oczko-okrągła ruchoma z plastikowymi wzmocnieniami przeciwdziałającym rozdarciu, druga stożkowa w kaniuli).Zawór na kaniuli 2 stopniowy insuflacja lub stop. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 trokarów o podanych powyżej parametrach.

4. **Część 107 poz. 1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 107 poz.1 zamiast opisanego trokara również trokar: Trokar laparoskopowy z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, średnica 5 mm z kaniulą karbowaną ,dwustopniowym zaworem insuflacja/desuflacja. Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 mm. Zdejmowana uszczelka ułatwiająca usunięcie preparatu. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Produkt sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 1 trokarów o podanych powyżej parametrach.

5. **poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 107 poz.2 zamiast opisanego trokara również trokar: Trokar laparoskopowy z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, średnica 11 mm z kaniulą karbowaną, trójstopniowym zaworem insuflacja/stop/desuflacja (możliwość desulfacji bez odłączania wężyka CO2). Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 do 11 mm (bez konieczności używania redukcji). Zdejmowana uszczelka ułatwiająca usunięcie preparatu. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Produkt sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 2 trokarów o podanych powyżej parametrach.

6. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 107 poz.3 zamiast opisanego trokara również trokar: Trokar laparoskopowy z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, średnica 12 mm z kaniulą karbowaną, trójstopniowym zaworem insuflacja/stop/desuflacja (możliwość desulfacji bez odłączania wężyka CO2). Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 do 12 mm (bez konieczności używania redukcji). Zdejmowana uszczelka ułatwiająca usunięcie preparatu. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Produkt sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 trokarów o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy Część nr 108

1. Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do oddzielnej części co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert i dopuszczenie rozm. 7, 9, 12 Fr

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

2. **pozycja 1:** Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta filtry powietrza są pakowane po 4 sztuki i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 4 sztuki. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów tj. Wyceny z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszcza realizowanie dostaw w opakowaniach po 4 sztuki.

3. **pozycja 4:** Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta filtry są pakowane po 20 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 20 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów tj. Wyceny z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszcza realizowanie dostaw w opakowaniach po 20 sztuk.

Część Nr 109 poz. 1:

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający wymaga w tej pozycji : Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z zaokrąglonym końcem, otworami bocznymi i centralnym, wykonany z PCV, cewnik posiadający wew. karbowanie zapobiegające zsunięciu się cewnika z łącznika drenu ssącego i kontaminacji, powierzchnia cewnika : satynowa „zmrożona” bez kontroli ssania, wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika, końcówka lejek z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku oraz nadrukowanym na opakowaniu jednostkowym (oryginalnie przez producenta) rozmiarem cewnika, długość cewnika i data ważności; zakończenie cewnika atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od powierzchni otworu centralnego, w rozmiarach CH 6,0 -CH 8,0 / 40- 50cm, CH 10,0 - CH 18,0 / 50-60cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wszystkie powyższe parametry zostały opisane w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 110

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego jednorazowego użytku do aparatów CPAP o przekroju rur wew. = 10mm (odcinek wdechowy), z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowanym do nawilżacza Fischer Paykel MR 850 LUB nr 730. Zawierający gniazdo do pomiaru temperatury i przepływu z wcięciem pozycjonującym, oraz gniazdo typu koniczynka do podłączenia grzałki. Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub nieobrotowy, mocowany do czapeczki za pomocą tasiemek. Wylot gazów za pomocą rozciągliwego drenu w zakresie 30- 70 cm. Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3sz. w komplecie w różnych rozmiarach (S, M, L).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania obwodu oddechowego o podanych powyżej parametrach.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach;

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 110 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący

ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający dwa kanały oddechowe, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczepek w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu, - wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm, - wąż łączący aparat z nawilżaczem o \varnothing wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. nr 1 pozycja Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu – generator z przegubem obrotowym– i prosimy o wyrażenie zgody na układy oddechowe z generatorom Typu Inspire bazującym na tym samym prawie fizyki i są powszechnie stosowane zamiast opisanego typu generatora.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 111

1. pozycja 1 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 111 pozycja 1, maseczek nosowych jednorazowego użytku mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

2. Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek nosowych w wersji mikrobiologicznie czystej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 113

1. Czy Zamawiający w pak. 113 poz. 1 dopuści stapler okrężny, jednorazowy, zakrzywiony z łamaną główką, zszywki o przekroju okrągłym. Zszywka o wysokości 4,5 mm - dla rozmiaru 21 mm i 24 mm; 4,8 mm – dla rozmiaru 26 mm i 29 mm; 5,0 mm – dla rozmiaru 32 mm, z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym odpaleniem. Rozmiary staplera: 21, 24, 26, 29 i 32 mm.

Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów w rozmiarze 21, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość zszywki 4,5 mm dla rozmiaru 21 i 5,0 mm dla pozostałych rozmiarów, uchwyt staplera o konstrukcji antypoślizgowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część nr 114

Poz. 2 Prosimy o podanie modelu inkubatora.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga filtrów do inkubatora - ATOM INKUBATOR HYBRYDOWY DUAL INCU

Dotyczy Część 115

1. Czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentom podczas fototerapii Zamawiający wymaga wraz ze składaną ofertą dostarczenia badań potwierdzających skuteczne zabezpieczenie wzroku noworodka w minimum 99,99%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

2. **pozycja 1:** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru, regulacja z tyłu i z boku
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Okularki ochronne do fototerapii dla noworodków – jednorazowe w kształcie litery Y. Dwie regulowane elastyczne opaski zapinane na rzepy, gwarantujące szczelne przyleganie okularków, podwójna osłonka na oczy, bez dodatku lateksu, rozmiar MICRO 20 cm – 26,5 cm (obwód potyliczno-czołowy), rozstaw 6,5 cm. Rozmiar WCZEŚNIAK 26,5 cm – 32 cm, rozstaw 8 cm. Rozmiar NORMALNY 32 cm – 37,8 cm, rozstaw 9 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania okularków ochronnych do fototerapii o podanych powyżej parametrach.

4. Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta okularki są pakowane po 20 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 20 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu z jednostką miary sztuka, natomiast Zamawiający dopuszcza realizację dostaw w opakowaniach po 20 sztuk.

Dotyczy część 119

1. **pozycja 1** : Czy zamawiający dopuści na zaferowanie : Uniwersalny stapler endoskopowy z możliwością artykulacji o 22 i 45 stopni do ładunków liniowych z nożem o długości zespolenia 30, 45, 60mm .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania staplerów o podanych powyżej parametrach.

2. **pozycja 2** : Czy zamawiający dopuści na zaferowanie : Ładunki liniowe ze zintegrowanym nożem o dł.45mm lub w60mm do uniwersalnego staplera endoskopowego ,zakładające dwa potrójne rzędy zszywek o różnych wysokościach , z możliwością wygięcia szczęk do 45 stopni, ładunek do

tkanki standardowej/grubej-wys. otwartych zszywek 2,0mm, 2,5mm, 3,0mm lub 3,0mm, 3,5mm, 4,0mm do wyboru przez zamawiającego .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania ładunków o podanych powyżej parametrach.

3. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie ładunków dołączanych do trzpienia sztaplera z pozycji 1 części 119, zszywki zamykające się do 0,75 mm, 1,0 mm, 1,5 mm, 1,75 mm, 2,0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania ładunków o podanych powyżej parametrach.

4. Czy Zamawiający w pak. 119 poz. 2 dopuści ładunek do endoskopowego staplera tnącego. Jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego prostego lub artykulacyjnego z pozycji 1 , umożliwiające wykonanie zespolenia na długości 60 mm, ładunki podłączane do trzonu staplera , zszywki zamykające się do 1 mm, 1,5 mm, 1,8 mm i 2,0 mm / zamawiający każdorazowo określi rozmiar zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Czy Zamawiający w pak. 119 poz. 1 dopuści stapler tnący z nowym nożem w każdym ładunku, przeznaczony do ładunków wykonujących zespolenie o długości 60 mm jednorazowy, sterylny . Rękojeść kompatybilna z ładunkami z częścią 119 pozycją 2?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części 121 :

1. Czy zamawiający wymaga , aby staplery posiadały zszywkę bilateralnie spłaszczoną na całej długości pozwalającą na perfekcyjne formowanie się zszywki w kształt lierty B .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

2. Czy zamawiający dopuści na zaferowanie : Stapler okrężny z łamanym kowadłem zakrzywiony, średnica 21 mm, 25mm, 28mm,31-33mm zszywki tytanowe, wysokość zszywki 4,8mm , zszywki po zamknięciu 2,0mm,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania staplerów okrężnych o podanych powyżej parametrach.

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów w rozmiarze 21, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość zszywki 4,5 mm dla rozmiaru 21 i 5,0 mm dla pozostałych rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania staplerów okrężnych o podanych powyżej parametrach.

4. Czy Zamawiający w pak. 121 poz. 2 dopuści stapler okrężny, jednorazowy, zakrzywiony z łamaną główką, zszywki o przekroju okrągłym. Zszywka o wysokości 4,5 mm - dla rozmiaru 21 mm i 24 mm; 4,8 mm – dla rozmiaru 26 mm i 29 mm; 5,0 mm – dla rozmiaru 32 mm, z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym odpaleniem. Rozmiary staplera: 21, 24, 26, 29 i 32 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 122

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 część 122 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysoko prze pływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy UFr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka cewnika: termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radioceniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „}” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło

- nasadki iniecyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania dwuświatłowego wysokoprzepływowego cewnika o podanych powyżej parametrach.

2. Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr:14Fr i długościach: 15cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający w zadaniu 122 dopuści antybakteryjny, dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu inkorporowanego aktywnym srebrem, optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, silikonowe przewody doprowadzające z ochroną przed załamaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm, 12Fr/24cm. Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do punktacji, skalpel, przewodnik „J” 60 cm w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator (dla 12 F dwa rozmiary 8 i 12 Fr).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 126

1. Czy Zamawiający wymaga, aby sondy argonowe opisane w pakiecie nr 126 miały wbudowany filtr mikrobiologiczny skutecznie zabezpieczający pacjenta przed ew. zanieczyszczeniami - przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

Dotyczy części nr 130

1. Czy Zamawiający, w części nr 130 poz.1, wyrazi zgodę na zaoferowanie oksygenatora z wejściem do pobierania krwi utlenowanej z oksygenatora (linia do kardioplegii krwistej 1/4") w postaci portu przy użyciu reduktora będącego w wyposażeniu dodatkowym, portem do kardioplegii z samoczynnie zamykającą się zastawką, oraz filtrem bakteryjnym do gazów medycznych w zaoferowanym zestawie drenów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania oksygenatora z wejściem do pobierania krwi utlenowanej z oksygenatora (linia do kardioplegii krwistej 1/4") w postaci portu przy użyciu reduktora będącego w wyposażeniu dodatkowym, portem do kardioplegii z samoczynnie zamykającą się zastawką, oraz filtrem bakteryjnym do gazów medycznych w zaoferowanym zestawie drenów, pozostałe parametry bez zmian.

2. Czy Zamawiający, w części nr 130 poz. 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu drenów do oksygenatora według załączonego schematu nr 1 do części nr 130 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 części nr 130 zestawu drenów do oksygenatora według załączonego schematu nr 1 do części nr 130.

3. Czy Zamawiający, w części nr 130 poz. 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu drenów do oksygenatora według załączonego schematu nr 2 do części nr 130 ? Oferowany zestaw był używany u Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 części nr 130 zestawów drenów do oksygenatora według załączonego schematu nr 2 do części nr 130.

Dotyczy części nr 135

14. Czy Zamawiający w części 135 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe-zacisk naczyniowy wykorzystywane do zabiegów kardiochirurgicznych. Rozmiar S - mały. O wymiarach: długość zamkniętego klipsa 3,63 mm, długość otwartego klipsa 2,87 mm. Klipsy posiadające wewnętrzną rzeźbę (podłużny oraz poprzeczne rowki), zabezpieczające klips przed spadnięciem z naczynia i zapewniające właściwe jego ukrwienie. Przekrój serca doskonale wypełnia bransze klipsownicy uniemożliwiając wypadnięcie klipsa. 6 klipsów w magazynku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania klipsów o podanych powyżej parametrach.

15. Czy Zamawiający w części 135 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe-zacisk -naczyniowy wykorzystywane do zabiegów kardiochirurgicznych. Rozmiar M - średni. O wymiarach: długość zamkniętego klipsa 5,89mm długość otwartego klipsa 4,68mm. Klipsy posiadające wewnętrzną rzeźbę (podłużny oraz poprzeczne rowki), zabezpieczające klips przed spadnięciem z naczynia i zapewniające właściwe jego ukrwienie. Przekrój serca doskonale wypełnia bransze klipsownicy uniemożliwiając wypadnięcie klipsa. 6 klipsów w magazynku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania klipsów o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części nr 136

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania elektrod do defibrylatorów posiadanych przez Zamawiającego Lifepak 15.

Dotyczy części nr 137

1. Czy Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczyć pacjenta do 2 tygodni.

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga kompatybilności z kardiostymulatorami Biotronik Reocor/D, Reocor/S.

Dotyczy części nr Część 141

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby cewnik oferowanej kaniuli był wykonany z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Dotyczy części nr 148

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wycinaków do aorty w rozmiarach 2,5 mm; 3,0 mm; 3,5 mm; 4,0 mm; 4,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

2. Prosimy o potwierdzenie czy podana ilość sztuk zapotrzebowania na dwa lata na wycinaki do aorty jest prawidłowa? W tabeli jest 28 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podana ilość jest prawidłowa

Dotyczy Część nr 149

1. poz. 2 .Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować sześciodrutowe kosze do chwytania polipów o rozmiarze 3 cm szerokość i 5 cm długość, długość narzędzia 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania koszy o podanych powyżej parametrach.

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rozdzielenie tej części na dwie i stworzenie części np. 149a, zawierającej pozycję nr 1 z części 149. Dotychczasowe zapisy umożliwiają złożenie oferty tylko jednemu oferentowi. Zastosowanie proponowanego rozwiązania umożliwi Zamawiającemu otrzymanie kilku konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie koszyków 4 drutowych, długość narzędzia 195 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania koszy o podanych powyżej parametrach.

4. **pozycja 1:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 149 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje lub umożliwienie składania oferty na pozycję w ramach Pakietu nr 149. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część nr 150

1. Prosimy o dopuszczenie w części 150, w miejsce pierwotnych parametrów, gumek do opaskowania żyłaków przetyku współpracujących z endoskopami o średnicy 9.5-13mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania gumek do opaskowania żyłaków przelyku współpracujących z endoskopami o średnicy 9,5-13 mm , przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

2. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować zestawy z założonymi już 6 gumkami na zestawie; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe zostało dopuszczone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego czy w kolumnie ilość podana liczba - 900 sztuk dotyczy ilości pojedynczych podwiązek czy gotowych zestawów do założenia zawierających 6 lub 7 podwiązek gdyż dzieląc 900 przez 7 nie otrzymamy liczby całkowitej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania zestawów 6 lub 7 podwiązkowych z wyceną za jedną sztukę pojedynczej podwiązki, czyli podana ilość to 900 pojedynczych podwiązek .

Dotyczy części Część 151,

1. poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny zgodnie z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto do czterech miejsc po przecinku.

Dotyczy część nr 152,

pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę nożyków do nakłucia opuszka palca w opakowaniu a'200 sztuk z przeliczeniem na 141 pełnych opakowań, co daje 28 200 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Zamawiający dopuszcza podania ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Dotyczy Część nr 153

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec opisanych jak w 2 części opisu, długość narzędzi 160, 180 i 230 cm, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. poz.1 .W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby szczypcy do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 20 sztuk), w górę do 5 400 szt. (270opak). lub w dół do 5 380 szt. (269 opak)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

3. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 160cm i 230cm dla średnicy szczęk; 2,3mm; 3,0mm oraz 120cm dla średnicy szczek 1,8mm, łyżeczki z podwójnymi otworami w szczękach, łyżeczki standardowe, łyżeczki owalne, z systemem cięgieł umożliwiającym otwarcie szczypiec zawsze , przy każdym zagięciu; sztywny odcinek dystalny, zapewnia możliwość łatwiejszego pokonywania zagiętych odcinków kanału biopsyjnego endoskopu. Szczypce powlekane na całej długości. Dwie wersje do wyboru przez użytkownika dla szczypiec: z igłą i bez igły. Współpracujące z kanałem roboczym od 2,0mm do 3,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. poz.1 W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby szczypcy do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 20 sztuk), w górę do 5 400 szt. (270opak). lub w dół do 5 380 szt. (269 opak)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

4. czy zamawiający dopuści Poz. 1 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 180 i 230 cm, średnica szczęk 1,8mm; 2,3mm; 3,0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ Poz. 2 łyżeczki uchylne z możliwością wykonania biopsji stycznej długość narzędzia 1200mm,1800mm lub 2300mm do wyboru, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8mm, 2,3mm lub 3,0mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, 2,8mm lub 3,2mm w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą ETO.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe

zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**Część Nr 155**

1. poz. 1: Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

2. poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem o pojemności 80 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

3. pozycja 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Części nr 155 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 156

1. Czy Zamawiający dopuści w części 156 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt lub podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

5. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 156 nakłuwaczy automatycznych 21G o głębokości nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 156 wymaga zaoferowania wszystkich rozmiarów igieł?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Dotyczy Część Nr 157

1. poz. 1 i 2 : Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają być wykonane z poliwęglanu, materiału pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

2. Poz 1-2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

3. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

4. Poz 2 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 informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 157 pozycję 2 do osobnego zadania, umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część Nr 158

1.poz. 1, 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby zawory były wyposażone w protektor umożliwiający bezpieczne wpięcie do wkłucia bez ryzyka skażenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

1. poz. 1: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o następujących parametrach: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu o podanych powyżej parametrach.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaofiarowania wyrobu zgodnego z wymaganiami opisanymi w SIWZ.

3. **. poz. 2:** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o następujących parametrach , Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 13 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,4 ml. Dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym torem przepływu, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta przez 600 aktywacji (użyć). Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

4. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o następujących parametrach: Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

6. Czy Zamawiający w zadaniu 158 w pozycji 1 dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. W celu łatwej identyfikacji wersja dotętnicza częściowo zabarwiona na czerwono. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania powyższego .

7. Czy Zamawiający w zadaniu 158 w pozycji 2 dopuści poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,43ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania powyższego .

Dotyczy Część 159

1. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czujnika wykonanego w technologii Masimo SET neonatologiczny 3 <3kg>40 kg, dł. 90 cm, jednocentowy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania czujników w technologii Nellcor/Nellcor Oximax

7. Prosimy o jednoznaczne określenie technologii pomiaru. Informujemy, że pulsoksymetry Palm Care plus pracują tylko z czujnikami w technologii Nellcor / Nellcor Oximax (nie Masimo)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania czujników w technologii Nellcor/Nellcor Oximax

Dotyczy Część Nr 161

1. Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra przeciwbakteryjnego z objętością wypełnienia 0,15 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

2. **Do poz. 1 i 2** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 161 w pozycji 1 i 2 dopuści

o Filtr 96 godzinny z membraną 0,2 µm - Odpowietrznik w filtrze 96 godzinnym z membraną nylonową 0,2 µm

o Filtr 24 godzinny z membraną 1,2 µm (lipidowy)- Filtr do podawania lipidów z membraną 1,2 µm (barwne oznaczenie)

Odporne na alkohol i lipidy. Płaskie pediatryczne filtry. Wytrzymałość na ciśnienie do 6 bar, bez latexu. Wolny od ftalanów (DEHP). Bez PVC. Przedłużki wykonane z poliuretanu 5 cm i 10 cm. Przezroczyste łączniki Luer – Lock zgodne z normą DIN. Przezroczysty cały system pozwalający na optyczną kontrolę przepływu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

6. **poz. 1** Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego z liniami 5 i 23 cm zakończonymi łącznikami luer-lock o małej objętości wypełnienia 0,5 ml (filtr łącznie z przedłużkami), przepływie 10 ml/h dla 20% mieszanek lipidowych, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjny o objętości wypełniania 0,25-0,3 ml, przepływ ≥ 100 ml/10 min przy ciśnieniu wody 100 cm i powierzchni filtrowania 1,5 cm²?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

8. **pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr przeciwbakteryjny o objętości wypełnienia 0,25-0,3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 164

1 Część Nr 164 poz. 2:1. Prosimy o dopuszczenie: 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; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis.

