

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 – powtórka (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2021/S 082-210604 z dnia 28 kwietnia 2021r.)

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 4

1. Czy Zamawiający w części 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: "Dreny Kehra. Dreny jednorazowego użytku, wykorzystywane do drenażu dróg żółciowych. Dreny w kształcie litery T wykonane z lateksu silikonowanego, sterylne

Rozmiar długości ramion:

- 50 cm / 16 cm

- 70 cm / 16 cm

Rozmiary wyrażone w mm, równoważne z 12 Ch, 14 Ch, 16 Ch, 18 Ch, 20 Ch, 22 Ch?

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

2. Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarze 45x18cm?

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

Dotyczy części nr 5

1. Czy Zamawiający w części 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnych, sterylne jednorazowego użytku.

- Zestaw pod względem funkcjonalnym 4 – komorowy, działający na zasadzie wytworzenia podciśnienia regulowanego przez wysokość słupa wody,
- Pojemność komory zbiorczej – 2500 ml,
- Czytelna skala ułatwiająca obserwację ilości drenowej krwi,
- Nielateksowy dren połączony na stałe , łączący zestaw z pacjentem (zbrojenie metalowe lub sztywne plastikowe zabezpieczające przed zagięciem się drenu),
- Mechaniczny zawór zabezpieczający przed cofnięciem płynu do pacjenta,
- Igłowe porty samouszczelniające, do dopełnienia zastawki wodnej i komory regulacji ssania,
- Układ pracujący cicho – nie wymaga zaworu mechanicznego do wyciszenie układu,
- Uchwyty do zawieszenia i podstawki urządzenia, Drugi Dren (dodatkowy, nie połączony na stałe z zestawem) do połączenia z próżnią lub łączący zestaw od pacjenta do drugiej komory zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

2. Czy Zamawiający w części 5 poprzez zapis „Drugie Dren (dodatkowy, nie połączony na stałe z zestawem) do połączenia z próżnią lub łączący zestaw od pacjenta do drugiej komory zestawu” ma na myśli zaoferowanie zestawu spełniającego oba wymogi jednocześnie czy tylko jeden z nich?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

3. Czy Zamawiający w części 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnych, sterylne jednorazowego użytku.

- Zestaw pod względem funkcjonalnym 4 – komorowy, działający na zasadzie wytworzenia podciśnienia regulowanego przez wysokość słupa wody,
- Pojemność komory zbiorczej – 2500 ml,
- Czytelna skala ułatwiająca obserwację ilości drenowej krwi,
- Nielateksowy dren połączony na stałe , łączący zestaw z pacjentem (zbrojenie metalowe lub sztywne plastikowe zabezpieczające przed zagięciem się drenu),
- Mechaniczny zawór zabezpieczający przed cofnięciem płynu do pacjenta,
- Igłowe porty samouszczelniające, do dopełnienia zastawki wodnej i komory regulacji ssania,
- Układ pracujący cicho – nie wymaga zaworu mechanicznego do wyciszenie układu,
- Uchwyty do zawieszenia i podstawki urządzenia, bez drugiego drenu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

4. Czy Zamawiający dopuści zestaw 3 komorowy (funkcjonalnie 4 – komorowy tj. komora kolekcyjna podzielona dla 2 niezależnych drenów), z 2 drenami łączącym zestaw z pacjentem; dreny nielateksowe z możliwością odłączenia, bez zbrojenia metalowego, zabezpieczone przed zagięciem się drenu poprzez specjalną konstrukcję;

- z bezigłowym samouszczelniającym się portem do pobierania próbek, z bezigłowym portem samouszczelniającym się do wypełnienia zastawki wodnej i z zamykanym wlotem do wodnej komory regulacji siły ssania

-wypełnienie zastawki wodnej oraz zacisk na drenie – do zabezpieczenia przed cofnięciem płynu do pacjenta

- bez zaworu mechanicznego pozwalającego na wyciszenie zestawu - zestaw posiada wbudowany system kontroli siły ssania. Zestaw spełniające pozostałe wymagania SWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

5. Czy Zamawiający w **Części 5** dopuści zestaw 3 komorowy, z 1 drenem łączącym zestaw z pacjentem; dren nielateksowy z możliwością odłączenia, bez zbrojenia metalowego, zabezpieczony przed zagięciem się drenu poprzez specjalną konstrukcję;

