

**dot. sprawy: 63/ZP/2023**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na dostawy **materiałów medycznych jednorazowego użytku**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

**Pytanie nr 1:** Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 8 w poz. 1, 2, 3, gazy hemostatycznej z utlenionej, regenerowanej celulozy w 100 % pochodzenia roślinnego. Tkanina dziana o pH 2.5-3 i zawartości grupy karboksylowej 18-24%. Właściwości bakteriobójcze materiału hamujące wzrost i namnażanie się bakterii gram dodatnich i gram ujemnych, w tym bakterii tlenowych i beztlenowych. Czas hemostazy; 2 min., czas wchłaniania 7-14 dni?

**Odpowiedź : nie**

**Pytanie 2:** Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści łyżki z wbudowaną dioda LED zamiast żarówki?

Odpowiedź : tak

**Pytanie 3:** Pakiet 69

Czy Zamawiający dopuści pakowanie folia – papier ?

Odpowiedź : tak

**Pytanie 4 :** pakiet 15

1. Czy Zamawiający w Grupie 15 poz. 1 dopuści chusteczki do mycia i odkażania pacjentów impregnowane 2% roztworem chlorheksydy, przeznaczone do nieuszkodzonej i niezmiętej chorobowo skóry, stosowane bez użycia wody. Polecane szczególnie w ramach przedoperacyjnego przygotowania pacjenta. Skuteczne wobec bakterii wg normy EN 13727 w czasie 1 minuty, drożdży wg normy EN 13624 - 3 min. Chusteczki przed użyciem mogą być podgrzane w kuchence mikrofalowej. Chusteczki wykonane z całkowicie syntetycznej włókniny poliestrowej o wymiarach 20x30 cm w opakowaniu miękkim. Pakowane po 10szt. Zarejestrowane jako produkt biobójczy?

Odpowiedz : nie

**Pytanie 5 :**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w umowie o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania przedmiotu umowy co najmniej w 80% w zakresie wartości umowy, przy czym Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu umowy.”? Pytanie uzasadniamy faktem, że w myśl art. 433 pkt. 4) [Zakazane postanowienia umowy] Ustawy z dn. 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron. W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie decyzji.

Odpowiedz : nie

**Pytanie 6 :** pakiet 66

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najlepszej ceny dopuści do zaoferowania wysokiej jakości jako produkt równorzędny niemieckiego producenta wg poniższej specyfikacji:

Zestaw do krikotyroidotomii, jednorazowego użytku, sztywne opakowanie , instrukcja stosowania wg procedury DAS 2015 w składzie: \*skalpel #10, \*prowadnica Bougie 14Fr x 40 cm ( skalowanie centymetrowe), \* rurka

tracheotomijna bez zbrojenia 6.0mm z mankietem i uniwersalnym złączem do podłączenia do resuscytatora, respiratora,(przesuwany szyld). Rurka skalowana 0-10cm długość całkowita ok. 15 cm \* rozciągliwa rurka przedłużająca z złączem kolankowym,(możliwość podłączenia drenu do odsysania) \*strzykawka 10ml,\* tasiemka do fiksacji rurki. Zestaw do prostej krikotyroidotomii chirurgicznej zapakowany w kolejności użycia?

Odpowiedz : Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 7** : pakiet 74

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod prostokątnych przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedz : tak

**Pytanie 8** : SWZ

Prosimy o podanie dokładnego miejsca i adresu złożenia wymaganych próbek..

Odpowiedz : patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

**Pytanie 9** : pakiet 53

Czy zamawiający oczekuje zaferowania produktu zgodnego z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady Europy (UE) 2017/745?

Odpowiedz : Zamawiający oczekuje, aby maska spełniała wymogi dopuszczenia do używania na blokach operacyjnych.

**Pytanie 10** : pakiet 81

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie dot. wymogu filtracji dla maski FFP3. Zgodnie z normą EN 149 maska FFP3 powinna filtrować co najmniej 99% cząstek unoszących się w powietrzu, a Zamawiający wymaga zaferowania maski zgodnej z normą EN 149, ale na poziomie filtracji od 98%. Czy Zamawiający podtrzymuje poziom filtracji?