W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania systemu o podanych powyżej parametrach.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga systemu z czasem utrzymania do 29 dni, potwierdzonego badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

Dotyczy części nr 165

1. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestawy do autotransfuzji kompatybilne tylko z aparatem XTRA? Od 31.12.2020r. nie będą już dostępne zestawy do aparatu Electa.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści SIWZ

(formularz cenowy – załącznik nr 2).

Dotyczy części nr 167

1. Czy w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ w pakiecie nr 167, Zamawiający dopuści tożsame parametry techniczne zestawu do pomiaru rzutu serca:

Cewnik standardowy długość użyteczna 20 cm, średnica zewnętrzna 5F.

Przystosowany do pomiaru ciśnienia krwi metodą krwawą w tętnicy udowej bądź ramiennej, posiadający czujnik termiczny umożliwiającą wykonanie termodelucji.

Podwójny przetwornik do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną, zawierający w standardzie zestaw płuczający, linię tętniczą długość 150 cm przystosowany do pomiaru ciśnienia tętniczego oznakowany czerwonym znacznikiem, przetwornik do pomiaru ciśnienia żylnego, linia długości 150 cm, oznakowany niebieskim znacznikiem, zestaw zawiera kranik trójdrożny

Przepływowy czujnik termiczny, przystosowany do użycia płynów o temperaturze pokojowej oraz płynów o bardzo niskiej temperaturze zintegrowany z sensorem detekcji przepływu i czasu jej trwania.

Całość w pełni kompatybilna z oferowanymi w części 167 pkt 2 aparatami?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do pomiaru rzutu serca o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 173

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniul żylnych formowanych, z częścią łączącą 3/8" dla rozmiarów 32 i 34 Fr oraz częścią łączącą 1/2" dla rozmiaru 36 Fr? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy część nr 175,

1. **pozycje 6, 7, 8** Czy Zamawiający dopuści w części 175, pozycja 6, 7 oraz 8 pojemniki na wycinki histopatologiczne o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 178

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 zgodni się na dopuszczenie zgłębnika z plastikowym łącznikiem umożliwiającego połączenie z zestawem do żywienia dojelitowego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania złąbnika z plastikowym łącznikiem , przy zachowaniu pozostałych parametrów.

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 zgodni się na dopuszczenie zgłębnika gastrostomijnego z obojętnością balony 15ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

3. Zamawiający w pozycji 2 wyspecyfikował zgłębnik gastrostomijny z silikonową płytką zewnętrzną do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych. Czy wobec powyższego Zamawiający oczekuje zgłębnika z silikonową płytką zewnętrzną, którą możliwa ułożenie zgłębnika pod kontem 90 stopni, takie ułożenie ułatwia funkcjonowanie zgłębnika, tj. nie ma problemu z przepływem diety, jest komfortowe dla pacjenta. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 179

1. poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do blokad nerwów obwodowych z wykorzystaniem stymulatora, bardzo dobrze widoczne w USG, posiadające: wygodny karbowany uchwyt z kabelkiem elektrycznym mocowanym w początkowej części uchwytu, z rozłączalnym drenem iniekcyjnym wychodzącym z tylnej części uchwytu; znaczniki głębokości wkłucia igły co 1 cm na całej długości igły; powierzchnia echogeniczna na odcinku 20 mm od czubka igły dająca echo w postaci dwóch czytelnych 1 cm odcinków, umożliwiających widoczność w obrazie USG nawet przy blokadach wykonywanych pod dużym kątem; szlif 20°. Igła w całości pokryta warstwą polimerową, odsłonięty jedynie czubek igły. Igły w rozmiarze 22Gx50mm oraz 21Gx100mm, pakowane pojedynczo, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 igieł do blokad nerwów obwodowych o podanych powyżej parametrach.

2. poz. 3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw do kombinowanego znieczulenia zewnątrzoponowego i podpajęczynówkowego CSE, spełniający wymogi SIWZ bez systemu mocowania cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

3. poz 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania i uzna za równoważny - zestaw do blokad ciągłych w technologii „cewnik na igły” składający się z igły pokrytej powłoką typu Nanoline (odsłonięty tylko czubek igły), z ulepszoną echogenicznością na pierwszych 2 cm igły w postaci dwóch wyraźnych segmentów po 1cm, z kablem do stymulacji. Cewnik widoczny w USG ślepo zakończony z trzema otworami bocznymi, kaniula wprowadzająca z możliwością przymocowania do skóry pacjenta, filtr 0.2 um, z systemem do mocowania filtra, w rozmiarze: Igła 21G x 68mm, cewnik 20Gx 82mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

4. poz 5 Czy Zamawiający dopuści do postępowania system automatycznego ograniczenia ciśnienia wstrzykiwania NerveGuard, który to, dzięki swojej konstrukcji i zastosowaniu specjalnej zastawki, zamyka się automatycznie, jeżeli ciśnienie w układzie przekroczy ustaloną granicę 15 psi. System NerveGuard jest mały, lekki, umożliwia podłączenie do igły oraz strzykawki, jest pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 179 wydzieli do osobnego zadania pozycję 1 ,a jednocześnie dopuści w niej igłę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach: 22G/50mm,21G/100mm, 20G/120mm doo wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 180

1. Czy Zamawiający dopuści Elektrody neutralne kompatybilne z systemem bezpieczeństwa diatermii chirurgicznej ERBE VIO symetrycznie dzielonych o jednakowych powierzchniach obu części, o powierzchni czynnej 103cm², o powierzchni i ogólnej 168cm², uniwersalną dla dzieci i dorosłych, hydrożelową, owalną ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania elektrod zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 181

W związku z tym, że aplikator do podawania leku Lidokaina nie jest wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidokaina zwracamy się z prośbą o zgodę na wykreślenie w przypadku składania na nie oferty całego punktu 4 w formularzu ofertowym .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość w powyższym zakresie na zaoferowanie wyrobu niemedycznego. W takim przypadku należy zaznaczyć w formularzu ofertowym ostatni ppkt. punktu czwartego.

Dotycz części nr 187

1. poz. 1 Czy Zamawiający dopuści port wykonany z materiału Derlin (plastik) dostosowany do badań MRI, z siedmioma otworami do przysycia (do wyboru Zamawiającego). Pozostałe parametry wg SIWZ.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwość zaoferowania portu o podanych powyżej parametrach.

2. poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje igły do portów bezpiecznej, chroniące personel przed ekspozycją, uniemożliwiająca zakłucie po usunięciu igły z portu, ze szlifem atraumatycznym, podstawa igły transparentna, okrągła, z otoczką silikonową chroniącą skórę, igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni, silikonowana, dren o długości 20cm, zacisk na drenie oznaczony kolorami w celu ułatwienia identyfikacji. Opakowanie 20szt.

Igły w rozmiarach 19G i 20G długość: 12.7mm, 19mm, 25mm, 38mm do wyboru Zamawiającego.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego.

3. Pyt. 1 - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści, wykonany z polioksymetylenu, z czterema otworami do przyszywania tytanowa komora, wysokość portu do 12,3 mm, średnica membrany 10,00 mm. Cewnik silikonowy średnica zew. 2,2 mm, średnica wew: 1,0 mm, długość cewnika 750 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania portu o podanych powyżej parametrach.

4. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści igłę ze skrzydełkami, długość drenu 180 mm? .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 187 pozycji 1 dopuści Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 60cm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 187 pozycji nr 2 do osobnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 188 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 staplerów do zamykania skóry, jednorazowych z 35 z zszywkami szerokimi ułatwiającymi penetrację oraz minimalizację dolegliwości bólowych po znieczuleniu rany o grubości zszywki 0,6 mm, szerokości 7,0 mm i wysokości 4,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie części nr 188 Zamawiający wymaga zaoferowania igły Veressa , zatem pytanie jest bezzasadne.

Dotyczy części nr 189

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klipsów do klipsownicy wielorazowego użycia innego producenta niż opisanej w SIWZ przy zobowiązaniu się wykonawcy do dostarczenia kompatybilnej klipsownicy w nieodpłatne użyczenie na czas trwania umowy?

Konstrukcja proponowanej klipsownicy zapewnia automatyczne podawanie klipsów bez konieczności stosowania naboju z dwutlenkiem węgla.

Magazynek zawiera 10 sztuk klipsów co jest bez wątpienia korzystniejsze.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie. Zamawiający naniósł stosowne zmiany do załącznika nr 2 oraz 4 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 191

1. Czy Zamawiający oczekuje jednorazowego bronchoskopu z zestawem do pobierania BAL kompatybilnego z posiadanym monitorem Ambu aView?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

Dotyczy części nr 196,224,238

1. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, część nr 196, 224, 238

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichloroku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2.Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, część nr 196, 224, 238

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, część nr 238

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

5. Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Formularz parametrów ocenianych, część nr 196, 224, 238

Prosimy Zamawiającego o podanie metody badania odporności na uszkodzenia/pęknięcia. Prosimy też o wyjaśnienie w jaki sposób i przez kogo będzie dokonywana ocena elastyczności i ergonomii wężyka. Ewentualna obiektywna ocena charakterystyki właściwości materiałowo-strukturalnych materiałów eksploatacyjnych może być przeprowadzona jedynie przez certyfikowane laboratorium na podstawie określonych procedur.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SIWZ, nie odstępując od oceny parametrów jakościowych. Zamawiający wskazuje, iż pozostałe prośby Wykonawcy nie stanowią wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ.

6. Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Formularz parametrów ocenianych, część nr 196, 224, 238

Czy Zamawiający zmieni oceniane parametry : 2) odporność na uszkodzenia (pęknięcia):

- wysoka -5 pkt.,
- średnia - 2 pkt.,
- mała - 1 pkt.,

Na: wytrzymałość ciśnieniowa wężyków: 285psi – 1 pkt, >285psi – 5pkt.

