



SZPITAL IM. ŚW. JADWIGI ŚLĄSKIEJ W TRZEBNICY  
ul. Prusicka 53-55, 55-100 Trzebnica  
Tel. 71 312-09-20 Fax. 71 312-14-98  
E-mail: sekretariat@szpital-trzebnica.pl  
NIP: 915-15-23-806 REGON: 000308761 KRS: 0000033125  
www.szpital-trzebnica.pl

Trzebnica, dnia 07.11.2018 r.

## ODPOWIEDZI na zapytania dotyczące treści SIWZ/ MODYFIKACJA

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018 r. poz. 1986 ), przekazuje treści zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

### Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 78 pozycja 1 i 2

Wnosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert w poz. 1 i 2 na wkłady workowe jednorazowego użytku Serres wyposażone tylko w jedno obrotowe przyłącze w pokrywie (króćce do pacjenta) typu schodkowego o pojemności : 1000ml (dla poz.1) i 2000ml (dla poz.2), które były już przedmiotem dostaw do Zamawiającego w latach 2007-2016 w ramach umów przetargowych.Zamawiający dysponuje osprzętem (pojemnikami i udhwylarni do proponowanych wkładów workowych systemu Serres.  
**Odpowiedź:**Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 78 pozycja 1 i 2

Czy oferowane wkłady workowe mają być zapakowane w formie całkowite sprasowanej zajmującej mało miejsca?

**Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza wkłady workowe, które są zapakowane formie całkowite sprasowanej, ale nie wymaga.

### Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 78 pozycja 1 i 2

Czy króćce przyłączeniowe we wkładach workowych mają być schodkowane dla zapewnienia szczelności połączeń i dopasowane do drenów medycznych o różnych średnicach?

**Odpowiedź:** Tak, króćce przyłączeniowe we wkładach workowych mają być schodkowane dla zapewnienia szczelności połączeń i dopasowane do drenów medycznych o różnych średnicach.

### Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 66 pozycja 1

Prosimy o podanie producenta i nazwy/numeru katalogowego klipsownicy laparoskopowej, do której mają być kompatybilne zaferowane klipsy tytanowe

**Odpowiedź:** STRYKER – 250-080-558

### Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 66 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, czy załącznik z 6 klipsami mają posiadać taśmę samoprzylepną i wklejki do kartoteki pacjenta określające nazwę klipsa, numer kat. i datę ważności. Klipsy są implantami i dlatego konieczne jest ewidencjonowanie ich zużycia w kartotece pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

### Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz. 2 kanek Yankaur standardowych bez kontroli siły ssania w rozmiarze CH24.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz. 3 kanek Yankaur standardowych bez kontroli siły ssania w rozmiarze CH22

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz. 4 końcówek typ Poola prostych bez kontroli siły ssania

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 76 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz. 1 drenów do ssaka z końcówkami 180 cm.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 45 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 45 sterylonego przyrządu Ekstra Spilke Plus KabliPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3µm i filtrem cząsteczkowym (płynów) 5 µm, posiadający ostry kołec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednocześnie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim? Pragniemy zauważyć, że szpital ma obecnie aktywną umowę na płyny w opakowaniach stojących, do których pasuje proponowany przez nas przyrząd.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-6

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki dwuczęściowe światowego lidera w ich produkcji (produkcja w Europie), spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Strzykawki dwuczęściowe są powszechnie stosowane w jednostkach służby zdrowia, a mając na uwadze dyscyplinę finansów publicznych oraz różnicę cen rynkowych pomiędzy strzykawkami dwu- i trzyczęściowymi, jak również identyczny stopień wykorzystania tego typu strzykawk przy wykonywaniu powszechnie stosowanych procedur medycznych wnioskowane dopuszczenie nie tylko poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, ale także spowoduje obniżenie kosztów związanych z podstawaowymi procedurami medycznymi w Państwie Szpitalu.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1-2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuile dożylnie powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jąlowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1-2.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kanuile dożylnie typu bezpiecznego, z automatycznie aktywnującym się metalowym zabezpieczeniem ostrza oraz posiadające 4 paski kontrastujące w RTG /zamiast wymaganych 3 pasków/, o nazwie handlowej Vasofix Safety lidera w produkcji kanuili dożylnych - firmy B/Braun - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1-2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, Zamawiający dopuszcza do składania ofert na kanuile dożylnie typu bezpiecznego, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0,1mm i stanowi o równoważności rozmiarów średnic wyrażonych w milimetrach i Gauge'ach.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1-2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuile dożylnie typu bezpiecznego, jako wyroby inwazyjne klasy IIa, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa kanuili, nr serii, nr katalogowy lub inne wskazane przez Zamawiającego), pozwalające na ich identyfikację po wyjściu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym np. w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kanulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1-2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuile dożylnie ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kanuili położonym poniżej własnej krawędzi.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kanuile dożylnie typu bezpiecznego 20G /1mm/ o długości 33mm /zamiast wymaganych 32mm/ oraz o przepływie 61ml/min /zamiast wymaganych 59ml/min/, jednego z europejskich liderów w produkcji kanuili dożylnych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja w długości oraz wielkości przepływu nie wpływa w istotny sposób na parametry użytkowe kanuili, a poszerza grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuile dożylnie, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jąlowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, Zamawiający dopuszcza do składania ofert na kanuile dożylnie typu bezpiecznego, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0,1mm i stanowi o równoważności rozmiarów średnic wyrażonych w milimetrach i Gauge'ach.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kanuile dożylnie charakteryzujące się wyższymi od wskazanych tak precyzyjnie w siwz przepływami, wyrażonymi w ml/min, zgodnymi z wymogami zawartymi w pkt. 4.4.5 normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Jąlowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku” o nazwie handlowej Vasofix Certo lub Vasofix Braunuete, europejskiego lidera w produkcji kanuili dożylnych firmy B/Braun.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy, o merytoryczne uzasadnienie, mające na względzie fakt, iż wyższe przepływy stanowią o korzystniejszych możliwościach terapeutycznych i w zależności od potrzeb klinicznych - umożliwiają szybsze (niż przy mniejszych przepływach) bezpieczne przeprowadzenie zaleconej terapii dożylniej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kanuile dożylnie o nazwie handlowej Vasofix Certo lub Vasofix Braunuete firmy B/Braun, charakteryzujące się poniższymi długościami: 22G – dł. 25mm, 20G – dł. 32-33mm, 18G – dł. 45 i 32-33mm, 17G – dł. 45mm; 14G – dł. 45-50mm; 16G – dł. 45-50mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja w długości nie ma negatywnego wpływu na procedurę kanulacji; jest zgodna z zapisami PN-EN 10555-5:2013-11, a ponadto umożliwia złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuile dożylnie ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kanuili położonym poniżej własnej krawędzi.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kanuile dożylnie o nazwie handlowej Vasofix Certo lub Vasofix Braunuete firmy B/Braun wykonane z równoważnego do PTFE kopolimeru fluorowego FEP, należącego do tej samej grupy tetlonów, co wskazany w siwz



materiał lub ze znacznie bardziej biokompatybilnego i przyjaznego tkankom niż opisany PTFE - polietanu, z którego wytwarzanych jest obecnie większość kanułów dożylnych obecnych na rynku UE i RP, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kanuły dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa kanułu, nr serii, nr katalogowy lub inne wskazane przez Zamawiającego), pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym np. w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kanulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 8 pozycja 1-2.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „z dodatkową skalą pomiarową” oznacza wymóg zaferowania przyrządów do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ ze skalą wykonaną z odpornego na złamania plastiku i dokładnością pomiaru od +35 do -15cm H<sub>2</sub>O /lub inną wskazaną przez Zamawiającego/?