- z bezigłowym samouszczelniającym się portem do pobierania próbek, z bezigłowym portem samouszczelniającym się do wypełnienia zastawki wodnej i z zamykanym wlotem do wodnej komory regulacji siły ssania

- wypełnienie zastawki wodnej oraz zacisk na drenie – do zabezpieczenia przed cofnięciem płynu do pacjenta

- bez zaworu mechanicznego pozwalającego na wyciszenie zestawu - zestaw posiada wbudowany system kontroli siły ssania. Zestaw spełniające pozostałe wymagania SWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

6. Czy Zamawiający w **Części 5** oczekuje, aby zestaw posiadał podstawę nie wymagającą rozkładania lub montowania dodatkowego elementu stabilizującego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

7. Czy Zamawiający, w części nr 5, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do drenażu pooperacyjnego posiadającego zawór mechaniczny pozwalający na przyciszenie zestawu i posiadającego jedną podstawkę? Zestaw posiada dwie komory zbiorcze na krew (4 - komorowy) o łącznej pojemności 2500 ml. Obie komory są wyposażone w dreny łączące z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

8. Czy Zamawiający może potwierdzić, że w części nr 5 zamówienia, nie wymaga drenu do podłączenia próżni, jeśli obie komory zbiorcze są wyposażone w zbrojone dreny do połączenia z pacjentem, przez które jednocześnie napływa krew do obu komór zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ) .

Dotyczy części nr 6

1. poz. 2 Prosimy o informację, czy nie doszło do pomyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga zaoferowania płytki pacjenta , rozmiar uniwersalny , dla pacjentów o wadze powyżej 5 kg.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2) .

Dotyczy części nr 7

1. Prosimy o zamawiającego o zgodę na zaoferowanie rurek w rozmiarach od 4.5.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe jest dopuszczone.

Dotyczy części nr 9

1. Czy Zamawiający dopuści Torquer dostępny w jednym uniwersalnym rozmiarze akceptującym prowadniki w zakresie od 0.014" do 0.038", w dwóch kolorach do wyboru?

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

Dotyczy część nr 11

1. Prosimy o dopuszczenie konektora bez wewnętrznego schodkowania ale z powierzchnią spełniającą utrzymanie konektora na końcówce ssaka (powierzchnia tępa przylegająca). Reszta parametrów zgodna z SWZ. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że wymóg wewnętrznego schodkowania wskazuje na jednego dostawcę firmę SKAMEX.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych w części nr 11 pozycja 1 i 2 zgodnych z opisem w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1. **poz.1**Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych w części nr 11 pozycja 1 zgodnych z opisem w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

2. **poz.1**Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z numerycznymi oznaczeniami na opakowaniu jednostkowym i barwnym oznaczeniem rozmiaru na konektorze?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych w części nr 11 pozycja 1 zgodnych z opisem w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy Część 19

1. 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, 160cm 180cm dla średnicy szczęk 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 nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec opisanych jak w 2 części opisu, długość narzędzi 120, 160 i 230 cm, sterylizowanych tlenkiem etylenu, szczypce o długości 120 cm bez igły.

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

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem z igłą mocującą lub bez igły, typu gładkie lub typu szczęki aligatora; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka (różne kolory w zależności od długości narzędzia) bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1150mm, 1550mm lub 2300mm do wyboru, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,9mm, 2,45mm lub 2,85mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, 2,8mm

lub 3,2mm w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma?

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

Dotyczy części nr 21

1. **pozycja 4 dopuści** : Cewnik kontrastujący w rtg PVC, który może być używany zarówno jako cewnik dożylny jak i dotętniczy (mierzenie ciśnienia, wstrzykiwania, podawanie leków, pobieranie próbek krwi, wymienne transfuzje itp.) Oznaczenia co centymetr od 5cm do 25cm. Elastyczny, termowrażliwy materiał z otwartymi i zaokrąglonymi dystalnymi końcówkami chroniącymi przed urazem naczynia. Wybór 6 różnych średnic Fr: od 3,5-04-05-06-07-08-długość 40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 4 cewnika wykonanego z PCV, wymaga zaferowania cewnika zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Ponadto Zamawiający informuje, iż zmodyfikował zapisy dotyczące rozmiarów cewnika.