Parametr ten w sposób jednoznaczny charakteryzuje wytrzymałość wężyka. Jest to cecha zawarta w kartach katalogowych produktu deklarowana przez producenta wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

7. Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Formularz parametrów ocenianych, część nr 196, 224, 238

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 3 sztuk. Taka ilość wystarczy Zamawiającemu do dokonania oceny jakościowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 198

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. uszczelki, dreny do pompy (część zakładana na rolki), elementy zamienne do drenów, dysk uszczelniający, membrana, o-ring, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, wówczas w formularzu ofertowym należy zaznaczyć w punkcie 4 ppkt. ostatni.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek zdolności technicznej i zawodowej poprzez wykazanie, że Wykonawca wykonał co najmniej dwie dostawy aparatury medycznej / sprzętu medycznego o wartości nie mniejszej niż: 19 400,00 zł brutto?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. Dot. poz. 4 Czy w związku ze zmianą produktu na jednorazową, sterylną wersję Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowego, sterylnego drenu do laparoskopii kompatybilnego z pompą Hamou Endomat? Pakowane są one po 10 szt. w nierozłącznym opakowaniu. Prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania drenów jednorazowych o podanych powyżej parametrach, należy wówczas wycenić 130 sztuk drenów.

5. Dot. poz. 19 Czy w związku ze zmianą produktu na jednorazową, sterylną wersję Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowego, sterylnego drenu do histeroskopii kompatybilnego z pompą Hamou Endomat? Pakowane są one po 10 szt. w nierozłącznym opakowaniu. Prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania drenów jednorazowych o podanych powyżej parametrach, należy wówczas wycenić 130 sztuk drenów.

6. Dot. poz. 2, 3, 5, 9, 10, 12, 13 14, 15 Czy Zamawiający pisząc 1 szt. w pozycji tabeli- ilość miał na myśli niepodzielne opakowanie 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższych pozycjach 1 sztuka oznacza 1 opakowanie a 10 sztuk.

Dotyczy Część nr 200

1. Prosimy o dopuszczenie w części 200, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł do ostrzykiwania z dostępną długością ostrza 4cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania igieł do ostrzykiwania z dostępną długością ostrza 4cm.

2. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować igły do ostrzykiwania o dostępnych długościach 180 i 230 cm, dostępne średnice ostrza igły 22 i 25 G dostępne długości igły 4 i 6 ; pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaferowania wyrobów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 201,

1. poz.1W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej

liczby szczoteczek do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 50 sztuk), w górę do 850 szt. (17opak). lub w dół do 800 szt. (16 opak)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

2. poz. 6 W związku z wycofaniem z dystrybucji niesterylnych balonów do EUS-a zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 6 równoważnych balonów sterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

3. poz.8 W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby endolupów do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 5 sztuk), w górę do 65 szt. (13 opak). lub w dół do 60 szt. (12 opak)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

4. poz.1 W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby szczoteczek do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 50 sztuk), w górę do 850 szt. (17opak). lub w dół do 800 szt. (16 opak)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania powyższego zgodnie z ilością oraz jednostką miary w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

5. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rozdzielenie tej części na dwie i stworzenie części np. 201a, zawierające pozycje nr 1 i nr 2 z części 201. Dotychczasowe zapisy umożliwiają złożenie oferty tylko jednemu oferentowi. Zastosowanie proponowanego rozwiązania umożliwi Zamawiającemu otrzymanie kilku konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część Nr 204

1. poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym

potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka o pojemności 10ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka o pojemności 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm, 20mm lub 28mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiolki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki. Adapter we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. poz. 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter dostępowy do pojemników wielodawkowych do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika, kompatybilny z urządzeniem na strzykawkę, działający w systemie elastomerowych membran gwarantujących suche połączenie, posiadający kod ONB nadany przez FDA.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. poz. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Adapter dostępowy do pojemników wielodawkowych do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika, z możliwością podłączenia standardowego zestawu infuzyjnego. Adapter działa w systemie zamkniętym, suche połączenia zagwarantowane przez elastomerowe membrany

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zamknięty adapter luer męski na stałe połączony ze strzykawką luer-lock o pojemności 10ml, tworzący zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z osłonką końcówki luer-lock, posiadający dwa wcięcia zabezpieczające przed przypadkowym odkręceniem, samoczynnie zamykający się adapter po rozłączeniu z dostępem naczyniowym, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowania i transportu w strzykawce, objętość wypełnienia łącznika 0,12 ml, długość 2,19cm, do wielokrotnego użycia 50 podań lub 72h potwierdzone w instrukcji obsługi, niezawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali, zestaw sterylny, apirogenny, sterylizowany radiacyjnie.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zamknięty adapter luer męski na stałe połączony ze strzykawką luer-lock o pojemności 60ml, tworzący zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z osłonką końcówki luer-lock, posiadający dwa wcięcia zabezpieczające przed przypadkowym odkręceniem, samoczynnie zamykający się adapter po rozłączeniu z dostępem naczyniowym, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowania i transportu w strzykawce, objętość wypełnienia łącznika 0,12 ml, długość 2,19cm, do wielokrotnego użycia 50 podań lub 72h potwierdzone w instrukcji obsługi, niezawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali, zestaw sterylny, apirogenny, sterylizowany radiacyjnie.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

8. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zamknięte, wentylowane urządzenie do pobierania leków, okalające fiolkę o średnicy 20mm, zawierający filtr 0,2um, zawór bezigłowy (do użycia do 7 dni - po odpowiedniej dezynfekcji, zgodnie z instrukcją obsługi); pojemność wypełnienia 0,15ml, długość 6cm, długości igły 1,6cm, produkt bez zawartości lateksu, DEHP, PCV, produkt jałowy, apirogeny, kompatybilny z poz. 1 i 2



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części Nr 211

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie preparatu do wypełniania kanałów cewników dializacyjnych w formie zestawu strzykawk kompatybilnych z Luer Slip i Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Duopack zawiera dwie strzykawki z cytrynianem o stężeniu 4% i pojemności 3 ml w strzykawce 5ml każda (łącznie 6ml w zestawie). Pakowane aseptycznie. Gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka. Możliwość użycia w jałowym polu. Z możliwością przeliczenia ilości. Testowane w oddziale OIT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje, aby preparat do wypełniania kanałów cewników dializacyjnych, stosowany w celu prawidłowej drożności cewnika zapakowany był w sposób aseptyczny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

Dotyczy części nr 220

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania igieł 20G x 120 mm; 160 mm; 180 mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania igieł do zabiegu aminocordocentezy o podanych powyżej długościach, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w części nr 220 igły do amniocordocentezy w rozmiarze 20G i długościach 90 mm, 120 mm i 150 mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania igieł do zabiegu aminocordocentezy o podanych powyżej długościach, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy Cześć 221

2. Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójny, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe stałe płukanie z szybkością 3 ml/h przy 300 mmHg szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi czerwona / niebieska, w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi kablami. Podwójny przetwornik IBP, dł. linii 152cm (122 + 30cm), tętnicza -152 cm, żylna RA Proximal 152 cm, podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h), komora Macro drip. Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, tacka wyprofilowana z tworzywa sztucznego, zamykana papierem laminowanym. Otwarcie tacki nie powoduje przemieszczenia elementów na niej ulokowanych; linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza.

Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

2. Pozycja 2Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe stałe płukanie z szybkością 3 ml/h przy 300 mmHg szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi kablami . Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, tacka wyprofilowana z tworzywa sztucznego , zamykana papierem laminowanym. Otwarcie tacki nie powoduje przemieszczenia elementów na niej ulokowanych; linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza.

Produkt jednorazowy, sterylny , pakowany pojedynczo

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy części nr 222

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, żeby system mocowania cewnika był zatraskowy oraz by jego wysokość nie przekraczała 5 mm co poprawia komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Czy Zamawiający oczekuje, aby strzykawka niskooporowa posiadała skalę odróżniającą ją od innych strzykawk tak, aby zapobiec ewentualnej pomyłce.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby łącznik zatraskowy był przezierny? Zapewnia to wizualną gwarancję poprawnego zamocowania końca cewnika oraz przepływu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

4. Czy Zamawiający oczekuje, aby igłą Tuohy posiadała skrzydełka zintegrowane z igłą? Rozwiązanie takie daje pewny uchwyt, zapobiegając przypadkowemu rozłączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 222 dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych, umożliwiający łatwe wprowadzenie cewnika jednocześnie minimalizując ryzyko urazu. Zestaw ten to kompromis pomiędzy elastycznością a sztywnością cewnika. Doskonała wytrzymałość na załamania i na rozciąganie sprawia, że cewnik jest bardzo bezpieczny w użyciu.

Dostępny z końcówką otwartą oraz typ zamknięty z trzema oczkami bocznymi średnicy- 20G. Oznaczniki cm na cewniku pozwalają na użycie różnych długości igieł Touhy. Zestaw zawiera:- cewnik 90cm cieniujący w Rtg z łącznikiem easylock i przewodnikiem.- igłą touhy 18G(dostępna długość 80mm i 90mm)- filtr 0,22 μ - strzykawka niskooporowa 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 227

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 227 pozycja 1, Kaniuła była wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty); posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik; wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary), pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażeniem/ zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu rozmiarów z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

5. Czy Zamawiający oczekuje kaniuli 18G w dwóch długościach 32mm i 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

6. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającą 2 paski radiocieniujące?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem oraz z dopuszczeniami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

8. **poz. 2** Czy Zamawiający wymaga koreczka kombi z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

Dotyczy części nr 229

1. Czy Zamawiający dopuści w części nr 229 poz. 2 wenty wykonane z materiały PVC, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 wentów wykonanych z materiału PVC , przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ.

2. **poz. 2** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wentu bez przewodnika, wykonanego z elastycznego materiału zakończonego sprężynką, o długości 38,1 cm i rozmiarze 20Fr? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 230

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo ze zdejmowanym uchwytem posiadającą 4 paski radiocieniujące bez systemu trzykrotnego potwierdzenia wypływu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 232

1. Czy w pakiecie 232 (stapler do zamykania skóry) Zamawiający będzie wymagał złożenia próbek wraz z ofertą w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów i dokonania oceny jakościowo-użytkowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z treścią SIWZ w zakresie części nr 232 Zamawiający nie wymaga złożenia wraz z ofertą próbek w celu oceny jakościowo – użytkowej.

3. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby zszywki były pokryte teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów o grubości zszywki 0,6 mm, wysokość zszywki 4,5 mm, zszywki niepokrywane.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

5. Czy Zamawiający w części 232 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler do zamykania skóry. Jednorazowy stapler skórnym z 35 z zszywkami szerokimi pokrytymi teflonem dla ułatwienia penetracji oraz minimalizacji dolegliwości bólowych po znieczuleniu rany. Grubość zszywki: 0,60 mm , szerokość: 6,5 mm , wysokość: 4,7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 234

1. Pakiet 234 Czy zamawiający dopuści długość robocza min. 230 cm; średnica osłonki 2,3mm. Pętla kształt owalny. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, długość robocza min. 230 cm; średnica osłonki 2,3mm; Dostępne kształty: owal, średnice otwartej pętli dla owalnych kształtów: 10, 15, 25, 35mm, Pętle z funkcją rotacji ułatwiającą pracę. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Część Nr 236

1. **poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem antybakteryjnym 0,2 mikrona bez zastawki, z zatyczką w postaci białego koreczka domykanego manualnie

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości zakupywanych produktów a także o zachowanie zasad możliwie najszerzej konkurencji *Zamawiający* w pakiecie 236 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego tj. przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych posiadającego bardzo dobre cechy funkcyjne/ funkcjonalne? Należy podkreślić, iż wyrób/ urządzenie to posiada automatyczną zastawkę otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU urządzenia/ przyrządu typu spike zawarta jest informacja, że może on być używany (sposób ciągły) przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi Zamawiającego w powyższej sprawie prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. **poz. 2** Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego filtr bakteryjny 3µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w SIWZ.

4. **Poz. 2** Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego filtr bakteryjny 3µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż nie wymaga powyższego

5. **poz. 1** Czy Zamawiający wydzieli **poz. 1** 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: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część nr 239

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Bezpiecznego zestawu do punkcji opłucnej i otrzewnej - torakocentezy i paracentezy, sterylny. skład zestawu: bezpieczna igła , strzykawka 3 częściowa luer-lock 50/ 60 ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła rozmiar - tempa kaniula zabezpieczająca umieszczona w kanale igły, chroniąca okoliczne tkanki przed przypadkowym nakłuciem, jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły , możliwość cofania się do kanału igły podczas penetracji tkanek, jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły, możliwość ewakuacji i powietrza i płynu z jamy opłucnej, z jednoczesnym zapobieganiem przedostania się powietrza w przeciwnym kierunku, bezpieczny cewnik poliuretanowy Fr/CH 8 - długości 12,5cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do punkcji opłucnej o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 242

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 242 wysokiej jakości laryngoskop jednorazowy (łyżka i rękojeść stanowi całość), jednoczęściowy kompletny, gotowy do natychmiastowego użycia, z załadowanymi bateriami oraz ze źródłem światła . (bez oferowania dodatkowego źródła światła). Rękojeść wykonana z ABS i Polyamidu z frezami zapewniającymi pewne trzymanie, łyżki metalowe ze stopu stali nierdzewnej o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania laryngoskopu jednorazowego (łyżka i rękojeść stanowi całość), jednoczęściowy kompletny, gotowy do natychmiastowego użycia, z załadowanymi bateriami oraz ze źródłem światła o podanych powyżej parametrach pod warunkiem zaoferowania w trzech rozmiarach 2,3,4.

2. Prosimy Zamawiającego czy wymaga łyżki jednorazowego użytku typ Macintosh wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego czy wymaga, aby stopa łyżki była w całości z metalu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

4. Czy Zamawiający oczekuje jednorazowej, plastikowej (z tworzywa sztucznego) łyżki typu Macintosh, wykonaną z nieodkształcającego się tworzywa sztucznego, o profilu identycznym z profilem łyżek wielorazowych, z wytrzymałym zatraskiem kulkowy (metalowym) zapewniającym trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód wykonany z polerowanego od czoła tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

5. Poz. 1 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łyżki stanowiące element poz. B były wykonane z twardego tworzywa ABS, o gładkiej powierzchni z matowym wykończeniu, w przypadku łyżek w rozm. 4 wymagane jest, aby odległość od końcówki łopatki do końcówki światłowodu wynosiła 3-4 cm. Kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376-3, mocowana do rękojeści za pomocą mechanizmu zatraskowego z dwoma plastikowymi trzpieniami. Pakowana pojedynczo. Dostępne w rozmiarze 2, 3, 4. Tego typu łyżek aktualnie, z powodzeniem używa personel Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 244

1. Prosimy Zamawiającego czy wymaga łyżki jednorazowego użytku typ Miller wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważne łyżki światłowodowe MILLER z tworzywa sztucznego, rozmiar MILL: 0, 1, 2, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 243

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania bez urazowego górnych dróg oddechowych typu AREO- JET , Rozmiary cewników: CH 12; CH14; CH 16 pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Rozmiar Ch 10 został wycofany z oferty producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Część Nr 245

1. **poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na końcu drenu powinna znajdować się zatyczka z filtrem hydrofobowym, która umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie urządzenia bez ryzyka wycieku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga , lecz dopuszcza powyższe.

2. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na drenie powinna znajdować się klema ślizgowa umożliwiająca zatrzymanie infuzji w awaryjnej sytuacji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga , lecz dopuszcza powyższe.

3. **poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z regulowanym przepływem 1-14 ml/h (tj.1, 2,4,6,8,10,12,14 ml/h)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pompy o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

4. **poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o regulowanym przepływie 1/2/4/6/8/10/12/14 ml/h, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pompy o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

5. **Poz. 1 i 2** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy powinna obudowa pompy powinna umożliwiać wygodne układanie na powierzchni w trakcie napełniania, tj. czy powinna mieć kształt płaskiego dysku ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga , lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 246

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczeni w części 246 kateterów do HSG 5.5F i 7F o długości sondy 400mm, balonik na cewniku o poj. 1 ml. W zastawie strzykawka 3 ml; protektor do wprowadzania, w całości widoczny w promieniach Rtg

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kateterów o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 247

1. Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do zaoferowania produkt równoważny : Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej o średnicy 1,02 mm lub o średnicy 1,14 mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu do drenażu jamy bębenkowej o średnicy 1,14 mm, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy Część Nr 250

poz. 1: 1. Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający ma na myśli układ : Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe, z możliwością stabilizacji powieki górnej pacjenta wentylowanego mechanicznie, oraz linią kapno.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Dotyczy Część nr 251

1. Prosimy o dopuszczenie w części 251 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, papilotomów igłowych z długością regulacji igły 4mm +/-2mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

2. Prosimy o dopuszczenie w części 251 w pozycji 5, w miejsce pierwotnych parametrów, jednorazowych koszy do usuwania ciał obcych. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe. Należy wówczas wycenić 60 sztuk koszy jednorazowych.

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 251 w pozycji 7, w miejsce pierwotnych parametrów, balonów do usuwania złożeń z dróg żółciowych ze średnicami podczas rozprężania 8.5-10-12-15mm lub 12-15-18-20mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 251 w pozycji 11, w miejsce pierwotnych parametrów, przewodnic do dróg żółciowych/trzustkowych prostych dla średnic 0,035/0,025/0,021 i zagiętych dla średnicy 0,035. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

5. poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować trójkanałowy papilotom igłowy 7Fr temperowany do 5Fr, jednorazowego użytku, igły wysuwana do 6mm, możliwość użycia przewodnika 0.035"?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe zostało już dopuszczone w opisie przedmiotu zamówienia.

6. poz. 2 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować trójkanałowy papilotom, jednorazowego użytku, 3-kanałowy, długość narzędzia 200cm. Długość noska 5-6mm, długość cięciw 20mm, 25mm i 30mm (do wyboru), końcówka dystalna temperowana do 2,1mm, możliwość użycia przewodnika 0.035" cięciwa wykonana z monofilamentu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

7. poz. 3 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować wielorazowy litotryptor mechaniczny, aluminiowy, rękojeść (autoklawowalna) z przekładnią ślimakową nie skręcającą drutu kosza do litotrypsji- drut kosza przesuwany wzdłuż osi rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

8. poz. 4 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kabel / spirale do litotryptora jednorazowego użytku o średnicy 2,6mm i długości 195 cm, kompatybilny z poz. 3.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

9. poz. 5 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kosz, wielorazowego użytku, kosze wykonane z drutu plecionego, długość narzędzia 200cm, kształt sferyczny (dormia) lub trapez rozmiary koszy do wyboru Zamawiającego: 50mm w pozycji rozciągniętej (wymiary: ~45mm na 25mm) i 60mm w pozycji rozciągniętej (wymiary: ~50mm na 30mm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

10. poz. 6 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Kosz do litotrypsji planowej po przewodniku, współpracujące z długim przewodnikiem, rozmiary do wyboru: 2,5x4,5 oraz 3x5 cm, kompatybilny z mechanicznym, ręcznym lipotryptorem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

11. poz. 7 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować balon do usuwania złogów z dróg żółciowych, cewnik o średnicy 7Fr, balon 3-stopniowy - możliwość osiągnięcia 3 średnic jednym balonem 9-13-16mm, w zestawie 3 strzykawki o zróżnicowanej pojemności, każda ze strzykawek posiada opis średnicy do której pompuje balon, balon nie zawierający lateksu, długość narzędzia 200cm, możliwość użycia przewodnika 0.035", możliwość podania kontrastu nad balonem, markery RTG bo obu stronach balonu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

12. poz. 8 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Cewnik ECPW, jednorazowego użytku, średnica cewnika 1,8mm, długość narzędzia 200cm, możliwość użycia przewodnika 0.035", różne rodzaje do wyboru Zamawiającego (końcówka standardowa, końcówka zwięzana, końcówka metalowa)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

13. poz. 10 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować przewodnice do dróg żółciowych z hydrofilną końcówką o długości 5 cm. Średnica 0,035 oraz 0,025 o długości 450cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

14. poz. 11 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować przewodnice do dróg żółciowych z hydrofilną końcówką o długości 5 cm. Średnica 0,035, o długości 450cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

15. poz. 12 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować zestaw do sond nosowo żółciowych typ classic, Alfa, Pigteil Długość 250 cm, rozmiary 5Fr, 7Fr i 10Fr (do wyboru), z otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

16. poz. 14 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować protezy double pigtali rozmiar śr. 7Fr, 8.5Fr oraz 10Fr i długościach od 5 cm do 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

17. poz. 15 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować protezy trzustkowe rozmiary 5 Fr oraz 7Fr i długościach 3cm, 5cm, 7cm, 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy Część nr 254

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 254 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów do przezskórnej gastrostomii z gazikami bez otworów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy część nr 260,

1. **pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści w części 260, pozycja 7 pojemnik na odpady medyczne o wysokości 575 mm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.