**Odpowiedź:** Tak, zapis SIWZ cyt. „z dodatkową skalą pomiarową” oznacza wymóg zaferowania przyrządów do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ ze skalą wykonaną z odpornego na złamania plastiku i dokładnością pomiaru od +35 do -15cm H<sub>2</sub>O.

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 8 pozycja 1-2.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane przyrządy do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ, powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory powinna być elastyczna o porównywalnej wielkości do sztywnej górnej części komory, oddzielona specjalnym pierścieniem stabilizującym, ułatwiającym wygodny uchwyt i wkładce w pojemniki z płynami intuzijnymi?

**Odpowiedź:** Tak, oferowane przyrządy do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ, powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory powinna być elastyczna o porównywalnej wielkości do sztywnej górnej części komory, oddzielona specjalnym pierścieniem stabilizującym, ułatwiającym wygodny uchwyt i wkładce w pojemniki z płynami intuzijnymi.

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane koreczki luer-lock do kanułów - powinny ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania - posiadać trzpień zamykający światło kanułu położony poniżej własnej krawędzi?

**Odpowiedź:** Tak, oferowane koreczki luer-lock do kanułów, powinny posiadać trzpień zamykający światło kanułu położony poniżej własnej krawędzi.

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki luer-lock, powinny posiadać minimum jedno z następujących oznaczeń: nr kat., nr serii, logo producenta - oznaczone na samym koreczku, a wszystkie z wymienionych oznaczeń, na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza, iż oferowane koreczki luer-lock, powinny posiadać minimum jedno z ww. oznaczeń.

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 2.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości równoważne kraniki trójdrożne firmy B/Braun /Niemyi/, wykonane z odpornego na pęknięcie poliamidu, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 2.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki trójdrożne, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać wszystkie ujścia luer zabezpieczone fabrycznie koreczkami typu luer-lock z trzpieniem wewnętrznym znajdującym się poniżej własnej krawędzi?

**Odpowiedź:** Tak, oferowane kraniki trójdrożne, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać wszystkie ujścia luer zabezpieczone fabrycznie koreczkami typu luer-lock z trzpieniem wewnętrznym znajdującym się poniżej własnej krawędzi.

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego możliwość nieoczekiwanej interakcji EO z lipidami wynikający z przebiegu przemyślowego procesu sterylizacji oraz dezgazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tenklem etylem.

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

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 10 pozycja 8.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wkłucia centralne firmy Balton lub równoważne - tak jak obecnie stosowane - o długości 10-20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 10 pozycja 9-10.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wkłucia centralne firmy Balton lub równoważne - tak jak obecnie stosowane - o długości 15-20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 10 pozycja 9-10.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wkłucia centralne firmy Balton lub równoważne - tak jak obecnie stosowane - o długości 10-15cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 10 pozycja 11.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wkłucia centralne firmy Balton lub równoważne - tak jak obecnie stosowane - o długości 10-20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1-13.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20696:2018-09 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, iż oferowane cewniki, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20696:2018-09 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

**Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1-13.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „latex” oznacza wymóg zaofetowania cewników wykonanych z najwyższej jakości silikonowanego lateksu tj. pokrytego zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz, trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafiaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, iż zapis SIWZ cyt. „latex” oznacza wymóg zaofetowania cewników wykonanych z najwyższej jakości silikonowanego lateksu tj. pokrytego zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz, trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafiaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

**Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1-3.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferujące cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 3ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi, Zamawiający uzna za spełniony wymóg opisany w siwz w tym zakresie ?

**Odpowiedź:** Tak, jeśli Wykonawca zaofetuje cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 3ml, który również będzie spełniał wszelkie pozostałe wymogi. Zamawiający uzna to za spełniony wymóg.

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 4-11.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferujące cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi, Zamawiający uzna za spełniony wymóg opisany w siwz w tym zakresie ?

**Odpowiedź:** Tak, jeżeli Wykonawca zaofetuje cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10 ml, który również będzie spełniał wszelkie pozostałe wymogi. Zamawiający uzna to za spełniony wymóg.

**Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 4-11.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley’a ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawiłocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 4-11.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley’a, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza inną metodę ale nie wymaga.

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 16-17.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do moczu, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 8669-2:2002 „Worki do zbiórki moczu - Część 2: Wymagania i metody badań”.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 17.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy wskazany w siwz „dodatkowy pojemnik pomiarowy 500ml”, powinien posiadać dokładność pomiaru min. co 1ml do 40ml, co 5ml do min. 100ml, co 10ml do min. 120ml i co 20ml do min. 500ml, co zapewnia optymalne wypełnienie ich funkcji pomiarowo-klinicznych ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pozycji 17.

UWAGA ! Jeżeli Wykonawca miał na myśli pozycję 16, to odpowiedź Zamawiającego brzmi następująco: Tak, „dodatkowy pojemnik pomiarowy 500ml”, powinien posiadać dokładność pomiaru min. co 1ml do 40ml, co 5ml do min. 100ml, co 10ml do min. 120ml i co 20ml do min. 500ml.

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 17.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu będą użytkowane długoterminowo (powyżej 14 dni), a tym samym w celu zapewnienia długiego utrzymania u pacjenta, powinny być wyposażone z minimum dwie zastawki antyrefluksyjne ograniczające migrację bakterii wewnątrz systemu, z czego przynajmniej jedna powinna znajdować się powyżej komory pomiarowej tj. jak najbliższej połączenia zestawu z cewnikiem foleya ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pozycji 17.

UWAGA ! Jeżeli Wykonawca miał na myśli pozycję 16, to odpowiedź Zamawiającego brzmi następująco: Oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu będą użytkowane długoterminowo (powyżej 14 dni).

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 17.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny być wyposażone w antyzalaminowy, dwuswiatłowy dren łączący, które to elementy zapewniają wygodną, bezpieczną i długotrwałą obsługę worka.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pozycji 17.

UWAGA ! Jeżeli Wykonawca miał na myśli pozycję 16, to odpowiedź Zamawiającego brzmi następująco: Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 18.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowy” oznacza wymóg zaofetowania cewników wykonanych ze 100% silikonu, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 18.**

Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika.



**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 18.**

Prosimy do doprecyzowania, czy oferujące cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi, Zamawiający uzna za spełniony wymóg opisany w swiz w tym zakresie ?

**Odpowiedź:** Tak, jeżeli Wykonawca zaofertuje cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10 ml, który również będzie spełniał wszelkie pozostałe wymogi. Zamawiający uzna to za spełniony wymóg.

**Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 18.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt.

Jeżeli nie - to czy powinny one być oznaczone na samym wyrobie minimum poniższymi danymi identyfikującymi: producent /logo/ lub nr katalogowy, nr serii lub data ważności lub inne dane wskazane przez Zamawiającego, które to informacje pozwolą na wypełnienia przez Zamawiającego wymogu wynikającego z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszącego się do identyfikacji wyrobu medycznego, określającego jego pochodzenie, związanego z dopowianiem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

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

**Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 20 pozycja 7-23, 43-48.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intuicyjne, powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dochawicze i łączniki”.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 20 pozycja 7.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu - tak jak obecnie stosowane - przynajmniej w największych pediatrycznych rozmiarach tj. w rozmiarach 2.0-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intuicyjnej jak i przez cały okres zaopatrywania najmłodszych pacjentów.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 20 pozycja 8-23, 43-48.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intuicyjne z mankietem uszczelniającym - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdym warunkach anatomiczno-klinicznych.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 20 pozycja 24-34, 49-53.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne, powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 5366:2017-02 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki tracheostomijne i łączniki”

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 20 pozycja 24-34, 49-53.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego pcv, zapewniającego zwiększenie atryumalnego komfortu użytkowania pacjentom z tracheostomią.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 26 pozycja 3.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczulenia firmy Balton lub równoważne - tak jak obecnie stosowane - o długości 120mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania swiz

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

**Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 26 pozycja 6-7.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły typu Tuohy, o długości 80-90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania swiz

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 26 pozycja 8.**

Prosimy o potwierdzenie, iż opisany w swiz „system mocujący filtr z pacjentem”, powinien być samoprzylepny oraz wraz z filtrem powinien posiadać oznaczenie, które umożliwi identyfikację przynajmniej producenta oferowanego zestawu.