Odpowiedz : nie podtrzymuje, poziom filtracji 99 %

**Pytanie 11** : pakiet 81

W związku z wymogami zawartymi w SWZ zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiającego wymaga zaferowania maski dla klasy FFP3 zgodnej z wymogami normy EN 149:2001 klasa I, typ IIR oraz zgodnej z normą EN 14683 o konstrukcji prostokątnej, płaskiej (z zakładkami umożliwiającymi dokładne dopasowanie do różnych kształtów twarzy) w kształcie maski chirurgicznej zapobiegającej parowaniu okularów, pakowanej w hermetycznym opakowaniu a<sup>1</sup> szt. z pełnym opisem produktu i instrukcją obsługi.

Odpowiedz : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, poziom filtracji 99 %

**Pytanie 12** : pakiet 81

Czy zamawiający oczekuje zaferowania produktu zgodnego z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady Europy (UE) 2017/745?

Odpowiedz : produkt powinien posiadać dopuszczenie do stosowania na terenie RP.

**Pytanie 13** : pakiet 28

Czy Zamawiający w **Pakiecie 28** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem, o składzie:

- skalpel nr 15
- strzykawka 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- igła wprowadzająca (5 cm), znaczniki głębokości
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z prowadnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F

- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, boczny port (w oddaleniu od głowy pacjenta) do wprowadzenia prowadnicy; ze wstępnie założonym długim cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
- kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione) z nierdzewnej stali
- pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera
- prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rurkę
- klin do rozłączenia układu
- jałowy żel poślizgowy 5 g (2 szt.)
- bawełniane gaziki 9,5 x 9,5 cm (10 szt.)
- serweta (niebieska)

Rozmiary rurki tracheostomijnej : 7,0 mm, 8,0 mm i 9,0 mm. Rurka bez zawartości DEHP.

W zestawie: instrukcja użycia i etykieta do wpisania danych dotyczących pacjenta i zabiegu.

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy.

Powyższy zestaw jest udoskonaloną wersją zestawu marki Portex, który był dotychczas stosowany przez Zamawiającego; a nowa wersja zestawu (opisana powyżej) jest już stosowana przez Zamawiającego.

Odpowiedz : Zamawiający dopuszcza

#### Pytanie 14 : pakiet 42

Czy Zamawiający w **Pakiecie 42** dopuści strzykawkę (bez igły) do oznaczeń gazometrii krwi

o charakterystyce: skalowana strzykawka z tłoczkiem do pobierania krwi tętniczej do badań gazometrycznych, aspiracja manualna; z buforowaną wapniem suchą heparyną litową napyloną na ścianki, stężenie heparyny

ok. 23,5 I.U./ ml; pojemność **1 lub 3 ml** (do wyboru), zakończenie typu Luer. Strzykawka wyposażona w filtr samouszczelniający się przy kontakcie z krwią, nakładany na zakończenie strzykawki, umożliwiający bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki; po usunięciu pęcherzyków z powietrza filtr może służyć jako zatyczka do strzykawki. Sterylna, zapakowana pojedynczo razem z filtrem w folię/papier.

Odpowiedz : nie

#### Pytanie 15 : pakiet 50

Czy Zamawiający w **Pakiecie 50** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej – torakocentezy i paracentezy, sterylny, o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej);

**cewnik przezskórny 9CH/** długość 14,6 cm lub **12CH /** długość 17,4 cm (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, zakończony **układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka** luer lock 30 ml, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel; łącznik** do systemu drenażowego. Zestaw jednorazowy, sterylny

Odpowiedz : nie

#### Pytanie 16 : pakiet 7

Czy Zamawiający dopuszcza kasetki histopatologiczne do bardzo drobnych materiałów jednorazowego użytku z otworami 0,35x0,35mm w wewnętrznej komorze oraz dodatkowymi otworami 2x2mm poza komorą zapewniającymi swobodny przepływ używanych odczynników, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedz : tak

#### Pytanie 17 : pakiet 7

Czy Zamawiający dopuszcza kasetki histopatologiczne jednorazowego użytku z

otworkami o wymiarach 2x2mm pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedz : nie

**Pytanie 18** : pakiet 23

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli zgłębniki żołądkowe pakowane na prosto czy w tzw. dużą pętlę (tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce).

Odpowiedz : tak

**Pytanie 19** : pakiet 47

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 47 Zamawiający wymaga aby okres sterylności na zaoferowane produkty wynosił – 5 lat od daty produkcji?