Dotyczy części nr 23

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowana w części 23 pompa, gwarantowała 180 dni stabilności Baclofenu w zbiorniku pompy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania pompy, która gwarantuje stabilność baclofenu przez 180 dni.

2. Czy Zamawiający dopuści w części 23 pompę infuzyjną programowalną, o zakresie przepływu od 0,048 ml/dobę do 24 ml/dobę, dostępną w dwóch objętościach zbiornika: 20 ml, oraz 40 ml, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego?

Urządzenie zapewnia możliwość wykonania pacjentowi badania MRI do 3,0 Tesla, bez konieczności opróżniania zbiornika pompy.

Dostępne programowalne tryby wlewu:, pojedynczy bolus, bolus służący przepłukaniu urządzenia, bolus przy zmianie roztworów, ciągły prosty, tryb flex, szybkość minimalna.

W komplecie czterowarstwowy cewnik dooponowy, z bezszwowym połączeniem, oraz niezbędnymi do implantacji akcesoriami, dostępny w dwóch długościach, do wyboru przez Zamawiającego, tunelizator, zestaw do napełniania pompy, zawierający wszystkie niezbędne akcesoria.

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

3. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana w części 23 pompa, umożliwiła wykonanie pacjentowi badania MRI, zarówno 1,5T, jak i 3,0T, bez konieczności opróżniania zbiornika pompy przed badaniem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego.

Dotyczy Część nr 28,

1. **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania maski noworodkowej do podawania tlenu wykonanej z PCV.

Dotyczy części nr 36

1. Czy zamawiający w części nr 36 pozycji 1 wymaga:

Niskooporowa wszczepialna proteza głosowa zbudowana z silikonu klasy medycznej i polimeru/tworzywa fluorowego w rozmiarach : 4;4,5; 6; 8; 10; 12,5 i 15 mm, średnicy minimum 22 Fr. Proteza uniwersalna do wszczepiania pierwotnego podczas laryngektomii i do wszczepiania wtórnego do przetoki wytworzonej po zagojeniu tracheostomii. Posiadająca pierścień z tworzywa widocznego w promieniach rentgenowskich oraz elastyczne kołnierze (od strony przełyku i od strony stomy) umożliwiające zakładanie protezy do przetoki przełykowo-gardłowej z dwóch stron tj. z dościa przedniego - przez tracheostomię oraz z dościa tylnego - od strony przełyku z użyciem giętkiej przewodnicy. Zastawka protezy ustawiona pod kątem w celu łatwiejszego przepływu powietrza. Proteza bezpieczna dla obrazowania MR do 3T oraz badań RTG oraz radioterapii do dawki 70Gy. Proteza jest łatwo czyszczona za pomocą szczoteczki. Proteza jest w opakowaniu sterylnym. Korpus protezy (obudowa jednokierunkowej zastawki), widoczny w promieniach rentgenowskich. Opakowanie zawiera protezę oraz podajnik, wielorazową szczoteczkę do czyszczenia protezy, instrukcje dla lekarza i pacjenta w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2)

2. Czy zamawiający w części nr 36 pozycji 1 wymaga:

Niskooporowa wszczepialna proteza głosowa z dodatkowym trzecim kołnierzem od strony przełyku, w celu lepszego uszczelnienia przetoki. Zbudowana z silikonu i polimeru fluorowego klasy medycznej w rozmiarach 4; 6; 8; 10; 12,5 i 15 mm, średnicy minimum 22 Fr. Zastawka protezy ustawiona pod kątem w celu łatwiejszego przepływu powietrza. Opakowanie zawiera:

- protezę głosową wprowadzoną do podajnika - zestaw jałowy,
- szczoteczkę do czyszczenia protezy

- instrukcję dla lekarza, podręcznik dla pacjenta, instrukcję użytkowania szczoteczki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2)

3. Czy zamawiający w części nr 36 pozycji 2 wymaga:

Zestaw do pierwotnego i wtórnego wszczepiania protez głosowych 8, 10 lub 12,5 mm z narzędziami do wykonania zabiegu, jednorazowego użytku (z wyjątkiem szczoteczki do czyszczenia protezy), jałowy. Średnica minimum 22Fr. Zestaw w składzie:

- transparentny protektor gardła wykonany z materiału termoplastycznego - zapobiegający perforacji tylnej ściany przełyku,
- cienka zagięta igła punkcyjna z chirurgicznej stali nierdzewnej z kanałem wewnętrznym do przeprowadzania przewodnicy,
- przewodnica z barwionego tworzywa fluoroplastycznego,
- rozszerzacz przetoki z termoplastycznego elastomeru i polipropylenu z fabrycznie połączoną protezą głosową z silikonu klasy medycznej i polimeru fluorowego,
- szczoteczka do czyszczenia protezy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2)

4. Czy zamawiający w części nr 36 pozycji 3 wymaga:

Jednorazowa sterylna przewodnica, służąca do wprowadzania i przeznaczona do umieszczenia sterylnej, wszczepialnej protezy głosowej po całkowitej laryngektomii (punkcja pierwotna lub wtórna) lub do wymiany od strony przełyku sterylnej, wszczepialnej protezy głosowej, przewodnica jest zaopatrzona w łącznik służący do umocowania końcówki (wykonany z tworzywa nylonowego- poliamid) z uchwytem nowej protezy głosowej i 8mm element oporowy Stopper służący do usuwania pozostałej części protezy głosowej przez jamę ustną (wykonana z tworzywa ABS)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2)

Dotyczy części nr 37

1. **Pytanie 1 dot. pakietu 37 pkt 1** – Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy śródoperacyjny z otworem/dostępem chirurgicznym o wymiarach 210 cm x 120 cm, wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie i zamoczenie?

Odpowiedź: zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania koca grzewczego o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ.

- 2. Pytanie 2 dot. pakietu 37 pkt 2** – Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na dolne partie ciała o wymiarach 142 cm x 120 cm, wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie i zamoczenie?

Odpowiedź: zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania koca grzewczego o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych wymogów z SWZ.

- 3. Pytanie 3 dot. pakietu 37 pkt 3** – Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na górne partie ciała o wymiarach 195 cm x 64 cm, wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie i zamoczenie?

- 4. Odpowiedź: zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania koca grzewczego o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych wymogów z SWZ.**

Dotyczy części nr 40

1. Czy Zamawiający w części 40 dopuści :

-W pozycji 1



Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora. Stworzony do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. Cewnik zakładany jest przez igłę Locoplex lub igłę touhy. Różne długości i rozmiary- do wyboru Zamawiającego. Różne wprowadzacze Do wyboru igła ze ścięciem 30°, 17°, lub igła touhy.

W skład zestawu wchodzi: - wprowadzacz do wyboru - igła stymulująca 18G typu Locoplex - cewnik Pebax 18G 0,45 x 0,85 mm o długości 50 cm ze znacznikami długości co 1 cm, echogeniczny na długości 200 mm, otwarty koniec - łącznik easy-lock, - filtr antybakteryjny 0,22μ, - dodatkowa przedłużka 30 cm - strzykawka 10 ml - transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm

Cewnik Pebax			Igła	
Ø wew. mm	Ø zew. mm	L cm	L mm	Typ
0,45	0,85	50	100	igła 17°
0,45	0,85	50	100	igła 30°
0,45	0,85	50	100	igła 30°
0,45	0,85	50	100	igła touhy
0,45	0,85	50	120	igła 17°
0,45	0,85	50	120	igła 30°
0,45	0,85	50	150	igła 30°
0,45	0,85	50	150	igła touhy
0,45	0,85	50	35	igła 17°
0,45	0,85	50	35	igła 30°
0,45	0,85	50	50	igła 17°
0,45	0,85	50	50	igła 30°
0,45	0,85	50	50	igła 30°
0,45	0,85	50	50	igła touhy

Wszystkie produkty: - nie zawierają lateksu - nie zawierają ftalanów - są wolne od produktów odzwierzęcych - są sterylne, jednorazowego użytku - są pakowane pojedynczo

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

-W pozycji 2

Cewnik do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora lub USG. Cewnik do stymulacji nerwów obwodowych posiadający właściwości zarówno stymulujące jak i echogeniczne dzięki pokryciu cienką warstwą srebra wzdłuż całej długości cewnika Stała średnica wewnętrzna:0,4mm. Zewnętrzna średnica: 20G. Opór elektryczny: poniżej 20 om. Różne długości i rozmiary- do wyboru przez Zamawiającego. Różne wprowadzacze Do wyboru igła ze ścięciem 30° , kaniula 30° , lub igła touhy. W skład zestawu wchodzi: - wprowadzacz do wyboru - cewnik stymulujący - łącznik easy-lock - filtr antybakteryjny 0,22 µm - transparentny opatrunek Dermafilm