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

**Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 28 pozycja 1-3.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis swiz cyt. „z linia radioznaczniową”, oznacza wymóg zaofertowania cewników posiadających znacznik rtg wzduż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdym warunkach klinicznych ?

**Odpowiedź:** Tak, zapis SWIZ cyt. „z linia radioznaczniową”, oznacza wymóg zaofertowania cewników posiadających znacznik rtg wzduż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych.

**Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 1.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowany zestaw do pobierania próbek powinien posiadać pojemność min. 40ml, co zapewnia pobranie wiarygodnej ilości materiału badawczego, także w trakcie wykonywanej bronchoskopii.

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

**Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny w pełni wypełniać zapisy normy PN-EN 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.



**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami obowiązującej normy PN-EN 8836:2014-12, oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny spełniać poniższy wymóg definicji zawarty w rzeszonej normie (definicja 3.3)

„Cewnik w systemie zamkniętym to cewnik ssący zamknięty w rękawice ochronnym z łącznikiem od strony pacjenta, który umożliwia użycie cewnika w drogach oddechowych bez rozłączania układu oddechowego”.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny posiadać podwójnie obrotowy łącznik zarówno od strony pacjenta jak i obwołu oddechowego, samodomykającą się automatycznie zastawkę oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, komorę pozwalającą na dokładną wizualizację odsysanej wydzieliny, mankiet wykonany z materiału odpornego na rozzerwanie z jednego fragmentu, aktywację podciśnienia za pomocą przycisku, blokadę automatyczną, bez konieczności dodatkowego przekręcania, silikonową zastawkę PEEP uszczelniającą cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniającą 100% szczelność zastawki, co zapewnia długie, wygodne i bezpieczne użytkowanie zestawów.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy w wypadku oferowania systemów przeznaczonych na min. 72 godzinny bezpiecznego użytkowania, Wykonawcy mogą dokonać stosownej redukcji ilości oferowanych systemów ?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny być wyposażony fabrycznie w minimum 12 fiolek soli fizjologicznej używanej do płukania, w opakowaniach kompatybilnych z oferowanymi systemami, co znacznie ułatwia wykonanie procedury, obniżając przy tym jej koszty.

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

**Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny posiadać cewnik o zmiennej sztywności z końcówką z czterema otworami bocznymi, pozwalającą na łatwe wprowadzenie cewnika oraz zabezpieczającą przed uszkodzeniem oskrzeli poprzez zassanie, w każdym warunkach anatomiczno-klinicznych

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 45 pozycja 1.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do pobierania i przygotowywania leków - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jakiekolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa własna, nr serii, nr katalogowy lub inne wskazane przez Zamawiającego), pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu - w

przykładu wystąpienia powłokien - związanych z wieloletowymi i długotrwałymi procedurami do których są wykorzystywane.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 67 - dotyczy pakietu nr 70 pozycja 8-10.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „Dren Pezzer’a” oznacza wymióg zaofertowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi, czy z 4 skrzydełkami stabilizującymi w miejscu założenia ?

**Odpowiedź:** Zapis SIWZ cyt. „Dren Pezzer’a” oznacza wymióg zaofertowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi.

**Pytanie nr 68 – dotyczy pakietu nr 70 pozycja 11-15.**

Prosimy o doprecyzowanie do składania ofert na drewny Kehra w równoważnych do wskazanych w siwz rozmiarach, bez worka zabezpieczającego lub z workiem zabezpieczającym dostarczanym osobno, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

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

**Pytanie nr 69 – dotyczy pakietu nr 31 pozycja 1-2.**

Czy Zamawiający wydziali z pakietu 31 pozycje nr 1 i 2 do osobnego pakietu ?

Powyższe rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie większej konkurencyjności oraz niższej ceny zamawianego asortymentu

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 94 pozycja 6.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 6 i utworzy oddzielny pakiet co przełoży się na otrzymanie możliwie więcej korzystniejszych ofert cenowych ?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 71 – dotyczy pakietu nr 94 pozycja 6.**

Czy Zamawiający może podać do jakiego modelu głowicy osłonka ma pasować, prosimy o podanie modelu oraz marki urządzenia ?

**Odpowiedź:** Osłonka głowicy ma pasować do modelu: MINDRAY M9 L14- 6NS, EZONO 3000 L3-12 NHS

**Pytanie nr 72 – dotyczy pakietu nr 94 pozycja 6.**

Czy Zamawiający dopuści osłonki w rozmiarze 14x61 cm, czy w zestawie winny znajdować się sterylny żel oraz opaski mocujące ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 73 – dotyczy pakietu nr 94 pozycja 2.**

Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 22G - 80mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 74 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji hadunków elektrostatycznych, sterylny, o następujących



parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37 mg H2O przy Vt 500 ml, waga 35-6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H2O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z korekcjami mocowanymi na stałe?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 75 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 2.**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr antybakteryjny i antywirusowy z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i elektrostatycznej metodzie filtracji objętość oddechowa Vt 70 - 600 ml, masa 17 g, przestrzeń martwa 22 ml, port kapno z zatyczką na uwięzi, przeznaczony dla pacjentów o masie 8-35 kg?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 76 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 3.**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr antybakteryjny/ wirusowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgotności HME o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999% i wirusowej 99,9999% z portem do kaptografii ze szczelną zatyczką luer-lock, waga 15 g, objętość martwa 10 ml, nawilżanie przy Vt=50ml 30 mg/l objętość przepływu 20-70 ml, sterylny?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 77 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 4.**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgotności z higroskopowym wkładem celulozowym dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową o skuteczności nawilżania 28,5mg/l H2O przy Vt=500ml, waga 8,4 g, przestrzeń martwa 15 ml z centralnie umieszczonym portem do odsysania z zatyczką, bocznym uniwersalnym portem tlenowym, stożkowym złączeniem 15 mmF, zapobiegającym spadaniu z rurki tracheostonii, sterylny?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 78 – dotyczy pakietu nr 38.**

Czy Zamawiający oczekuje aby filtry oddechowe były pozbawione szkodliwych ftalanów, które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmny dzieci?

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

**Pytanie nr 79 – dotyczy pakietu nr 39 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przestrzeń martwą/łącznik prosty, karbowany o gładkich powierzchniach wewnętrznych o stałej długości 15 cm, rozmiar wejścia 22F, rozmiar wyjścia 22M/15F, czysty mikrobiologicznie?

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

**Pytanie nr 80 – dotyczy pakietu nr 39 pozycja 3-5.**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny uniwersalną przestrzeń martwą rozciągłą od 20ml do 40ml z regulacją długości od 70mm do 150mm, z podwójnie obrotowym łącznikiem katowym, z portem do odsysania 7,6mm z zatyczką i portem do bronchoskopii z zatyczką, rozmiar wejścia 22F, rozmiar wyjścia 22M/15F, czysty mikrobiologicznie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 81 – dotyczy pakietu nr 39.**

Czy Zamawiający oczekuje aby produkty były pozbawione szkodliwych ftalanów, które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmny dzieci?

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

**Pytanie nr 82 – dotyczy pakietu nr 50.**

Czy Zamawiający oczekuje aby maski kraniowe były pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP), które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmny dzieci?

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

**Pytanie nr 83 – dotyczy pakietu nr 50.**

Czy Zamawiający oczekuje maski w pełni bezpiecznej w środowisku MR co oznacza, że maska kraniowa ma być pozbawiona wszelkich metalowych elementów, dzięki czemu nie będzie szwarczać dodatkowego ryzyka dla pacjenta podczas badania MR jak i nie będzie wpływać na jakość obrazowania?