Odpowiedz :

Nie wymaga, ale dopuszcza

**Pytanie 20** : pakiet 47

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 47 Zamawiający wymaga aby na każdym pojedynczym opakowaniu opis produktu był w języku Polskim z widoczną datą ważności.

Odpowiedz : tak

Pytanie nr 21

Pakiet 18

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści CVC o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności medycznej:

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawkę 5 ml z końcówką luer, Prowadnik nitinolowy zapobiegający załamaniam ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczeniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników

Dla pozycji 1 Rozm. 3światłowy, 7F/15cm (16/18/18G), prowadnica 50cm, zamiast Rozm. 3światłowy, 7F/16cm (16/18/18G), prowadnica 45cm,

Dla pozycji 2 Rozm. 3światłowy, 7F/20cm (16/18/18G), prowadnica 50cm zamiast Rozm. 3światłowy, 7F/20cm (16/18/18G), prowadnica 60cm

Odpowiedz : tak

Pytanie nr 22

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści Pakiet 49 Instrument laparoskopowy ssąco-płuczący z przezroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa - zakończony grotem, posiada 2 przyciski oznaczone kolorystycznie oraz literowo: ssanie (S) w kolorze białym i płukanie (I) w kolorze niebieskim (proksymalnie umieszczona irygacja zapobiegająca zablokowaniu ssaka przy odsysaniu). Ssak nie odbijający światła, posiada tępe zakończenie z otworami bocznymi: końcówki 5 mm o dług. 33 lub 45 cm. Nie posiada narzędzia umożliwiającego pobranie posiewu z wnętrza ssaka. Miękkie, łatwe do rozdzielenia, wolne od ftalanów (pozbawione DEHP) przewody o niskim stopniu skręcalności?

Odpowiedz : nie

**Pytanie nr 23**

**Pakiet 2. poz.1-2.** Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP. Oferujemy równoważny system brytyjskiej firmy VacSax, o następujących cechach szczegółowych: Wkłady z proszkiem żelującym, bez proszku żelującego(o poj. 2 litry) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do dużych objętości): kątowy, gładki, rozszerzający się, przez co jest dostosowany do drenów o różnej średnicy, trwale załączony z pokrywą aby unikać przypadkowego rozszczelnienia. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz szeroki port do aplikowania saszetek z żelem.

Odpowiedz : nie

Pytanie nr 24

**Pakiet 2. Poz.1-3.** .dot.wymogu kompatybilności z systemem SERRES. Szanowni Państwo, z systemem SERRES kompatybilne są tylko wkłady i pojemniki systemu SERRES, nie ma innej możliwości technicznej i prawnej. W związku z tym, wymóg takiej kompatybilności jest z Państwa strony nadużyciem tego terminu w tym konkretnym przypadku (chyba że Państwo o tym nie wiedzieliście). Prosimy o modyfikację poprzez odstąpienie od kompatybilności z systemem SERRES i wprowadzenie wymogu o **wzajemnej kompatybilności oferowanych wkładów i pojemników**; taki zapis jest zrozumiały, logiczny i obiektywny gdyż dotyczy wszystkich systemów oferowanych na rynku co stwarza warunki do rzeczywistej konkurencji oferentów a taki jest podstawowy wymóg ustawy o ZP.

Odpowiedź : tak, kompatybilność z systemem

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1,2,3 poprzez zapis SIWZ:” o działaniu bakteriobójczym „potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro” – ma na myśli i wymaga materiały hemostatycznego o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa?

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu testów związanych z udziałem ludzi.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie 35 dopuści

Poz. 1 worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty z filtrem węglowym z zapinką na rzep, z okienkiem, ułatwiającym monitorowanie treści jelitowej, przyjazny dla skóry przylepiec, o właściwościach ochronnych, delikatny i miękki materiał z materiału odpornego na działanie wilgoci, z kieszonką do schowania zamkniętego odpływu, zamykany na szczelną zapinkę rzepową, wykończoną listewkami ułatwiającymi higieniczne opróżnienie worka, rozmiar 31-43 m i 41-50 mm), opakowanie 10 szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający zgodzi się na składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy zadania 30 – opakowanie handlowe – 5 sz., zadania 33 – opakowanie worków – 30 szt., zadania 35 – opakowanie = 10 szt.) W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Prosimy aby w treści umowy w paragrafie 6 zawrzeć aktualną ustawę o wyrobach medycznych (z 07.04.2022).