Dopuszczenie powyższego umożliwi otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

2. poz. 5 Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 2 litry, o średnicy ok. 10,5-12 cm, wysokości 22 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Dotyczy części nr 261.

3. Część 261, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny zgodnie z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto i brutto do czterech miejsc po przecinku .

Dotyczy Część Nr 262

1. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy jednokrotnego użytku do ergonomicznej strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą marki Medline o klasie szczelności IPX7, co pozwala na jej dokładną dezynfekcję. Ostrza sterylne , jednokrotnego użytku do włosów grubych. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

2. pozycja nr1. Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby zaoferowane strzygarki chirurgiczne do ostrzy posiadały czas pełnego ładowania maksymalnie 4 godziny, oraz czas strzyżenia po całkowitym naładowaniu minimum 160 minut ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe.

3. pozycja nr1. Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby odsetek zacięć w przypadku ostrzy to maksymalnie 2 % potwierdzone badaniami ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

4. pozycja nr1. Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby konstrukcja ostrzy minimalizowała ryzyko uszkodzeń skóry, tj. nieruchoma dolna powierzchnia ostrza chroniła skórę a górna ruchoma strzygła włosy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 265

1. Czy Zamawiający wydzieli z części nr 265 ciśnieniomierz elektroniczny i termometr bezdotykowy ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie termometru o poniższych parametrach: Termometr bezdotykowy dla dorosłych i dzieci:

- zakres mierzenia temperatury z czoła - 28.0°C-42.9°C.
- zakres mierzenia temperatury pozostałych przedmiotów - 28°C-50°C. (pomiar temperatury wody, płynów, powietrza).
- temperatura otoczenia, w której termometr działa poprawnie - 10-40oC.
- skala pomiaru - 0,1oC.
- dokładność (w oparciu o standard ASTM E 1965).
- zakres temperatury - od 35.5°C-42.0°C:±0.2°C/.
- zakres temperatury - od 34.0°C-35.4°C:±0.3°C.
- zakres temperatury - od 42.1°C-42.9°C:±0.3°C.
- wyświetlacz LCD
- pomiar w stopniach Celsjusza.
- sygnał dźwiękowy sygnalizujący podniesioną temperaturę.
- odległość od badanego: 1 - 3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Część nr 266

1. Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do oddzielnej części co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. **pozycja 1:** Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta jednorazowe zawory wydechowe są pakowane po 10 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 10 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednie tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania tj. Wyceny wyrobu z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszczalne realizowanie dostaw w opakowaniach po 10 sztuk.

3. **pozycja 3:** Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta czujniki przepływu są pakowane po 5 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie

realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 5 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania tj. Wyceny wyrobu z jednostką miary sztuka, natomiast dopuszcza realizowanie dostaw w opakowaniach po 5 sztuk.

Dotyczy części nr 268

1. Czy Zamawiający w zadaniu 268 dopuści cewnik jałowy Lisa do podania dotchawicznego leku o rozmiarze 6Fr, długości 20cm z małą przestrzenią martwą 0,2ml, końcówka zgięta pod kątem 30stopni, znakowana co 1cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część nr 269

1. Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do oddzielnej części co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 271

1. Zwracamy się o dopuszczenie w pozycji 1

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 110 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający dwa kanały oddechowe, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczepek w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bilsfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,
- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,
- wąż łączący aparat z nawilżaczem o \varnothing wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,
- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

W pozycji 2

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający dwa kanały oddechowe, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczepek w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bilsfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,
- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,
- wąż łączący aparat z nawilżaczem o \varnothing wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,
- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

W pozycji 3

Wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemiączka. W 10 rozmiarach do wyboru.

W pozycji 4

Maska nosowa wykonana z miękkiego silikonu o zróżnicowanej grubości ścianek z małą przestrzenią martwą, w różnych rozmiarach XS; S; M; L; XL oznaczone kolorami i literami, łącząca generator z noworodkiem, posiadająca przeziernie okienko do obserwacji wnętrza oraz kontroli stanu i drożności

nosa. Kształt maski anatomiczny zapewniający szczelność oraz zapobiegająca urazom nosa w miejscu kontaktu z pacjentem

W pozycji 5

Końcówka wykonana jest z wysokogatunkowego miękkiego silikonu, wyposażona w dwie cylindryczno-kowe końcówki nosowe zapewniające szczelne połączenie noworodka nie powodując urazów nosa. Końcówka jest osadzona kuliście w korpusie końcówki, co dodatkowo uszczelnia otwory nosowe. Końcówka dopasowuje się do zarysu nosa. Rozmiar jest oznaczony kolorem i dodatkowo opisany symbolem na końcówce. Dostępnych jest pięć rozmiarów końcówek oznaczonych kolorami. Do ustalenia prawidłowego rozmiaru końcówki służy miarka.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część 272

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie mankiety do pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków kompatybilne z kardiomonitorami EDAN. W rozmiarach:

roz. 3-6 cm, jednopacjentowy, 1-tubowy #1

roz. 4-8 cm, jednopacjentowy, 1-tubowy #2

roz. 6-11 cm, jednopacjentowy, 1-tubowy #3

roz. 7-13 cm, jednopacjentowy, 1-tubowy #4

roz. 8-15 cm, jednopacjentowy, 1-tubowy #5

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania mankietów o podanych powyżej parametrach.

2. Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment czy Zamawiający wymaga EKG Elektrody neonatologiczne, z odprowadzeniami DIN, radio-przezierne, materiałowe, IEC, roz. 22x22, kwadratowe, 3 szt. na pasku, dł. kabelków ok. 65 cm jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania elektrod EKG noworodkowych z odprowadzeniem DIN, pozostałe parametry Zamawiający dopuszcza,

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości elektrod czy wymagane jest 60 szt pojedynczej elektrody czy pasek składający się z 3 elektrod x 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania się 60 sztuk kompletów elektrod. Komplet to trzy elektrody .

4. Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rozm. 3-6 cm, 4-8 cm, 6-11 cm, 7-13 cm, 8-15 cm- Czy chodzi o mankiety ze złączem male luer slip? -

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 279

1.Substytut opony twardej Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dwuwarstwowej membrany z wysokooczyszczonego kolagenu pozyskiwanego z osierdzia wołowego w następujących rozmiarach:

1. Rozmiar 2,0 cm x 3,0 cm – 9 szt.
2. Rozmiar 5,0 cm x 5,0 cm – 35 szt.
3. Rozmiar 2,0 cm x 10,0 cm – 7 szt.
4. Rozmiar 6,0 cm x 8,0 cm – 12 szt.
5. Rozmiar 8,0 cm x 11,0 cm – 14 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 280

1. poz.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klipsownic o długości: 165cm, 230cm (zamiast 155cm i 230cm)? Pozostałe parametry zgodne z SiWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 3 klipsownicy o podanych powyższej parametrach, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 280 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł aspiracyjnych jednorazowego użytku do biopsji pod kontrolą USG, średnica igły 19, 22G, igła ze stali nierdzewnej, ostrze igły typu lancet, w zestawie strzykawka o pojemności 10ml z dwoma blokadami tłoczka, pakowana pojedynczo. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania igieł aspiracyjnych o podanych powyżej parametrach , z dokładnym przeliczeniem, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w pozycji 1 na 25 sztuk igieł.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 280 w pozycji 2, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł do biopsji zawierających w zestawie strzykawkę o pojemności 10ml z dwoma blokadami tłoczka, pakowana pojedynczo. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania igieł do biopsji zawierającej w zestawie strzykawkę o pojemności 10 ml z dwoma blokadami tłoczka , z dokładnym przeliczeniem , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

5. Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w pozycji 2 na 25 sztuk igieł.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

6. Prosimy o wydzielenie z części 280 pozycji 3 do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 2, 3 i dopuści

Poz. 2 Pakowane pojedynczo. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Poz. 3 Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 195cm, 230cm. Budowa klipsa podobna do budowy kleszczyka biopsyjnego , dzięki czemu brak możliwości zarysowania wnętrza kanału biopsyjnego ramionami klipsa; opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipsem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

8. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rozdzielenie tej części na dwie i stworzenie części np. 280a, zawierającej pozycje nr 3 z części 280.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o umożliwienie złożenia oferty na Jednorazowa klipsownicę do endoskopowego tamowania krwawień o poniższej charakterystyce: Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; z klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11, z możliwością manualnej kontroli obrotu dedykowanym obrotowym pokrętle a także z możliwością kilkakrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, dostępne w długościach 155 oraz 235cm, min. średnica kanału roboczego 2.8 mm.

Dotychczasowe zapisy umożliwiają złożenie oferty tylko jednemu oferentowi.

Zastosowanie proponowanego rozwiązania umożliwi Zamawiającemu otrzymanie kilku konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Część 281

1. poz. 1 Prosimy o dopuszczenie: Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania systemu infuzyjnego o podanych powyżej parametrach.

2. Poz.2. Prosimy o dopuszczenie: Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU Nominalna prędkość infuzji: 10ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Nominalny czas pracy 27h. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania systemu infuzyjnego o podanych powyżej parametrach.

3. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym, pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP, rozmiary:

- przepływ 5 ml/h, nominalny czas pracy 60h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania systemu infuzyjnego o podanych powyżej parametrach

4. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP, rozmiary: przepływ 10 ml/h, nominalny czas pracy 30h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 24h

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania systemu infuzyjnego o podanych powyżej parametrach

5. **poz. 1,2:** Czy Zamawiający jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę elastomerową uznanego producenta, o parametrach:

Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas (T) przy nominalnej prędkości przepływu (P).

Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu:

- przezroczysty zbiornik wewnętrzny z elastomerowej membrany, o eliptycznym kształcie pozbawionym krawędzi (małe, wygodne rozmiary pompy), z dodatkowym zewnętrznym płaszczem ochronnym PCV zapewniającego możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz jednocześnie ochronę zbiornika elastomerowego i szczelność systemu w razie wycieku ze zbiornika, z wewnętrznym rdzeniem ślizgowym dla osiowego rozszerzania się membrany podczas wypełniania, i równomiernego kurczenia podczas opróżniania – zapewniającym łatwe wypełnianie pompy (nie wymaga użycia bardzo dużej siły)
- port dostrzyknięć typu luer-lock z zastawką bezzwrotną, umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu, zabezpieczony przed przypadkową kontaminacją koreczkiem luer-lock oraz dodatkowym kapturkiem zamykanym zatrzaskowo
- dren o trójkątnym przekroju, odporny na zaginanie z zaciskiem zatrzaskowym, wyposażony w filtr cząsteczkowy 1,2 um z możliwością odpowietrzenia układu (redukcja ryzyka zatoru powietrznego) oraz wbudowany regulator prędkości przepływu (flow restrictor)
- nie zawiera DEHP ani lateksu
- urządzenie pakowane jest pojedynczo, jest jałowe i apirogenne o parametrach odpowiednio:

poz. 1 - przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml czas infuzji 48 h, nominalna prędkość przepływu 5 ml/h

(nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 54 h, maksymalna objętość do 295 ml)

poz. 2 - przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml czas infuzji 24 h, nominalna prędkość przepływu 10 ml/h

(nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 27 h, maksymalna objętość do 295 ml)

System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np.5-FU)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania systemu infuzyjnego o podanych powyżej parametrach

Dotyczy Część nr 282,

1. **poz. 1** Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:
2. SERWETA z laminatu o gram. 43g/m² 2X75X45CM z regulowanym otworem i przyklepcem – 1 szt.
3. KOMPRES Z GAZY 13N 7,5X7,5CM 8W – 6 sztuk
4. TUPFER Kula z gazy 17N 15X15CM – 4 sztuki
5. OPATRUNEK FOLIOWY 10X15CM – 1 sztuka
6. IGLA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK – 1 sztuka

7. IGŁA INIEKCYJNA 21G X 1 1/2 (0,8X40MM) STAND GREEN – 1 sztuka
8. KLESZCZYKI MET. DO IGŁY 13CM WEBSTER PROSTE ZNACZONE KOLOREM – 1 sztuka
9. OSTRZE CHIRURGICZNE DO SKALPELA NR 11 – 1 sztuka
10. KLESZCZYKI PLASTIKOWY PEAN 13CM NIEBIESKIE – 1 sztuka
11. PĘSETA PLASTIKOWA 11CM ANATOMICZNA ZIELONA – 1 sztuka
12. STRZYKAWKA PLASTIKOWA 2 CZĘŚCIOWA 10ML – 1 sztuka
13. SERWETA z laminatu o gram. 43g/m2 75X45CM – 1 sztuka

Zestaw zapakowany w torebkę papierowo- foliową.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach.

2. poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

1. Serweta z laminatu celulozowo-polietylenowego o gramaturze 42 g/m2 , 50x60cm- 1
2. Serweta z laminatu celulozowo-polietylenowego o gramaturze 42 g/m2 z otw. o śr. 5 cm i rozcięciem, 50x60cm;Ø5cm – 1
3. Rękawice nitrylowe- M -2
4. Tupfer kula 17N- 20x20cm-5
5. Kompresy z gazy, 17N, 8W- 7,5x7,5cm- 8
6. Pęseta plastikowa 13 cm-1
7. Pean plastikowy13 cm (+/-0,3)-1
8. Pojemnik plastikowy 125 ml - 1
9. Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10ml- 1
10. Strzykawka wypełniona lubrykantem 6ml – 1

Elementy poza twardym blistrem w worku foliowym

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach

3. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

- tupfer wykonany z włókny o gr. 30g/m2 w rozmiarze 20 x 20 cm – 6 sztuk
- kocher plastikowy w rozmiarze 14 cm – 1 sztuka

Zestaw zapakowany w 3 komorowy twardy blister o następujących pojemnościach:

102 cm³, 72,25 cm³, 75,25 cm³

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części nr 283

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego.

Resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych, objętość 1600 ml, z zaworem ciśnieniowym 60 cmH₂O . W zestawie dwie maski dla dorosłych, rozmiar oznaczony kolorystycznie: 4 (biała), 5 (niebieska), rezerwuar tlenowy, objętość: 2500 ml, dren tlenowy koloru zielonego o długości min. 2m. Dla pacjentów >30 kg. Objętość przy uciśnięciu jedną ręką: 700 ml, dwoma rękami: 900 ml - wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności min. 4 lata i nr serii.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania jednorazowego użytku resuscytatora o podanych powyżej parametrach.

2. Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do zaoferowania wysokiej jakości produkt wg poniższej charakterystyki: Resuscytator jednorazowy wykonany z PCV do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml dla pacjentów dorosłych powyżej 30kg z zaworem ciśnieniowym 40 cm H₂O oraz z rezerwuarem tlenowym o objętości 2600 oraz maską twarzową dla dorosłych i adapterem PEEP wyposażonym w dren 200cm ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania resuscytatora jednorazowego użytku o podanych powyżej parametrach.

3. **pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku (dla jednego pacjenta) do wentylacji dorosłych:

- Możliwość wentylacji pacjentów dorosłych
- Worek wykonany z tworzywa sztucznego PCV
- Objętość worka min.1500 ml, objętość oddechowana min.1000 ml
- Możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta przy zastosowaniu dodatkowych złączek
- Zawór ciśnieniowy 60 cm H₂O z możliwością blokady
- Obrotowe połączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem
- Rezerwuar tlenu o objętości 2000 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszaninie oddechowej oraz dren tlenowy
- Maski twarzowej z powietrznym mankietem dla dorosłego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Część 285

poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają być wykonane z poliwęglanu, materiału pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają posiadać objętość wypełnienia 0,22 czy 0,23ML?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania przedłużacza w kranikach wykonanego z PVC bez ftalanów.

Poz.2. 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 informuje, iż wymaga powyższego.

Dotyczy zapisów SIWZ

1. 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: Zamawiający informuje, iż 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.

2. Dotyczy: SIWZ, VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, 3.1.2. oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna zapis art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP za spełniony, gdy 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 wniosek 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: Zamawiający informuje, iż 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.

3. SIWZ – pkt. 3.1.2 - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że 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: Zamawiający informuje, iż 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.

4. Pakiet nr 133 poz. 1; pakiet nr 255 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Pakiet nr 133 poz. 1, pakiet nr 255 poz. 1

Jeśli Zamawiający nie dopuści możliwości wyceny opakowań – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto oraz ceny jednostkowej brutto w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość w części nr 133 i części nr 255 podania ceny jednostkowej netto oraz ceny jednostkowej brutto w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku .

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

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 informuje, iż dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto oraz ceny jednostkowej brutto w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku w zakresie części nr 1,3,7,8,9,10,64,66,67,133,151,152,227,255,261.

6. Dotyczy SIWZ – rozdział V Prosimy o zmianę zapisu dotyczącego zdolności technicznej i zawodowej na następujący:

Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert wykonał należycie co najmniej 2 dostawy materiałów medycznych, o wartości nie mniejszej niż suma wartości określonych dla poszczególnych części, na które Wykonawca składa ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

7. 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: Zamawiający informuje, iż 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.

8. Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,

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: Zamawiający informuje, iż 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.

9. 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: Zamawiający informuje, iż 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.

10. 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: Zamawiający informuje, iż 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.

Pytania dotyczące treści umowy:

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

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w związku ze specyfiką prowadzonej działalności nie jest w stanie przewidzieć jaką minimalną ilość towaru na pewno zamówi. Zamawiający oczekuje złożenia oferty cenowej na ilości określone w formularzu cenowym będącym załącznikiem nr 2 do SIWZ, które zostały oszacowane z należytą starannością.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Strony mogą wyjątkowo zmienić ceny jednostkowe netto w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?*

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub

znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

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

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. Umowa dostawy: kary: - prosimy o obniżenie kar (par. 8, pkt. 1) do 0,5%
Umowa dzierżawy: kary: - prosimy o obniżenie kar (par. 10, pkt. 1) do 0,5% (dotyczy projektu umowy załącznik nr 5 do SIWZ)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. dot. projektu umowy par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego towaru?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. **Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Projekt umowy, § 8 ust. 1**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 1 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie

kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. Par 10 ust 1 - Czy Zamawiający zgadza się na dodanie zapisu, że strony mogą przedłużyć termin dostawy w przypadku zaistnienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 4 do SIWZ.

8. Projekt umowy - załącznik nr 4 do SIWZ

Wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1: W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż **10 %** wartości brutto nie dostarczonego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

10. par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości **2%** wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego towaru?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

11. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

12. 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: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto Zamawiający informuje, iż wprowadził do umowy paragraf dotyczący „Siły wyższej „

13. Dotyczy § 8 wzoru umowy

Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie,
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości umownej brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 9 ust. 1 umowy w sytuacji gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

DOTYCZY OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

1. Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek wykonanych z polipropylenu, z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą, rozszerzoną odpowiednio: 2ml do 2,5ml skalowanie co 0,1ml, 5ml do 6ml skalowanie co 0,2ml, 10ml do 12ml skalowanie co 0,5ml oraz 20 do 24ml skalowanie co 1ml; o gładkim przesuwie tłoka oraz zabezpieczeniu przed wypadnięciem tłoka, z logo strzykawki na cylindrze, gwarantujące pełną identyfikację producenta; bez lateksu, bez ftalanów, sterylizowana EO; z kolorystycznym oznakowaniem rozmiaru na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów.