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

**Pytanie nr 84 – dotyczy pakietu nr 50.**

Czy Zamawiający oczekuje żeby maski kraniowe posiadały wzmocniony komieszek mankietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku?

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

**Pytanie nr 85 – dotyczy pakietu nr 50.**

Czy Zamawiający oczekuje żeby w masce kraniowej rurka i mankiet uformowane były jako pozbawiona łączeń całość dla większego bezpieczeństwa użytkownika?

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

**Pytanie nr 86 – dotyczy pakietu nr 50.**

Czy Zamawiający oczekuje aby rurka maski kraniowej była usztywniona przez co skracca się czas potrzebny na prawidłowe założenie ?

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

**Pytanie nr 87 – dotyczy pakietu nr 50 pozycja 4.**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie jako równoważnych masek kraniowych renomowanej firmy Arnub z mankietem powietrznym w rozmiarach 01 do 6, anatomicznej 90 stopniowej krzywiznie rurki oddechowej, z wbudowaną blokadą zgryzu, z mocno uwyppukloną kopułą zapobiegającą wklonowaniu nagłośni, z dużym kanałem gastrycznym (możliwość umieszczenia sondy sondy 16 Fr dla masek rozmiar 3, 4, 5, 6) z możliwością wykonania intubacji poprzez rurkę maski, charakteryzującą się wysokim ciśnieniem uszczelnienia udokumentowanym badaniami, osiągnięciem 40 cm H2O, produkt pozbawiony wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP,



DPP)-informacja zamieszczona na opakowaniu jednostkowym.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 88 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 1.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46, poz. 1 wymaga wymazówek w probówce pakowanych zbiorczo czy każda wymazówka w probówce musi być pakowana indywidualnie w blister papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:** Każda wymazówka w probówce powinna być pakowana indywidualnie.

**Pytanie nr 89 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 2.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46, poz. 2 wymaga podłoża Amies czy Stuart?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oba podłoża.

**Pytanie nr 90 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 1-2.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46, poz. 1 i 2 wymaga wymazówek klasy medycznej IIa?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 91 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 2.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46, poz. 2 wymaga udokumentowanej przeżywalności szczepów do 72 godzin?

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

**Pytanie nr 92 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 2.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46, poz. 2 wymaga wymazówek spełniających normę kontroli jakości M40-A2?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 93 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 7 poz. 1 przyrządy nie zawierające ftalanów?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 94 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1,2.**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 7 poz. 1,2 zaofertowania przyrządu do przetwarzania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 95 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wydziali z Pakietu 9 poz. 1 i utworzy z niej osobny Pakiet?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

**Pytanie nr 96 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 9 poz. 1 wycenę za opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 97 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 22-26.**

Czy Zamawiający wydziali z Pakietu 75 poz. 22-26 (pojemniki histopatologiczne) i utworzy z nich odrębny Pakiet?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

**Pytanie nr 98 – dotyczy pakietu nr 52 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wymaga aby odcinek wdechowy podgrzewany posiadał długość 1,2 m?

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

**Pytanie nr 99 – dotyczy pakietu nr 52 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wymaga aby układ oddychowy posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra chroniącą przed namnażaniem się mikroorganizmów patologicznych?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 100 – dotyczy pakietu nr 52 pozycja 3-4.**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaofertowanie czapecki w rozmiarze 000-9 zamiast uprzyjęty.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 101 – dotyczy pakietu nr 52 pozycja 6.**

Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała konstrukcję zapobiegającą nadmieremu grzaniu kondensatu w obwodzie oddychowym oraz dren do wody o dł. 1,2m i była oznakowana datą ważności i numerem seryjnym na opakowaniu indywidualnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 102 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.**

Prosimy o dopuszczenie igły typu motylek pakowanej po 100 sztuk. Jednocześnie ulegnie zmianie przewidywana ilość zamówienia opakowań z 2 na 1.

Sposób pakowania nie wpływa na walory użytkowe oraz medyczne produktu. Ponadto pozostałe igły w pakiecie mają być pakowane po 100 sztuk, zatem nie ma żadnych racjonalnych przesłanek do utrzymania wymogu dla poz. 8.

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

W razie odmowy, żądany wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 103 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 8.**

Czy w pozycji 8 Zamawiający podając rozmiar igły 0,6\*30 miał na myśli igłę typu motylek w rozmiarze 0,6\*19mm z drewnem o długości 30cm czy oznaczenie 30 zostało wpisane błędnie? Rozmiary igieł są zunifikowane, zatem 0,6 odpowiada rozmiarowi G23.

Prosimy o doprecyzowanie opisu.

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli igłę typu „MOTYLEK” 0,6, odpowiadający rozmiarowi G23 i drewnem długości 30 cm.



**Pytanie nr 104 – dotyczy pakietu nr 3 pozycja 1.**

Prosimy o dopuszczenie igły iniekcyjnej polimerowej elektromechanicznie.

Sposób polerowania nie jest narzucony normą ISO 7864:2016, dotycząca jakowych igieł iniekcyjnych i.u., nie wpływa na ostrość czy funkcjonalność igły a co za tym idzie, odczucia pacjenta, dlatego pozostaje bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury medyczne.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 105 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1-2.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający pod pojęciem minimalnej długości komory kroplowej, rozumie wyłącznie część przezroczystą, czy długość całkowitą komory kroplowej?

Dokładne wskazanie opisu przedmiotu zamówienia umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiającemu chodzi o część przezroczystą.

**Pytanie nr 106 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 4-11.**

Prosimy o dopuszczenie Cewnika Foley latex z balonikiem o pojemności 5-15ml.

Propionowana pojemność balonika jest parametrem lepszym od opisanego, wpływa korzystnie na funkcjonalność użytkową i medyczną cewnika Foley.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 107 – dotyczy pakietu nr 45 pozycja 1.**

W związku z opisem, wskazującym na konkretny wyrób medyczny, to jest Mini-Spike V Filter producenta B.Braun, posiadający zastawkę zabezpieczającą przed wyciekami, po odłączeniu strzykawki i filtr bakteryjny 0,45µm, prosimy o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego, aparatu do pobierania i przygotowania leku bez zaworu/zastawki zabezpieczającej przed wyciekaniem ale z lepszym od wymaganego filtrem bakteryjnym 0,2µm o mniejszym porach membran, zatem zatrzymującym znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm?

Opis aparatu do pobierania i przygotowania leku zawarty w formularzu asortymentowo-cenowym stanowi nieuprawnione naruszenie zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umżliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do żądania konkretnego, dającego się zidentyfikować, wyrobu medycznego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 108 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z igła 0,40x13, skala co 0,01ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 109 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.3.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 110 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów posiadających gumkę lub opaskę stabilizującą dłoń wewnątrz opakowania?

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

**Pytanie nr 111 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów z nazwą producenta bezpośrednio na przyrzędzie w celu identyfikacji bez opakowania?

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

**Pytanie nr 112 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową wolną od PVC? Komora wolna od PVC jest bardziej przejrzysta i elastyczna co znacznie poprawia komfort pracy personelu.

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

**Pytanie nr 113 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów w opakowaniu folia papier?

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

**Pytanie nr 114 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.2.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z zaciskaczem wyposażonych w uchwyty na dłoń?

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

**Pytanie nr 115 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 5-10.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o długości 50cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 116 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 14.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników w rozmiarze ch6 – ch18?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 117 – dotyczy pakietu nr 61 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.



**Pytanie nr 118 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 8.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie masek bez przedłużenia, w rozmiarach S-XL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 119 – dotyczy pakietu nr 72 pozycja 12.**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość utankowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 120 – dotyczy pakietu nr 72 pozycja 7.**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy też dopuszcza papier kompatybilny.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

**Pytanie nr 121 – dotyczy pakietu nr 72 pozycja 9.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w pozycji nr 9 należy zaferować papier gładki czy w kratkę?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje papieru w kratkę.