Odpowiedź : ad. 1 wycena za 1 szt., zamówienia będą dotyczyły pełnych opakowań.

Ad. 2 -Patrz zmiana SWZ w zakresie umowy we wnioskowanym zakresie.

**Pytanie nr 28**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 29**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 30**

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1) w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 31

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Wspomnieć w tym miejscu należy, iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 50% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 32

#### **Dotyczy wzoru umowy:**

W związku z tym, iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 7 ust. 1, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

*Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.*

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważną jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353<sup>1</sup> KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 33

#### **Dotyczy wzoru umowy**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

**„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?**

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 34

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy: „*W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności*”.

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 35

Pakiet nr 68. Poz. 12.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zamrażacza w sprayu o pojemności 400ml

Odpowiedź : tak dopuszcza

### Pytanie nr 36

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

1. Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w następujących przypadkach i wysokości:

2) 0,5 % wartości **brutto** opóźnionej dostawy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej dostawy**

3) 0,5 % wartości **brutto** reklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia dostawy towaru niewadliwego w miejsce towaru objętego reklamacją, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru**

Odpowiedź : nie

### Pytanie nr 37

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

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 38

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 39 dotyczy wzoru umowy:**

**Czy Kupujący wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw natychmiastowych do 3 dni roboczych?**

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 40 – dotyczy wzoru umowy:**

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

Odpowiedź : nie

**Pytanie 41 – dotyczy wzoru umowy:**

**Czy Zamawiający odstąpi od zapisu § 4 ust. 5? Nasz asortyment wysyłany jest z różnych magazynów i w przypadku złożenia zamówienia na artykuły z różnych pakietów, dostawa nie będzie mogła być zrealizowana jednorazowo.**

Odpowiedź : nie

**Pytanie 42 – dotyczy pakietu 37- System do kontrolowanej zbiórki stolca:**

**Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - W opisie przedmiotu zamówienia pakiet 37- System do kontrolowanej zbiórki stolca punkt 1 - Mając na uwadze podniesienie konkurencji i zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał zamawiający, czy zamawiający dopuści system zgodnie z parametrami jak poniżej :**

**Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:**

1. Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2. System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3. Skład opakowania zestawu:
  - Worek odbiorczy 1 l. (skalowany od 50 ml co 100 ml)
  - Strzykawka 50 ml
  - Strzykawka z żelem smarującym (10 ml)
  - Instrukcja użycia
  - 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów
  - Zacisk na przewody
4. Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.

- Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia
5. kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1,34 in<sup>2</sup>, max 1,4 in<sup>2</sup>  
Przewód odprowadzający wyposażony w **cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem.**
    - Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/opróżniania mankieta.
    - Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków.
    - Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody

przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca.

    - Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
  7. Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
  8. System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
  9. Przewód odprowadzający (długość 167cm.) wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
  10. Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
  11. System przebadany klinicznie, (czas utrzymania do 29 dni)
  12. Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pytanie 43 – dotyczy pakietu 37- System do kontrolowanej zbiórki stolca:**

Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - W opisie przedmiotu zamówienia Pakiet 37- System do kontrolowanej zbiórki stolca, punkt. 2

Czy zamawiający dopuści **worki** kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej :

Worek odbiorczy :

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- Opakowanie zbiorcze 10 szt.

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pytanie 44. Czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i jakości dostarczanego produktu, zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dla zamawianego zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca w pakiecie 37?**

Odpowiedź : nie wymaga, ale dopuszcza

**Pytanie nr 45 – dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorku lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.



Odpowiedź : w zakresie poz. 1 dopuszcza, w zakresie poz. 2 nie

Pytanie nr 46

Pakiet 36, Pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści marker skórny z linijką, podwójny pisak o grubości 1 i 2 mm, dł. 15 cm, szer. 2 cm, jałowy, pakowany pojedynczo, biokompatybilny, kolor ciemny fiolet, bez lateksu?

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 47

Pakiet 36, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści osłonę na uchwyt lamp operacyjnych, jałową, jednorazową, pakowaną pojedynczo, do uchwytów 20-40mm, średnica dysku 11,8cm, biokompatybilna, woreczek z polietylenu, wymiary woreczka 9,5x15cm, wolna od lateksu, zgodny z Rozporządzeniem UE 2017/745?