2/ Czy Zamawiający w Części nr 9 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek wykonanych z polipropylenu, z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą, rozszerzoną odpowiednio: 2ml do 2,5ml skalowanie co 0,1ml, 5ml do 6ml skalowanie co 0,2ml, 10ml do 12ml skalowanie co 0,5ml oraz 20 do 24ml skalowanie co 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3/ Czy Zamawiający w Części nr 102 dopuści wycenę strzykawki z igłą wtopioną w rozmiarze 0,3x12,7mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4/ Czy Zamawiający w Części nr 158 dopuści wycenę zaworu bezigłowego z dwoma przedłużaczami o długości 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w pozycji 2 części nr 158 dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

5/ Czy Zamawiający w Części nr 227 poz. 1 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniula obwodowa dożylna bezpieczna, z elastycznymi skrzydełkami stabilizującymi kaniulę w żyłę, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrzask o gładkich krawędziach zabezpieczający personel przed zakłuciem, zadrapaniem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Posiadająca wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi w momencie wkłucia oraz 6 pasków radiocieniujących. Opakowanie odporne na przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości. Koreczek z trzpieniem standardowym, zapewniający pełne zamknięcie światła kaniuli, nazwa producenta na koreczku portu bocznego oraz opakowaniu jednostkowym. Rozmiary od 24G dł. 19mm - przepływ 23ml/min; 22G dł. 25mm. - przepływ 36ml/min; 20G dł. 32mm. - przepływ 61ml/min; 18G dł. 45mm. - przepływ 100ml/min; 17G dł. 45mm. - przepływ 142ml/min; 16G dł. 45mm. - przepływ 200ml/min; 14G dł. 45mm. - przepływ 305ml/min”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul bezpiecznych o podanych powyżej parametrach.

6/ Czy Zamawiający wydzieli z Części nr 236 poz. 2 i utworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7/ Czy Zamawiający w Części 236 poz. 2 dopuści wycenę przyrzędu o opisie:

„Urządzenie jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z nieruchomą, samozamykającą się osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

8/ Czy Zamawiający wydzieli z Części nr 285 poz. 1 i utworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

9/ Czy Zamawiający w Części nr 285 poz. 2 dopuści wycenę kranika z przedłużaczem tylko z indykatorem optycznym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie dotyczące zapisów SIWZ

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 3, pozycja 3-4

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Ponadto Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu – „ ..Jednorazowego użytku, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów..”

Część nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów bursztynowy posiadający filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15µm i odstąpi od wymogu końcówki hydrofobowej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu do przetoczeń bez końcówki hydrofobowej , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki tuberkulinowe w komplecie z dopakowaną igłą 0,45x13 mm, z wyraźną, czytelną i trwałą skalą koloru czarnego co 0,05 ml umożliwia precyzyjne dawkowanie leku, w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 126 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 8, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki z białym kontrastującym tłokiem wyposażoną w kryzę ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawek poz.1-4 o podanych parametrach , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 8, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawek poz. 1-4 o podanych parametrach , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 8, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu jednostkowym a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 8, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu jednostkowym a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu jednostkowym a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 9, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu filtra hydrofobowego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do diurezy godzinowej o następujących parametrach:

- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml
- Komora zbiorcza 500 ml umożliwiająca bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml od 3 do 40 ml, 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
- Sterylny, pakowany pojedynczo w opakowaniach „papier-folia”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Część nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 20 ml (skalowany co 2 ml), w zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik oraz łącznik karbowany o długości 15 cm, łącznik T o średnicy 22F/22F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 19, pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 35, pozycja 6

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu bez powłoki hydrofilnej, z sześcioma otworami bocznymi, o długości 50 cm, w rozmiarach: 21F, 24F, 26F, 27F, 30F, 33F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 38, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w o wymiarach 450x180mm wykonane ze 100% silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 39, pozycja 1

Czy **Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe** Zamawiający dopuści dreny typu Redon pakowane w formie zwiniętej, w rozmiarze 14F,16F,18F?

Część nr 39, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu harmonijki w dolnej części butelki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści butelki do długotrwałego odsysania ran typu Redon o pojemności butelki 200 ml, pozostałe pojemności zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Część nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem wykonany z bardzo miękkiego, elastycznego PCV zapobiegającego zaginaniu się cewnika,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z pola operacyjnego z jedną wymienną końcówką i dodatkowym filtrem, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Część nr 62, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stabilizatora do rurek intubacyjnych o parametrach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek



- Podkładki to części stabilizatora będące w kontakcie ze skórą pacjenta, wykonane z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami
- Podkładki posiadają warstwę rzepu na stronie wierzchniej
- Pasek stabilizujący to część stabilizatora będąca w kontakcie z zabezpieczoną rurką
- Pasek jest wykonany z włókniny, którą należy przymocować do warstwy rzepa , którym pokryte są podkładki
- W środkowej części paska jest przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki medycznej
- Zastosowanie przylepca – rzepu w konstrukcji stabilizatora umożliwia jego repozycję i korekcje położenia względem rurki bez konieczności wymiany całego przylepca stabilizującego
- Kolor biały i przezroczysty
- Podkładki i pasek pokryte hypoalergicznym klejem
- Posiada znakomite właściwości przylepne i dużą wytrzymałość mechaniczną co zapobiega przedwczesnemu i przypadkowemu oklejaniu się od skóry
- Łatwy w użyciu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 64, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kształtu noża na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 65, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 65, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę zglębniaka o długości 1050cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 67, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 4445 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 67, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylnej w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 180 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 68, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski sterylne, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Część nr 72, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 79, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point rozmiar 26G 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 79, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point rozmiar 26G bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 79, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point 25G/ 120 mm lub 27G/120mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania igły rozmiar 27G/120 mm, przy zachowaniu pozostałych wymogów.

Część nr 79, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quickie rozmiar: 26G , długość 120 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Część nr 109 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na łączniku, numerycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 109 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia skalowany, dokładne skalowanie co 1cm (począwszy od 4cm od zakończenia cewnika), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 115 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii dostępne w 3 rozmiarach, dla noworodków o obwodzie główki: 290 mm – 355 mm, 310 mm – 375 mm oraz 330 mm – 395 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 133 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 4114 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 133 , pozycja 1

Czy Zamawiający wycenę kaniuli wykonanej z teflonu (FEP) nie zawierającej ftalanów, lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w części nr 133 wymaga zaferowania elektrod.

Część nr 151 , pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 152 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę nożyków w opakowaniu a'200 sztuk z przeliczeniem do 141 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 157 , pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości przetaczania cytostatyków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 158 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z silikonową membraną osadzoną wewnątrz przezroczystego konektora, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Dotyczy Część nr 164 ,

1. pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste, worki w opakowaniu a'3 sztuki z przeliczeniem do 5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania worków zgodnie z opisem w SIWZ. Zamawiający wymaga wyceny na sztuki.

2. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach pod warunkiem zaoferowania w zestawie 3 worków zbiorczych .

Część nr 205 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okład zimno/ciepło w rozmiarze 26x16cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza rozmiar okładów, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

Część nr 222 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce zestawu naklejek na strzykawkę, naklejkę na cewnik epiduralny, pozostałe elementu zestawu zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 227 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 3200 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 227 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków kombi w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 5800 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Część nr 232, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę staplera z zszywkami wykonanymi ze stali nierdzewnej klasy medycznej o wymiarach: średnica zszywki 0,5mm szerokość 5,9mm, wysokość 3,9mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 236 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki antyzwrotnej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Część nr 239 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml

- Strzykawka o pojemności 60ml
- igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- wersja automatyczna (Tormatic) wyposażona w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papierfolia, wewnętrzne folia

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Część nr 261 , pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek pudrowanych w opakowaniu a'144 sztuki z przeliczeniem do 112 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny wyrobu zgodnego z jednostką miary w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobu z ceną jednostkową netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.

Dotyczy części nr 264

1. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło 50cm x 50m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

2. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło pod foliowane ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

3. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

4. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło perforowane co 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.

5. **pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 40m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania prześcieradła o długości 40 m, przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ, należy wówczas wycenić 394 szt.

Część 282, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1. 4 x tufery gazowe, wielkości śliwki (około 20 x 20 cm po rozwinięciu), z 17-nitkowej gazy
 2. 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
 3. 1 x pęseta plastikowa 13 cm
 4. 1 x strzykawka Luer Lock 10 ml
 5. 1 x igła podskóra zielona 21 G x 1 1/2 (0,8 x 40 mm) bez opakowania jednostkowego
 6. 1 x ostrze - skalpel 6,5 cm – zakrzywiony- zapakowany
 7. 1 x samoprzylepny, przezroczysty opatrunek 10 cm x 15 cm
 8. 6 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, 8 warstwowe, 17 nitek
 9. 1 x -instrument Imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar 15 cm
 10. 1 x nieprzylepna , barierowa serweta z włókniny o wym. 50 x 75 cm, gramatura 60g/m2
 11. 1 x serweta 2-częściowa (składa się z 2 oddzielnych serwet) z regulacją otworu, barierowa serweta z włókniny PP + PE ,w rozmiarze 45 cm x 75 cm, o gramaturze - 60 g/m², otwór przylepny
 12. 1 x igła podskórna, różowa, 18 G 1 1/2 (1,2 x 40 mm); bez opakowania jednostkowego
- Opakowanie typu folia-papier z dołączonymi do zestawu pojemnikiem plastikowym 120 ml oraz plastikową nerką o pojemności ok. 300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Część 282, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1. 1 x serweta, nieprzylepna, barierowa z włókniny, 50 x 75 cm, gramatura 60g/m2
 2. 4 x tufery gazowe, wielkości śliwki, z gazy 17-nitkowej, rozmiar po rozwinięciu ok. 20x20 cm
 3. 1 x żel w strzykawce 6ml
 4. 1 x woda sterylna w ampulce 10ml
 5. 5 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm, z gazy 13-nitkowej - 8-warstwowej
 6. 1 x serweta nieprzylepna, barierowa z włókniny 50 x 60 cm
 7. 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
 8. 1 x pęseta plastikowa, 13 cm
 9. 1 x para nitrylowych rękawic diagnostycznych, rozmiar M
- opakowanie folia-papier z dodatkowo dołączoną do zestawu nerką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestaw , pod warunkiem zaoferowania w zestawie strzykawki z wodą destylowaną i gliceryną, a nie jak w pkt.4 wody destylowanej w ampulce.

Część 282, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1. 6 x tufery gazowe wielkości jajka (rozmiar około 30 x 30 cm, po rozwinięciu),
2. 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm

opakowanie typu folia-papier z dołączoną do zestawu plastikową nerką?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.