Silverstim			Wprowadzacz	
Ø wew. mm	Ø zew. mm	L cm	L mm	Typ
0,43	0,88	50	120	igła 30°
0,43	0,88	50	120	igła 30°
0,43	0,88	50	120	kaniula 30°
0,43	0,88	50	35	igła 30°
0,43	0,88	50	35	kaniula 30°

0,43	0,88	50	50	igła 30°
0,43	0,88	50	50	kaniula 30°
0,43	0,88	50	50	igła touhy
0,43	0,88	50	58	igła 30°
0,43	0,88	50	85	kaniula 30°
0,43	0,88	50	85	igła touhy

Wszystkie produkty: - nie zawierają lateksu - nie zawierają ftalanów - są wolne od produktów odzwierzęcych - są sterylne, jednorazowego użytku - są pakowane

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

Dotyczy części nr 41

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sztywny pojemnik 1,2, 2,0 i 3,0 L z niebieską sztywną pokrywką z filtrem mechanicznym z automatycznym zaworem odcinającym aby zapobiec zanieczyszczeniu krzyżowemu regulatorów i ściennych gniazd podciśnieniowych do systemu Medi-Vac Guardian . Adaptery 90° umożliwiają połączenie drenu pod kątem prostym, aby zapobiec załamywaniu i utrudnionemu przepływowi płynu. Zamykana pokrywa zwiększa bezpieczeństwo pracowników. Pokrywa o średnicy 12,5 zawiera porty akcesoriów i ortopedyczny - port do pobierania próbek średnicy 2,5 cm , skala pomiarowa co 10 ml od 50-300 ml, co 100ml od 300-1200 ml – 1200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pojemników tylko 2,0 Litra o podanych powyżej parametrach pod warunkiem zaoferowania dla każdego pojemnika dwóch adapterów 90st. (łączników kątowych) umożliwiających podłączenie drenów pod kątem prostym oraz kompatybilności zaoferowanych pojemników z uchwytami Zamawiającego (średnica uchwytów dla pojemnika 2 l - 16-17 cm.).

Dotyczy części nr 49

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 powyższe jest dopuszczone

Dotyczy części nr 50,

1. **pozycja 2** . Czy Zamawiający dopuści podfoliowany podkład medyczny o wymiarach 50 cm x 50 m z perforacją co 38 cm?

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

Dotyczy części nr 51

1. **Czy Zamawiający w części 51 dopuści :**

Cewnik do podawania surfaktantu metodą LISA Metoda LISA polega na podawaniu środka powierzchniowo czynnego przy użyciu cienkiego cewnika przez struny głosowe bez potrzeby użycia kleszczy Magill, zachowując nieinwazyjną wentylację. Cewnik do podawania środka powierzchniowo czynnego do leczenia wcześniaków lub noworodków o wysokim ryzyku lub z zespołem niewydolności oddechowej spowodowanym niedoborem surfaktantu w płucach (choroba błony szklistej - HMD). SurfathTM to cewnik PEBA o długości 20 cm, o zewnętrznej średnicy 6 Fr i oznakowaniu centymetrowym do wprowadzenia przewodnika. Dystalna końcówka urządzenia to tępa czarna końcówka o długości 2 cm, zagięta pod kątem 30 stopni. Składa się z elastycznej części 15 mm i wyjątkowo elastycznej części 5 mm. Bliższa końcówka SurfathTM ma złącze Luer-Lock. Rurka jest zakrzywiona i pozwala użytkownikowi ręcznie nadać SurfathTM pożądany kształt, zgodnie z jego potrzebami.