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 48

PAKIET 8 poz. 1-3:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów o następujących właściwościach:

Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać regularnie utkanej dzianiny, która może być zszywana i cięta bez efektu strzępienia. Czas hemostazy wynosi maksymalnie 3-4 min. Ulega całkowitemu wchłonięciu w przeciągu 7-14 dni bez reakcji tkankowej. Posiada działanie bakteriobójcze in vitro przeciwko 40 typom bakterii gram+ i gram- w tym na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, E. Coli - parametry potwierdzone w instrukcji użytkowania. Wysokość Ph mieści się w granicach 2,5-3,5.

Rozmiary zgodne z podanymi wymaganiami.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 49

PAKIET 8 poz. 1-3:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów o następujących właściwościach:

Jałowy hemostatyk powierzchniowy, wykonany w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać rzadko tkanej włókniny. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do postaci niemierzalnej wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, porejestacyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Rozmiary zgodne z podanymi wymaganiami.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 50

PAKIET 8 poz. 4-5

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów, których czas wchłaniania wynosi około 3-4 tygodnie od momentu implantacji? Jednak, w zależności od indywidualnych cech organizmu pacjenta, ilości użycia hemostatyku oraz od operowanego obszaru, okres wchłaniania może się wahać od 4 do maksimum 6 tygodni. Producent zaświadcza, że po 6 tygodniach gąbka żelatynowa jest w pełni wchłonięta w każdym przypadku.

Odpowiedź : tak

**Pytanie 51, - Pakiet nr 62**

**Pozycja; 1:** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z absorbentem w formie saszetki wiążącą zawartość worka?

Odpowiedź : nie

**Pytanie 52, - Pakiet nr 71**

**Pozycja; 1:** Czy Zamawiający dopuści wycenę miski nerkowatej pakowanej po 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem na 167 op. (a300), co daje 50 100 szt.?

Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pytanie nr 53**

Poz.3: Prosimy o dopuszczenie parafiny typu Histoplast o temp. topnienia 55-57 st.C.

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 54**

Poz.7: Prosimy o dopuszczenie szkielek o wymiarach 24x24mm, pakowanych po 200 szt./op. z odpowiednim przeliczeniem sumarycznej ilości.

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 55**

Poz.10: Prosimy o dopuszczenie szkielek podstawowych o grubości 1mm., szlifowanych, z matowym polem do opisu. Grubość 1mm mieści się w normie dopuszczanej grubości dla szkielek podstawowych (ISO 8037-1).

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 56**

Poz.12: Prosimy o dopuszczenie przymrażacza do tkanek w opakowaniu 400 ml. z odpowiednim przeliczeniem sumarycznej ilości, tj. 6 opakowań.

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 57**

**Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 22x22 cm?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 58**

**Pakiet nr 19**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zalecana przez producenta do defibrylatorów EKG LifePack celem zachowania gwarancji”? Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość złożenia ofert przez Wykonawców posiadających w swojej ofercie wysokiej jakości zamienniki, które są z powodzeniem stosowane od wielu lat w placówkach medycznych w całym kraju.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 59**

**Pakiet nr 25**

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 60**

**Pakiet nr 25**

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 61**

**Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający wymaga masek twarzowych z powietrznym mankietem w pełnym zakresie rozmiarów, tj. od 0 do 6?

Odpowiedź : tak

#### Pytanie nr 62

##### Pakiet nr 34, 40

Prosimy o potwierdzenie, że nie zaszła żadna omyłka w pakietach 34 oraz 40, gdyż w obu z tych pakietów opisano ten sam produkt.

Odpowiedź : nie wyceniać pakietu nr 40 pod rygorem odrzucenia oferty

#### Pytanie nr 63

##### Pakiet nr 36 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jałową osłonę uchwytu lampy operacyjnej, z kołnierzem, wykonana z polietylenu, w kolorze transparentnym z białym kołnierzem, wymiary: 14x12 cm, osłona pakowana w pojedynczą torebkę papierowo-foliową, zdjęcie poglądowe poniżej?



Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

#### Pytanie nr 64

##### Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Niesterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawka 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Możliwość użytkowania systemu przez 29 dni?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

#### Pytanie nr 65

##### Pakiet nr 41

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następującej specyfikacji:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)

- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przeplukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Rozmiary: 10, 12, 14, 16 CH – długość 60 cm (intubacja) oraz 30 cm (tracheostomia)
- Pakowana folia/papier?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 66**

**Pakiet nr 47 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści 0,40-0,42 mm x ok. 88-90 mm?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 67**

**Pakiet nr 47 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści igłę typu Pencil Point?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 68**

**Pakiet nr 47 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści 1,2 mm x 88-90 mm?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 69**

**Pakiet nr 58 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści maskę do wysokich stężeń tlenu z 6 zwężkami Venturiego w zestawie (każda zwężka odpowiada za inne stężenie procentowe)?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 70**

**Pakiet nr 59**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez pułapki wodnej?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 71**

**Pakiet nr 59**

Czy Zamawiający dopuści rurę dodatkową o długości 120 cm?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 72****Pakiet nr 67 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 73****Pakiet nr 67 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 74****Pakiet nr 67 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 75****Pakiet nr 67 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 76****Pakiet nr 67 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 77****Pakiet nr 67 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego gładkim PCV?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 78****Pakiet nr 67 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 79****Pakiet nr 67 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 80**

**Pakiet nr 67 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 81**

**Pakiet nr 67 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rurkę z przewodnicą wykonaną z aluminium pokrytego gładkim PCV?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 82**

**Pakiet nr 67 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 83**

**Pakiet nr 67 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści długość opaski min. 44 cm?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 84**

**Pakiet nr 67 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji typu bougie wykonaną z medycznego PE?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 85**

**Pakiet nr 67 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do wentylacji tylko z zagiętym końcem?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 86**

**Pakiet nr 67 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do wentylacji z dwoma łącznikami – 15mm oraz luer-lock?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 87**

**Pakiet nr 67 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 88**

**Pakiet nr 67 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe w rozmiarach od 3,0 do 9,0?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 89**

**Pakiet nr 69**

Czy Zamawiający dopuści logo producenta umieszczone na opakowaniu zamiast na łyżce?

Odpowiedź : tak

**Pytanie nr 90****Pakiet nr 69**

Czy Zamawiający dopuści podstawę łyżki z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 91**

Pakiet 32 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,5mm i średnicy igły 28G, co jest wystarczające do zbadania pomiaru glikemii?

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 92**

Dotyczy Pakietu 28

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem zawierającym:

-jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie.

-nitinolową (odporną na zginania) prowadnicę Seldingera typu J, umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy przy użyciu jednej ręki

-cewnik prowadzący z ogranicznikiem bezpieczeństwa

-bezpieczny skalpel

-strzykawka 10ml

-4 gaziki

-igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową

-krótkie rozszerzadło 14Fr

-pakowany sterylnie na pojedynczej tacy

Wraz z rurką tracheostomią z mankietem niskociśnieniowym z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym prowadnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy prowadnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania, taśmka mocująca (zestaw nie posiada szczoteczki do czyszczenia). Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP) o łuku wygięcia rurki 100°. Całość w sterylnym opakowaniu. Rozmiary: 7mm, 8mm, 9mm lub 10mm

Odpowiedź : nie

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający w pozycji 1 będzie wymagał zaferowania zarówno rurek z fenestracją jak i bez? – typ rurki jak i rozmiar Zamawiający będzie określał przed zamówieniem.

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga

**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający w pozycji 1 będzie wymagał, aby konstrukcja rurki umożliwiała ruchy kołnierza wzdłuż jego osi poziomej jak i pionowej, dzięki czemu kołnierz będzie podążał za ruchami głowy pacjenta?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

**Pytanie nr 95****PAKIET NR 70**

1. **Poz. Nr 1-** czy Zamawiający wymaga aby zaferowana igła kulkowa posiadała końcówkę Luer Lock z poliwęglanu?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

**Pytanie nr 96**

**PAKIET NR 77**

2. **Poz. Nr 1-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zakładania szwów w którego składzie znajdują się nożyczki metalowe ostro-ostre w rozmiarze 11,4 cm zamiast 11 cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 97

Dotyczy "Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, opis przedmiotu zamówienia – zestawienie wymagań i oferowanych przedmiotów i parametrów, pakiet nr 42

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o objętości od 0,7 do 1ml? Reszta parametrów zostaje bez zmian.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 98

Pakiet 4, poz. 4-7,12

Czy zamawiający wydzieli poz. 4-7,12 o osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 99

Pakiet 20, poz. 1, 15,17-19,21

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,15,17-19,21 o osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 100