**Pytanie nr 122 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2-6.**

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą o 20 %. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 123 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki j u tuberkulimowej ze skalą 0,01 ml z nakładaną igłą 0,45 x 13 mm. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 124 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 8.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły typu motylek pakowanej po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 125 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 6.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanuili w rozmiarze 2,05x45 mm, zamiast 2,0x45 mm.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 126 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1.**

Prosimy Znamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych j. u. z

komora kroplową o długości 4,5 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 127 – dotyczy pakietu nr 8 pozycja 2-5.**

Proszę o wydzielenie pozycji z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie korzyści korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z ww. pakietu.

**Pytanie nr 128 – dotyczy pakietu nr 8.**

Proszę o dopuszczenie przedłużacza do leków światłoczułych w kolorze bursztynowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przedłużacz do leków światłoczułych w kolorze bursztynowym tylko w pozycji nr 5 ww. pakiecie.

**Pytanie nr 129 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wymaga aby na koreczku do kanuili na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym oznaczenia nazwy producenta zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 130 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Czy Zamawiający wymaga koreczka do kanuili, który posiada trzpień poniżej jego krawędzi co zwiększa aseptyka pracy personelu medycznego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 131 – dotyczy pakietu nr 66 pozycja 1.**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki bursztynowej 20 ml z jednostromna skalą pomiarowa.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pakietu nr 66 poz. 1.

**Pytanie nr 132 – dotyczy pakietu nr 24 pozycja 1-6.**

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje masek wielorazowego, czy jednorazowego użytku. W zakresie masek jednorazowego użytku prosimy o dopuszczenie - jednorazowe maski anesteziologiczne w rozmiarach 1,2,3,4,5 i 6, zapewniające najwyższy komfort pacjenta. Maski, które swoją budową przypominają kształt kropli, zapewniają anatomiczne dopasowanie oraz skuteczne uszczelnienie. Przewodzący korpus umożliwia ciągłą obserwację stanu pacjenta, a kodowana kolorami w odcieniach: czerwieni (rozmiar 3), żółci (rozmiary 4-5) oraz zieleni (rozmiar 6) końcówka zapewnia stabilne połączenie z układem oddychowym oraz ułatwia identyfikację?

W zakresie maserek wielorazowego użytku prosimy o dopuszczenie - Silikonowe maski anestezyjne wielorazowego użytku, posiadające elastyczny, miękki i przetrzoczysty korpus ułatwiający obserwację pacjenta, anatomiczny kształt pozwalający na stabilny uchwyt oraz oparcie na kciuk – co ułatwia docisk maski do twarzy pacjenta. Maski wyposażone w mankiety uszczelniający w postaci łatwego do czyszczenia elementu rytmowego zapewniającego wysoką szczelność przy jednoczesnym utrzymaniu komfortu pacjenta. Oferowana maska wykonana jest z wysokiej klasy silikonu, odpornego na uszkodzenia podczas wielokrotnych procesów



dekantacji, nie posiada lateksu ani DEHP, wyposażona jest w łączna 22MM, może być sterylizowana w autoklawie w temp. 134 st. C; występuje w różnych rozmiarach do wyboru: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, gdzie rozmiar 00-2 mają okrągły kształt, natomiast 3-5- są anatomicznie uformowane w kształcie kropli.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje masek wielorazowego użytku.

**Pytanie nr 133 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 1.**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe mankiety do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków w rozmiarze 3,1 - 5,7 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 134 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 2.**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe mankiety do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków w rozmiarze 4,3 – 8,0 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 135 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 3.**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe mankiety do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków w rozmiarze 5,8 – 10,9 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 136 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 4.**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe mankiety do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków w rozmiarze 7,1 – 13,1 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 137 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 5.**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe mankiety do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków w rozmiarze 8,3 - 15 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 138 – dotyczy pakietu nr 31 pozycja 1.**

Czy zamawiający dopuści sterylny zestaw do pobierania próbek śluzu w rozmiarze uniwersalnym? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 139 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 12.**

Czy zamawiający dopuści zamknięty system w rozmiarze Ch 12,14,16 długość 60cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pozycji nr 12.

UWAGA ! Jeżeli Wykonawca miał na myśli pozycje nr 2 to odpowiedź brzmi następująco : Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 140 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 4-5.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4-5 z pakietu 32 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ pakiet 32 nie posiada pozycji nr 4-5.

**Pytanie nr 141 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 24.**

Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne 250ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 142 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 26.**

Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne 35ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 143 – dotyczy pakietu nr 85 pozycja 1.**

Czy zamawiający dopuści silikonowe worki resuscytacyjne 1630ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 144 – dotyczy pakietu nr 85 pozycja 2.**

Czy zamawiający dopuści silikonowe worki resuscytacyjne 680ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 145 – dotyczy pakietu nr 85 pozycja 3.**

Czy zamawiający dopuści silikonowe worki resuscytacyjne 340ml lub 250ml? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 146 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2-6.**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1 poz.2-6 dopuści wycenę strzykawek z rozszerzoną skalą odpowiednio:

2ml do 2,5ml; 5ml do 6ml; 10ml do 12ml; 20ml do 22ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 147 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1 poz.7 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 0,01ml z igłą nakładaną w rozmiarze 0,45x12mm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 148 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1,2.**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 4 poz.1,2 dopuści wycenę kaniał z samodonykającym się korkiem portu bocznego oraz portem dostępu bocznego uniesciewionym standardowo; o przepływach dla rozmiaru 20G - 56ml/min oraz 18G - 90ml/min?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 149 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 5 dopuści wycenę kaniał wykonanych z FEP o przepływach



odpowiednio dla rozmiaru:

Poz.1 - 22G/0,9x25 – 56ml/min., Poz.2 - 20G/1,1x32 – 56ml/min., Poz.3 - 18G/1,3x45 – 90ml/min.,  
Poz.4 - 18G/1,3x45 – 90ml/min., Poz.5 - 17G/1,5x45 – 142ml/min., Poz.6 - 14G/2,1x45 – 305ml/min.,  
Poz.7 - 16G/1,7x45 – 200ml/min.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 150 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 4.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 4 dopuści wycenę kanuili w rozmiarze 18G/1,3x45 zamiast rozmiaru 18G/1,3x32?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 151 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 152 – dotyczy pakietu nr 55 pozycja 1.**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii, numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

**Odpowiedź:** REF czujnika - M-543-01-XP

**Pytanie nr 153 – dotyczy pakietu nr 55 pozycja 1.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie uniwersalnych jednorazowych czujników do pulsoksymetrii dla noworodków o masie ciała poniżej 3 kg przyłepcowy, z końcówką do RS 232 ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 154 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 1.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia do obwodu kończyny 3,3-5,6 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 155 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 2.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia do obwodu kończyny 4,2-7,1 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 156 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 3.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia do obwodu kończyny 5,0-10,5 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 157 – dotyczy pakietu nr 58 pozycja 4.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia do obwodu kończyny 6,9-11,7 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 158 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 5.**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia do obwodu kończyny 8,9-15,0 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający pozwala.

**Pytanie nr 159 – dotyczy pakietu nr pozycja.**

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:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 160 – dotyczy pakietu nr 46 pozycja 2.**

Czy Zamawiający ma na myśli wymazówki z żelam transportowego w postaci podłoża Amies czy Sitart?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oba podłoża.