2 cm miękka dystalna końcówka Podwójna miękkość - Minimalizuje ryzyko uszkodzenia tchawicy - Zapobiega załamywaniu się Zakrzywiony - Zgodnie z budową dróg oddechowych - Ułatwia przejście między strunami głosowymi Elastyczny - Nie potrzeba kleszczy Magill - Wysoka sprężystość Materiał termoczulý - Umożliwia lekarzowi zakrzywienie SurfathTM przed użyciem Przezroczysty - Wizualizacja surfaktantu Oznaczenia co 1 cm - Wskazuje wstawioną długość - Pozwala sprawdzić, czy SurfathTM pozostaje na swoim miejscu 6 Fr. - Mniej inwazyjny - Nie powoduje niedrożności dróg oddechowych ułatwiając oddychanie - Mała przestrzeń martwa (0,2 ml) Długość 20 cm - Ułatwia manipulowanie strzykawką z surfaktantem z dala od głowy pacjenta



Wszystkie produkty: - nie zawierają lateksu - nie zawierają ftalanów - są wolne od produktów odzwierzęcych - są sterylne, jednorazowego użytku - są pakowane pojedynczo

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika do podawania surfaktantu o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 52

1. **pozycja 1** W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Zważając na fakt iż układy oddechowe pacjenta jednorazowe do OPTI FLOW pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 10 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówionej pozycji asortymentu do 20 lub 30 szt. ?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny i zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

2. **pozycja 2** W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Zważając na fakt iż układy oddechowe pacjenta jednorazowe do OPTI FLOW pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówianej pozycji asortymentu do 20 szt ?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny i zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

3. **pozycja 2** Pytamy czy Zamawiający miał na myśli Kaniulę nosową dla wcześniaków do HFNC z przylepcem i rzepem do repozycji, przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi serii RT330, firmy Fisher&Paykel. Rzep, przylepiec oraz kaniula stanowią komplet, kaniula i rzep są zespolone i nierozzerwalne. Przylepiec będący w komplecie stanowi część wymienną i jest bezpieczny dermatologicznie. Kaniula wyposażona w dwa odrębne dreny wzmocnione sprężynką, aby zminimalizować ryzyko zagniecenia. Dreny wykonane z oddychającego materiału odparowującego nadmiar wilgoci. Dreny połączone kaniulą z rzepem, rozdzielone przegrodą zapewniającą odrębne przepływy oraz zabezpieczające przed wystąpieniem turbulencji mieszanki gazów medycznych wewnątrz kaniuli. Możliwość rozłączenia kaniuli i wentylowania pacjenta jednym nozdrzem. Przyłącze kaniuli zapewniające pewne i bezpieczne mocowanie wewnątrz układu oddechowego, charakteryzujące się „kliknięciem” przy prawidłowym podłączeniu. Maksymalny

przepływ gazu 8L/min, waga kaniuli 9g. wiek dziecka <26- 37 tyg., waga dziecka <1-3kg. Produkt zalecany do użytku przez 7 dni, co zapewnia optymalne odprowadzanie nadmiaru wilgoci oraz optymalną elastyczność nosków kaniuli. . Opakowanie zbiorcze a'20 szt. Indywidualne opakowanie kaniuli kodowane kolorem i symbolem graficznym w celu szybkiego wyboru właściwego rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

4. **pozycja 3** W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Zważając na fakt iż układy oddechowe pacjenta jednorazowe do OPTI FLOW pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamawianej pozycji asortymentu do 20 szt ?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny i zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

5. **pozycja 3** Pytamy czy Zamawiający miał na myśli Kaniulę nosową dla noworodków do HFNC z przylepcem i rzepem do repozycji, przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi serii RT330, firmy Fisher&Paykel. Rzep, przylepiec oraz kaniula stanowią komplet, kaniula i rzep są zespolone i nierozdzielalne. Przylepiec będący w komplecie stanowi część wymienną i jest bezpieczny dermatologicznie. Kaniula wyposażona w dwa odrębne dreny wzmocnione sprężynką, aby zminimalizować ryzyko zagniecenia. Dreny wykonane z oddychającego materiału odparowującego nadmiar wilgoci. Dreny złączone kaniulą z rzepem, rozdzielone przegrodą zapewniającą odrębne przepływy oraz zabezpieczające przed wystąpieniem turbulencji mieszanki gazów medycznych wewnątrz kaniuli. Możliwość rozłączenia kaniuli i wentylowania pacjenta jednym nozdrzem. Przyłącze kaniuli zapewniające pewne i bezpieczne mocowanie wewnątrz układu oddechowego, charakteryzujące się „kliknięciem” przy prawidłowym podłączeniu. Maksymalny przepływ gazu 8L/min, waga kaniuli 9g. wiek dziecka 32 tyg wieku ciążowego – 6 miesięcy., waga dziecka 2-8 kg. Produkt zalecany do użytku przez 7 dni, co zapewnia optymalne odprowadzanie nadmiaru wilgoci oraz optymalną elastyczność nosków kaniuli. . Opakowanie zbiorcze a'20 szt. Indywidualne opakowanie kaniuli kodowane kolorem i symbolem graficznym w celu szybkiego wyboru właściwego rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