Pakiet 20, poz. 17-18, 21

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

Odpowiedź : tak, zaokrąglić w górę

Pytanie nr 101

Pakiet 51, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiający wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 102

Pakiet 51, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 103

Pakiet 51, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, bez wydłużenia – bez możliwości wywiniecia, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dl. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź : nie



Pytanie nr 104  
Pakiet 51, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, bez wydłużenia – bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dl. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 105  
Pakiet 52

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź : tak

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 106  
Pakiet 51, poz. 1-3

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

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 107  
Pakiet 52

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

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 108  
Pakiet 78

Czy w związku z wymogiem - przyrządu umożliwiającego podanie leku z szklanego opakowania Zamawiający ma na myśli jakieś szczególne rozwiązanie – parametr. W związku z powyższym prosimy o udzielenie dokładniejszych wyjaśnień.

Odpowiedź : Zamawiający ma na myśli opisany w SWZ mechanizm zapobiegający zapowietrzaniu dren.

*Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.*

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 109  
Pakiet 79

Czy zamawiający dopuści , aby przyrząd posiadał dren oraz komorę kroplową przezroczystą w celu wizualizacji przepływu podczas przetoczeń, natomiast sam kolec dopuści w kolorze białym - nieprzezroczystym? Nie ma przesłanek, aby istniała konieczność zastosowania przezroczystego kolca podczas przetoczeń, gdyż podczas procesu sam kolec jest umiejscowiony w worku, co nie daje warunków do obserwacji, aby przepływ był widoczny w samym kolcu. Skontrolowanie procesu przetoczeń najlepiej przeprowadzić podczas obserwacji komory kroplowej oraz opcjonalnie drenu. Jeżeli istnieją inne przesłanki aby kolec był przezroczysty prosimy o podanie uzasadnienia.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź : nie

*Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetwarzania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?*

Odpowiedź : Zamawiający wymaga przyrządu bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający w pak 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trzykomorowy zestaw do drenażu opłucnej 2500ml bez wymiennej komory kolekcyjnej? Nasz zestaw o pojemności 2500ml zapewni dłuższy i efektywniejszy czas drenażu pacjenta, bez narażania personelu na styczność z zakażonymi płynami ustrojowymi podczas wymiany worka.

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 111

Pakiet 8 poz. 1 -3

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „dzianiny sztucznego jedwabiu”?

Odpowiedź : nie

2. Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

Odpowiedź : tak

3. W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, skoro można udowodnić dane działanie laboratoryjnie "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" .

**Odpowiedź : patrz odpowiedź na pytanie nr 25.**

4. Czy Zamawiający dopuści czas hemostazy w ciągu 2 minut?

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 112

Pakiet 8 poz. 4-5

1. Czy Zamawiający dopuści hemostatyki z czasem wchłaniania 3-4 tygodnie?

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 113

**- czy zamawiający w pakiecie 18 dopuści** Trzyświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnymi jonami srebra, przewodnik nitinolowy typu J o długości 60 cm i średnicy 0,88mm, cewnik widoczny w Rtg, o rozmiarze 7,5F i długości 16 cm z oznaczeniami cm od 9 cm do końcówki cewnika.. Zestaw zawiera dodatkowo: strzykawkę 5ml, bezpieczny skalpel, igła wprowadzająca typu bezpiecznego z zaworem zapobiegającym wypływowi krwi (BLS) 18G x 70mm, dylator 8Fr o długości 10cm , dodatkowe skrzydełka mocujące, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć

Pozycji 1 - Rozm. 3światłowy, 7,5F/16cm (14/18/18G), przewodnica 60cm,

Pozycji 2 - Rozm. 3światłowy, 7,5F/20cm (14/18/18G), przewodnica 60cm,

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 114

**- czy zamawiający w pakiecie 31 dopuści** Cewnik pośredni Midline zakładany z żyły obwodowej metodą Seldingera. Wykonany z PUR ze zintegrowaną przedłużką w rozmiarze **3 lub 4F** o długości, 10 cm, 12 cm, 15cm, 20; 25 cm do wyboru przez Zamawiającego. W zestawie echogeniczna igła do nakłucia o długości 4 i 7cm, przewodnica,