**Pytanie nr 161.**

Pytanie do SIWZ: Czy zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 sztukę wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 162 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 8.**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a 100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 163 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-7.**

Czy Zamawiający dopuści kanuile wykonane z FEP o poniższych rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR	SREDNICA ZEWNĘTRZNA KANIUILI (mm)	DLUGOŚĆ KANIUILI (mm)	PRZEPŁYW (ml/min)
26G fioletowy	0,6	19	15
24G żółty	0,7	19	23
22G niebieski	0,9	25	36
20G różowy	1,1	32	65
18G zielony	1,3	45	95
17G biały	1,5	45	125
16G szary	1,8	45	180
14G portlandkowy	2,1	45	270

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 164 – dotyczy pakietu nr 8 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z OCZ bez dodatkowej skalii? W przypadku udzielenie negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania. Umożliwi nam to złożenie korzystnej cenowo oferty.



**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 165 – dotyczy pakietu nr 8 pozycja 3.**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania lub składanie ofert w pakiecie nr 8 na poszczególne pozycje? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 166 – dotyczy pakietu nr 15 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów z kontrolą siły ssania schodkowy umożliwiający połączenia z drenami o średnicach od 4CH do 18CH?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 167 – dotyczy pakietu nr 17.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia leżdziwiotowego w składzie:

1	Serweta operacyjna 50cm x 70cm 2 warstwowa	1 szt.
2	Serweta operacyjna 50cm x 75cm 2 warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7 cm	1 szt.
3	Peśeta j.u. plastikowa	1 szt.
4	Kompres gazowy 13N 8W 7,5cmx7,5cm	10 szt.
5	Przyłepiec włókninowy hypopalegiczny z opatrunkiem 5cm x 7,2cm	1 szt.
6	Strzykawką j.u. trzyzęściowa 2 ml Luer	1 szt.
7	Strzykawką j.u. trzyzęściowa 5 ml Luer	1 szt.
8	Igła iniekcyjna j.u. (1,2 x 40)	1 szt.
9	Igła iniekcyjna j.u. (0,5 x 25)	1 szt.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 168 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a CH6 z balonem 3ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 169 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 12.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a CH24 z balonem 30-50ml?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 170 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 14.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z powierzoną zmrożoną ułatwiającą wprowadzenie zamiast powłoki hydrofilnej. W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 171 – dotyczy pakietu nr 21 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz dla niemowląt z podziałem dla dziewczynek i chłopców?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 172 – dotyczy pakietu nr 22 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu REDON o poj. 200ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 173 – dotyczy pakietu nr 22 pozycja 2.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do drenażu skalowany co 40 ml spełniający pozostałe wymagania SIWZZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 174 – dotyczy pakietu nr 28 pozycja 1-3.**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z trokarem o długości 37cm spełniające pozostałe wymagania SIWZZ?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 175 – dotyczy pakietu nr 28 pozycja 1-3.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z trokarem pakowany w podwójne opakowanie: wewnętrzne foliowe, zewnętrzne folia-papier?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 176 – dotyczy pakietu nr 31 pozycja 3.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pepowiny sterylnej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 177 – dotyczy pakietu nr 31 pozycja 3.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pepowiny o długości ramion ok. 52cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 178 – dotyczy pakietu nr 43 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści układ oddychowy z rurą o długości 1,6m z kolankiem z portem, z workiem 3 litrowym i przedłużką 100cm?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 179 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt. z odpowiednim przełiczeniem opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 180 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 6.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz 120ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 181 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 8.**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie nr 182 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 14.**

Czy Zamawiający dopuści etykiety samoprzyklepne w rozmiarze 3,5x2,2 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 183 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 24.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 250ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 184 – dotyczy pakietu nr 75 pozycja 26.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 35ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 185 – dotyczy pakietu nr 83 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dla noworodków w rozmiarze 29-35,5 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 186 – dotyczy pakietu nr 83 pozycja 2.**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dla noworodków w rozmiarze 31-37,5 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 187 – dotyczy pakietu nr 55.**

1) Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla noworodków o wadze poniżej 3 kg i

pacjentów o wadze powyżej 30 kg.

2) Prosimy o podanie, czy chodzi o czujniki Nellcor?

**Odpowiedź:** 1) Tak, Zamawiającemu dopuszcza.

2) Zamawiającemu chodzi o czujniki Nellcor.

**Pytanie nr 188 – dotyczy pakietu nr 58.**

Prosimy o podanie, czy chodzi o mankiety ze złączeniem luer?

**Odpowiedź:** Tak, chodzi o mankiety ze złączeniem luer.

**Pytanie nr 189 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 1.**

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej

działonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm<sup>2</sup> i powierzchni

przewodzącej 110 cm<sup>2</sup> systemem pętlei Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 190 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 4.**

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 5m

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 191 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

(§ 1 ust. 1 pkt 6) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku

uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania

uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 192 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

(§ 1 ust. 1 pkt 6) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez

producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania

uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym

podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 193 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

(§ 9 ust. 1 pkt c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości NETTO?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 194 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

(§ 9 ust. 1 pkt a-b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych,

których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 195 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. a), b) wzorcu umowy słowa „0,3% wartości netto

zamówionej partii towaru” zostały zastąpione słowami „0,3% wartości netto zamówionej, a

niedostarczonej partii towaru”?

Uzasadnione jest aby wysokość kary umownej była naliczana proporcjonalnie do wartości tej

części zamówienia, której dotyczy zwłoka.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 196.**

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaofertowanych

w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej

samej cenie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 197 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowa dzielona elektroda neutralna bez kabla dla dorosłych i

dzieci, o długości elektrody 117 mm, szerokość elektrody 164mm. Dzielona o powierzchni

przewodzącej 103 cm<sup>2</sup>. Ręsnicęi bezpieczeństwa gwarantujący równomierny rozkład prądu.

elektroda dzielona po obwodzie ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 198 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 4.**

1) Czy Zamawiający dopuści wielorazowy kabel do jednorazowych elektrod neutralnych o

długości 5 m możliwość sterylizacji ?

2) Prosimy o doprecyzowanie do jakiego typu diatermii elektrochirurgicznej mają być

przeznaczone w/w kable.

**Odpowiedź nr 1:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Odpowiedź nr 2:** Kable mają być przeznaczone do diatermii elektrochirurgicznej typu: EMED,

RRBEJCC 300, MAXIMUM NR 402.



**Pytanie nr 199 – dotyczy pakietu nr 24.**

Czy Zamawiający dopuści analogiczną numerację od numeru 1 do 6 ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 200 – dotyczy pakietu nr 58.**

Prosimy o podanie informacji z jakimi monitorami będą współpracować wymagane mankiety, czy Zamawiający wymaga mankietów 1 czy 2 tubowych?

**Odpowiedź:** Kardiomonitor FX 2000 P, mankiety 1 tubowe.

**Pytanie nr 201 – dotyczy załącznika numer 6 do SIWZ - Umowa.**

Prosimy o modyfikację § 9 ust. 2 wzoru umowy na: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 202 – dotyczy pakietu nr 10.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaofiarowania w miejsce wymaganych parametrów, najwyższej jakości zestawów z prowadnicą drucianą odporną na zagnięcie podczas implantacji, igłą punkcyjną prostą, identyfikacją położenia cewnika za pomocą RTG, na cewniku znaczni długości w rozmiarach odpowiednio dla poszczególnych pozycji:

Poz.	Oferowany rozmn.
1.	rozm. 14Ca/20cm.
2.	rozm. 8F/14,14Ca/20cm.
3.	rozm. 7F/18,18,16Ca/20cm.
4.	rozm. 8,5F/18,14,18,16Ca/20cm
5.	rozm. 7F/18,18,16Ca/20cm.
6.	rozm. 14Ca/20cm.
7.	rozm. 7F/18,14Ca/20cm
8.	rozm. 16Ca/20cm
9.	rozm. 16Ca/20cm
10.	rozm. 22Ca/10cm
11.	rozm. 22Ca/10cm
12.	rozm. 16Ca/20cm

**Odpowiedź:**

Poz.	Oferowany rozmn.	Oferowany rozmn.
1.	rozm. 14Ca/20cm.	Zamawiający nie wyraża zgody.
2.	rozm. 8F/14,14Ca/20cm.	Zamawiający wyraża zgodę.
3.	rozm. 7F/18,18,16Ca/20cm.	Zamawiający nie wyraża zgody.
4.	rozm. 8,5F/18,14,18,16Ca/20cm	Zamawiający wyraża zgodę.
5.	rozm. 7F/18,18,16Ca/20cm.	Zamawiający wyraża zgodę.
6.	rozm. 14Ca/20cm.	Zamawiający wyraża zgodę.
7.	rozm. 7F/18,14Ca/20cm	Zamawiający wyraża zgodę.
8.	rozm. 16Ca/20cm	Zamawiający wyraża zgodę.