Dotyczy części nr 54

- 1. pozycja 2** W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Zważając na fakt iż kaniule donosowe pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówianej pozycji asortymentu do 60 lub 80 szt ?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny i zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

- 2. pozycja 3** W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Zważając na fakt iż kaniule donosowe pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówianej pozycji asortymentu do 20 szt ?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny i zaoferowania wyrobu zgodnego z zapisami w Specyfikacji Warunków Zamówienia (załącznik nr 2).

Dotyczy Część nr 55:

1. Czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w zadaniu?

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

2. Czy Zamawiający wydzieli do oddzielnej części poz. 1 i poz. nr 4?

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

Dotyczy części nr 57

1. Poz.2 Czy Zamawiający dopuści średnicę 19mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego rozmiaru .

Dotyczy części nr 58

1. Prosimy o dopuszczenie elektrod nasierdziowych unipolarnych o długości 220 cm, kompatybilnych ze stymulatorem PACE 101-H OSYPKA.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie elektrod nasierdziowych unipolarnych o długości 220 cm kompatybilnych ze stymulatorem PACE 101-H OSYPKA.

Dotyczy części nr 61

1. **poz.4** Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) w miejscu na dren i igłę po użyciu?

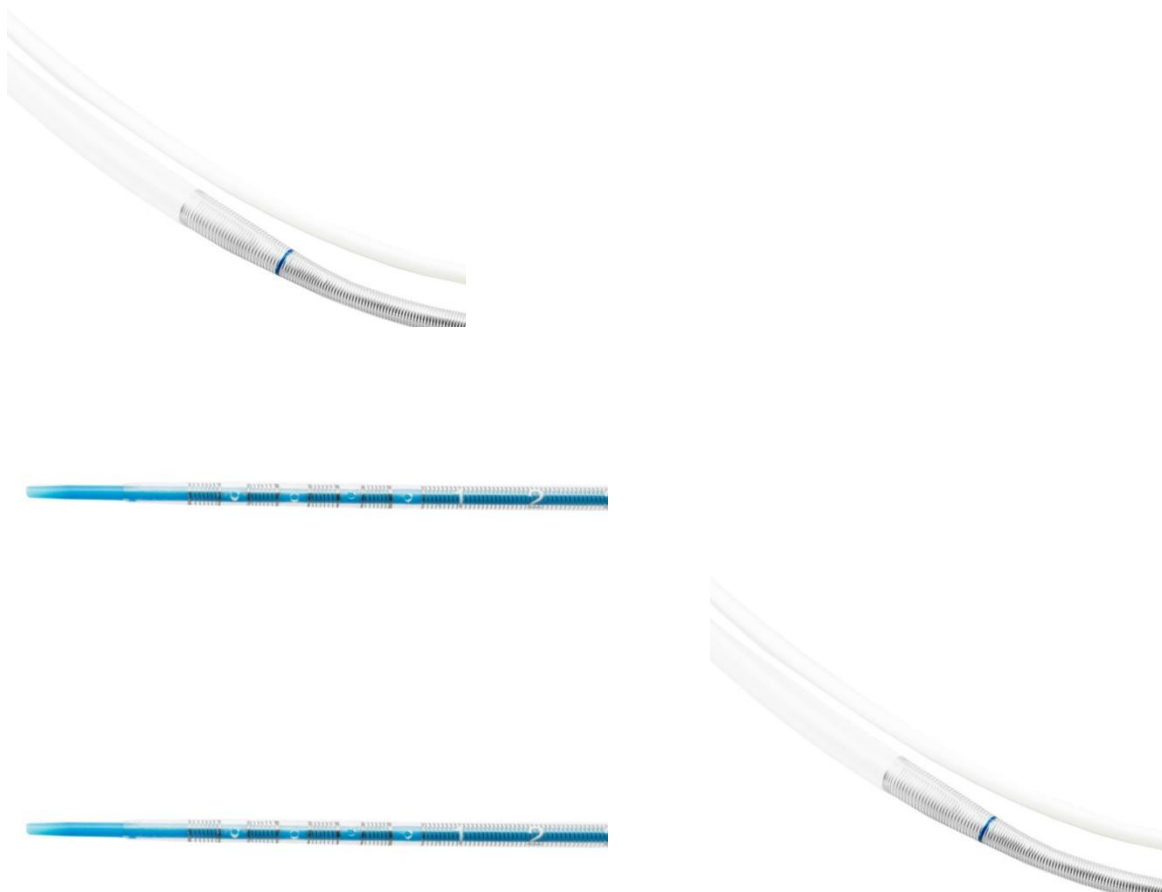
Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego lecz dopuszcza .