9.	rozm. 16Ca/20cm	Zamawiający wyraża zgodę.
10.	rozm. 22Ca/10cm	Zamawiający nie wyraża zgody.
11.	rozm. 22Ca/10cm	Zamawiający nie wyraża zgody.
12.	rozm. 16Ca/20cm	Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 203 – dotyczy pakietu nr 38.**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania filtrów sterylnych?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje zaofiarowania filtrów sterylnych.

**Pytanie nr 204 – dotyczy pakietu nr 40 pozycja 1.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sterylnych filtrów o znacząco wyższych parametrach technicznych i użytkowych, elektrostatycznych, z portem do kapno, o wysokiej skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej 99,99999%ai przeciwwirusowej 99,999%, przeciwpłatkowej 99,999%, wysokiej skuteczności nawilżania dla V1250ml, wynoszącej aż 38,8, o objętości martwej tylko 35ml i oddychowej 150-1000ml.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pakietu numer 40.

UWAGA! Jeżeli Wykonawca miał na myśli Pakiet 38 to odpowiedź brzmi następująco : Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 205 – dotyczy pakietu nr 40 pozycja 2.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sterylnych filtrów o znacząco wyższych parametrach technicznych i użytkowych, elektrostatycznych, z portem do kapno, o wysokiej skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej 99,99999%ai przeciwwirusowej 99,999%, wysokiej skuteczności nawilżania dla V1250ml, wynoszącej aż 37,9, o objętości martwej tylko 26ml i oddychowej 150-1000ml. Złącza 15M-22M/15F

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pakietu numer 40.

UWAGA! Jeżeli Wykonawca miał na myśli Pakiet 38 to odpowiedź brzmi następująco : Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 206 – dotyczy pakietu nr 40 pozycja 3.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sterylnych filtrów pediatrycznych, wysokiej jakości technicznej i użytkowej, elektrostatycznych, z portem do kapno, o wysokiej skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej 99,99999%ai przeciwwirusowej 99,99%, wysokiej skuteczności nawilżania dla V1250ml, wynoszącej aż 30,11, o objętości martwej tylko 12ml i oddychowej 50-250ml. Złącza jak w filtrach pediatrycznych 15M-22M/15F.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pakietu numer 40.

UWAGA! Jeżeli Wykonawca miał na myśli Pakiet 38 to odpowiedź brzmi następująco : Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 207 – dotyczy pakietu nr 39 pozycja 2-5.**

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaofiarowania najwyższej jakości jednorazowy łącznik martwa przesterżen, sterylha; z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z dwoma portami, jednym do odsysania 3,5mm, drugim z mankietem uszczelniającym do wprowadzenia bronchofiberoskopu 9mm, wykonany z PP/TPPE, o regulowanej długości od 90mm do 150mm i pamięcią kształtu; łącznik do układu oddychowego z wejściem 22F.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 208 – dotyczy pakietu nr 53 pozycja 1-3.**

Prosimy o potwierdzenie, że maski powinny posiadać zabezpieczenie w postaci użebrowania, chroniącym przed możliwością wklonowania nągłośni. Pozostałe zgodnie z siwz.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 209 – dotyczy pakietu nr 53 pozycja 4.**

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaferować maski z podwójnym uszczelnieniem i dostępem gastrycznym. Pozostałe zgodnie z siwz

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 210 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 50/60ml

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 211 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-6.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga strzykawek dwuczęściowych, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź:** Nie zaszła omyłka.

**Pytanie nr 212 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-6.**

Prosimy Zamawiającego o możliwości wyceny za opakowanie strzykawek z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 213 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-6.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwiększenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

**Odpowiedź:** Tak, tłok strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka.

**Pytanie nr 214 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki j.u. tuberkulinowej z igłą 0,45 x 10mm.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 215 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku?

**Odpowiedź:** Tak, cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

**Pytanie nr 216 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1.**

Prosimy Zamawiającego o możliwości wyceny za opakowanie koreczków z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 217 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 2.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają posiadać podwójny – optyczny i wyczuwalny identyfikator przepływów w pozycji otwartej/zamkniętej?

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

**Pytanie nr 218 – dotyczy pakietu nr 9 pozycja 2.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy kraniki mają posiadać niezależnie obracająca się nakrętkę luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączeniem luer lock bez konieczności skreślenia/obracania łączonych elementów oraz mają być wyposażone w znaczniki: czerwony dla oznaczenia linii tętnicznej, niebieski dla oznaczenia linii żyłnej, objętość wypchnięcia maksymalnie 0,22 ml, każde wyjście kranika fabrycznie zabezpieczone koreczkiem, sterylizowany radiacyjnie?

**Odpowiedź:** Tak, kraniki mają posiadać niezależnie obracająca się nakrętkę luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączeniem luer lock.

**Pytanie nr 219 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości 33cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 220 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 1-9.**

Prosimy Zamawiającego, o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają być różnicowane kolorem nasadki, jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika?

**Odpowiedź:** Tak, cewniki do odsysania mają być różnicowane kolorem nasadki, jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika.

**Pytanie nr 221 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 1-9.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drewnu do odsysania?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje, aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drewnu do odsysania.

**Pytanie nr 222 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 12.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley z balonikiem 30ml

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie nr 223 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 16.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w dren dwuświatłowy, co umożliwi swobodne sprężanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku, a co za tym idzie eliminować konieczność rozłączenia systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu?

**Odpowiedź:** Tak, zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w dren dwuświatłowy.

**Pytanie nr 224 – dotyczy pakietu nr 19 pozycja 16.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać zastawkę w łączniku do cewnika Foley'a, co zabezpiecza przed cofaniem się moczu z drenu w kierunku pacjenta?

**Odpowiedź:** Tak, worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać zastawkę w łączniku do cewnika Foley'a.

**Pytanie nr 225 – dotyczy pakietu nr 24.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje masek anestetycznych wykonanych z PCV bez zawartości szkodliwych ftalanów i DEHP?

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

**Pytanie nr 226 – dotyczy pakietu nr 25.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje ostroży chirurgicznych w rozmiarze 11P?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWIZ.

**Pytanie nr 227 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 12.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie cewników do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny, 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 od 10Ch do 16Ch, kompatybilnych z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomią, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luźno do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową bezobsługową, samoudzielającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta. Elementy pakowane osobno.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 228 – dotyczy pakietu nr 3 pozycja 12.**

Z uwagi na fakt, iż oferowany system modułowy składa się z adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o czasie stosowania tak jak obwód oddechowy do 7 dni i jako taki może "obsłużyć" 2 cewniki o czasie stosowania do 72 godzin, prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny pełnej ilości cewników oraz połowę ilości adapterów (łączników) do dróg oddechowych. Takie

rozwiązanie jest klinicznie i ekonomicznie uzasadnione oraz możliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 229 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatycznych z wymiennikiem HMIEF o przestrzeni martwej 77ml i objętości oddechowej w zakresie Vt 300-1000ml.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 230 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatycznych z wymiennikiem HMIEF o przestrzeni martwej 34ml i objętości oddechowej w zakresie Vt 125-750ml.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 231 – dotyczy pakietu nr 38 pozycja 3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatycznych z wymiennikiem HMIEF o przestrzeni martwej 21ml i objętości oddechowej w zakresie Vt 60-500ml.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 232 – dotyczy pakietu nr 40.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy tryzek do laryngoskopu typu Greenlight 2 w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu tryzki) o parametrach: wykonane z PCV niezawierającego ftalanów, sztywne, odporne na zagięcia i skręcanie. Światłowód akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła. Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu tryzki i rozmiaru umieszczone po przeciwnej stronie wprowadzenia światłowodu. Wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści. Zakończenie tryzki atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone, pogrubione. Opakowanie foliowe. Na opakowaniu numer serii i data produkcji. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje dostawy tryzek do laryngoskopu typu Greenlight 2 w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu tryzki) o parametrach: wykonane z PCV niezawierającego ftalanów, sztywne, odporne na zagięcia i skręcanie. Światłowód akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła. Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu tryzki i rozmiaru umieszczone po przeciwnej stronie wprowadzenia światłowodu.

**Pytanie nr 233 – dotyczy pakietu nr 45.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie aparatu do pobierania i przygotowania leku z filtrem bakterieryjnym o lepszej skuteczności filtracji – 0,2 mikrona, z zamknięciem w postaci koreczka domykane ręcznie.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 234 – dotyczy pakietu nr 50 pozycja 1-3.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy maski krtaniowej jednorazowego użytku: przyjmującej wygięcie zgodne z budową anatomiczną gardła, rurka i maskiet uformowane jako jedna całość, maskiet z delikatnego tworzywa zapewniający najlepsze przyleganie z minimalnym uciskiem na słuzówkę, wzmocniony konuszek niepodwijający się w trakcie zakładania maski, blokujący jednocześnie górny zwieracz przełyku, posłizgowa powierzchnia maskietu, sterylne opakowanie umożliwiający nabydchniastowe użycie, balonik kontrolny identyfikujący rozmiar maski oraz zapewniający określenie stopnia wypchnięcia maskietu metodą dotykową, ze znacznikiem kontroli prawidłowego usytuowania maski, produkt bezlaksosowy, kodowana kolorem maskietu oraz balonika kontrolnego, w opakowaniu typu blister odzioronującym kształt produktu.

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

**Pytanie nr 235 – dotyczy pakietu nr 50 pozycja 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązanie – maski krtaniowej Ambu AuraGain jednorazowego użytku z luznym niewbudowanym dremem do napełniania maskietu, posiadającej dodatkowy kanał gastryczny, umożliwiający prowadzenie sondy żołądkowej o rozmiarze min. 14Fr dla rozmiaru maski 4. Maski o wyprofilowanej anatomicznie krzywiznie rurki oddechowej, z wbudowaną blokadą zgrzyzu. Rurka oddechowa maski krtaniowej posiada 2 poziome znaczniki pełniące rolę wskaźnika położenia, anatomicznie wyprofilowana rurka oddechowa ułatwia wprowadzenie maski, a jej zakończenie umożliwia zamocowanie maski po założeniu. Pakowana pojedynczo.

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

**Pytanie nr 236 – dotyczy pakietu nr 57 pozycja 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni 1,6cm<sup>2</sup>, z pozytywnie naładowaną membraną, zatrzymuje grzyby, zarodniki i cząstki. Membrana 0,2um, czas stosowania 96h, długość drewnów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), objętość wypchnięcia 0,6 ml, przepływ >2ml/min, dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 237 – dotyczy pakietu nr 57 pozycja 1.2.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby membrana filtra wykonana była z polieterenoluonu materiału, który umożliwia szybsze wartości przepływu oraz nisko wiąże białka.

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

**Pytanie nr 238 – dotyczy pakietu nr 57 pozycja 1.2.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby drewny wykonane były z PCV bez DEHP?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje aby drewny wykonane były z PCV bez DEHP.

**Pytanie nr 239 – dotyczy pakietu nr 57 pozycja 1.2.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w dystalnej części drewno filtr ma posiadać zastawkę antyzwrotną, która uniemożliwia cofanie się płynu w kierunku do filtra.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 240 – dotyczy pakietu nr 60.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje dostawy kranioków odcinających do terapii dożylnych trójdrożnych z przedłużaczem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Białe trójramienne pokręto (ramiona tej samej długości) umożliwiają swobodną i precyzyjną obsługę kranioków i podwojny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u. objętość wypchnięcia 0,8 ml, sterylizowany radiacyjnie?

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

**Pytanie nr 241 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki Yankauer w rozmiarze 24CH, reszta zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 242 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prostej końcówki Pool, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 243 – dotyczy pakietu nr 69 pozycja 4.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nasadka końcówki Pool powinna być w całości widoczna w RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

**Pytanie nr 244 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe dzielone neutralne, bez kabla dla dorosłych i dzieci o wymiarach 122 x 176mm, o równych półkach zapewniającą równomierny rozkład prądu?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 245 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 4.**

Czy Zamawiający dopuści kabel do elektrod neutralnych jednorazowych o długości 5m?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 246 – dotyczy pakietu nr 71 pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe dzielone neutralne, bez kabla dla dorosłych i dzieci o wadze od 2kg, o równych półkach wraz z odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pieśnieniem ekwipotencjalnym zapewniającą równomierny rozkład prądu oraz dodatkowo równomierny rozkład gęstości prądu (nie powoduje oparzeń)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.



Ponadto Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018 r. poz. 1986) modyfikuje treść SIWZ w zakresie pakietu nr 30 (formularz asortymentowo-cenowy – zał. nr 2 do SIWZ):

- Zmienia się treść uwagi pod tabelą:

**Było:**

Uwaga ad. pakiet 30: Zestawy mają być kompatybilne z monitorami:

- 1) Dtex – Ohmeda Cardiocap 5
- 2) Mindray – Beneview 5
- 3) Mindray – Beneview 8: Wykonawca użyczy 2 kable na czas trwania umowy
- 4) Spacelabs

**Jest:**

Uwaga ad. pakiet 30: Zestawy mają być kompatybilne z monitorami:

- 1) Dtex – Ohmeda Cardiocap 5; 4 kable
- 2) Mindray – Beneview 5; 1 kabel
- 3) Mindray – Beneview 8; 6 kable
- 4) Spacelabs; 1 kabel

Zamawiający załącza do niniejszych odpowiedzi zmodyfikowany formularz asortymentowo-cenowy dla pakietu nr 30.

*W przypadku, gdy Wykonawca zaofertuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.*

Z poważaniem,  
Sędzisz Strikał im. Św. Jadwigi Śląskiej  
w. Tzebnicy  
p.o. dyrektor  
  
Marcin Misiuma

**Pakiet nr 30. Zestawy do monitorowania ciśnienia met. inwazyjną z przetwornikiem**

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Przewidywana ilość zamówienia (sztuk) na okres 12 m-cy	Cena jedn. netto za 1 szt.	Wartość netto	% VAT	Wartość brutto	Producent	Nr katalogowy
1.	Zestaw do monitorowania ciśnienia metodą inwazyjną z przetwornikiem	50						
2.	zestaw do monitorowania ciśnienia tętniczego z możliwością pobierania krwi tętnicznej w systemie zamkniętym z portem luer zintegrowanym z linią i kranikiem trójdrożnym	2						

**Razem wartość pakietu:**



Uwaga ad. pakiet 30: Zestawy mają być kompatybilne z monitorami:

- 1) Datex – Ohmeda Cardiocap 5: 4 kable
- 2) Mindray - Beneview 5: 1 kabel
- 3) Mindray - Beneview 8: 6 kabli
- 4) Spacelabs: 1 kabel

.....  
 (podpis Wykonawcy)