Dotyczy Części nr 62

1. Prosimy Zamawiającego o **dopuszczenie** kaniuli żylniej udowej zbrojonej w rozmiarach od 22, 24, 26, 28Fr.

- Długość kaniuli 72cm
- Konektor 38/x3/8
- Tworzywo medyczne, apyrogenne i nietrombogeniczne,
- Pakowana indywidualnie w sterylnej kopertę papier-folia





Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania kaniuli zgodnej z wymaganiami Zamawiającego w Specyfikacji warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 63

1. poz. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniul tętnicznych w rozmiarach 15, 17, 19, 21, 23 FR (rozmiary w zależności od potrzeb Zamawiającego) o długości końcówki 18 cm, z konektorem 3/8 cala oraz przyłączeniem Luer Lock, biokompatybilnych, umożliwiających użycie przez 21 dni, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

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

2. poz. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawów do wprowadzania kaniuli tętnicznej, składających się z: igły rozmiar 18Ga, 3 dylatorów 8/10FR, 12/14 Fr, 16/18 FR, przewodnika 0,038 cala z końcówką J o długości 100 cm, skalpela nr 11 i strzykawki?

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

3. poz. 1 i 2 Prosimy Zamawiającego o **dopuszczenie:**

1) kaniul tętnicznych udowych w rozmiarach: 16, 18, 20, 22Fr z konektorem 3/8 x 3/8 cala oraz z przyłączeniem typ Luer Lock. Kaniule z powłoką Reopax zawierającą w swoim składzie syntetyczną albuminę – kaniule z rejestracją do 30 dni stosowania w krążeniu pozaustrojowym.

- otwór wylotowy kaniuli centralny oraz otwory boczne;
- długość robocza 23,5 cm;
- kaniula zakończona konektorem 3/8" luer lock;
- kaniula umożliwiająca kaniulację tętnicy udowej, pachowej, lub szyjnej;
- kaniula musi posiadać marker zewnętrzny (podziałka na zewnętrznej ścianie kaniuli oraz pierścień) pozwalający na ocenę głębokości wprowadzenia kaniuli do naczynia;
- tworzywo medyczne apyrogenne i nietrombogeniczne;
- data sterylizacji opisana na opakowaniu indywidualnym



2) Zestawu do wprowadzania Seldingera o składzie:

- Ostrze #11
- Igła 18 G
- Strzykawka 10ml
- Rozszerzacz – 4 sztuki 8 Fr./10; 12/14Fr; 16/18 Fr., 20/22Fr
- Prowadnik o długości 90 cm i średnicy 0.038"

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje zaoferowania kaniuli i zestawu wprowadzającego zgodnego z wymaganiami w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 64

poz.5 Czy Zamawiający dopuści średnicę górną 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

poz.10 Czy Zamawiający dopuści kaczki o pojemności 1,2l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

poz.11 Czy Zamawiający dopuści Tulipana o pojemności 2,5l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Dotyczy projektu umowy

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania albo odstąpienia od umowy, strony mogą żądać zapłacenia sobie nawzajem tytułem odszkodowania kar umownych:

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

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 4 do SWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §7 ust. 1 do 0,5%?

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

4. Pytanie 3 dot. projektu umowy par. 7 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.

5. Dotyczy § 7 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie.

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

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska

(Podpis osoby uprawnionej)