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 115

PAKIET NR 43

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów SWZ) równoważnego produktu o następujących parametrach:

pozycja 1, 2, 3, 4 – znacznik chirurgiczny silikonowy (kolory odpowiednio biały, niebieski, żółty i czerwony) rozmiar 1,2 mm x 75 cm (Ø2,4) służące do podtrzymywania narządów wypreparowanych w czasie operacji  
pozycja 5, 6 - znacznik chirurgiczny silikonowy (kolory odpowiednio biały, niebieski) rozmiar Ø2,4 x 1,2 mm x 75 cm służące do podtrzymywania narządów wypreparowanych w czasie operacji  
pozycja 7, 8 - znacznik chirurgiczny silikonowy (kolory odpowiednio żółty, czerwony) rozmiar Ø2,4 x 1,2 mm x 40 cm służące do podtrzymywania narządów wypreparowanych w czasie operacji pakowane w saszetkach pojedynczo (nie podwójnie) z odpowiednim przeliczeniem ilości.  
Odpowiedź : tak

Pytanie nr 116  
PAKIET NR 49

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów SWZ) równoważnego produktu o następujących parametrach:

instrument laparoskopowy ssąco-płuczący z przezroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa – zakończony grotem, posiada dwa przyciski oznaczone kolorystycznie oraz napisami; ssanie (suction) w kolorze białym i płukanie (irrigation) w kolorze niebieskim; ssak matowy, nie odbijający światła, posiada tępe zakończenie z otworami bocznymi; końcówki 5 mm o długości 34 lub 45 cm; narzędzie umożliwiające pobranie posiewu z wnętrza ssaka; miękkie łatwe do rozdzielania, wolne od ftalanów (pozbawione DEHP), przewody o niskim stopniu skręcalności.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 117  
Pakiet 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 2 dopuści komorę wymienną do zestawu wymienionego w pozycji 1 ?

odpowiedź : tak

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 1 wymaga aby drenaż posiadał ekran akustyczny oraz mechanizm anty-bulgocący w kontrolnej komorze ssania, do zapewnienia cichego działania zestawu ?

odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 1 wymaga aby drenaż posiadał system antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu ?

odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 118  
Pakiet 19

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 wymaga aby elektrody były przezierne dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami - kablami) ?

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 wymaga dostarczenia elektrod o powierzchni przewodzącej dla jednej elektrody nie mniejszej niż 100cm<sup>2</sup> ?

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 wymaga dostarczenia elektrod z możliwością maksymalnej liczby defibrylacji jedną parą elektrod (przy 360 J ) nie mniejszą niż 50 ?

Odpowiedź : ad.1-3 – Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązania pod warunkiem spełnienia wymogów i akceptacji co do funkcjonowania urządzenia przez firmę LifePack.

Pytanie nr 119  
Pakiet 29

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 29 aby prowadzenie terapii przez ok 30-35 dni od otwarcia rozumiane jako wskazanie okresu użytkowania było potwierdzone oświadczeniem Producenta ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, przy czym zaoferowany system ma gwarantować okres używalności przez około 30-35 dni.

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 29 aby zamknięty system do nawilżania posiadał zatyczkę na uwięzi umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych zintegrowaną fabrycznie z pojemnikiem ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Pytanie nr 120  
Pakiet - 15

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica zgrzewana do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Do mycia i dekontaminacji ciała przy zakażeniach MDRO. Myjka, o wymiarach 21x16cm wykonana z polipropylenu, o gramaturze 73g/m<sup>2</sup>. Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in. dichlorowodorek oktenidyny, alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia

kolonizację. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk, opakowanie handlowe zawiera 8 sztuk myjek.

Odpowiedź : nie

Pytanie nr 121

**Pytanie ogólne**

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odpowiedź : zaokrąglić w górę do pełnych opakowań

Pytanie nr 122

Pakiet 9 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający będzie wymagał kranika trójdrożnego odpornego na pęknięcie, wykonanego z poliamidu z PCV bez zawartości DEHP?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 123

Pakiet 10 poz. 1,2

Czy Zamawiający będzie wymagał ramp odpornych na pęknięcie wykonanych z poliamidu z PCV bez zawartości DEHP?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 124

Pakiet 12

Czy Zamawiający oczekuje zastawki dostępu bezigłowego - pojedyncza o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawiona części metalowych, umożliwiająca stosowanie do min. 216ostępów, automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwii w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml zapewniający wytworzenia tzw. "korka" w cewniku naczyniowym, pakowana pojedynczo , sterylna?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 125

Pakiet 12

Czy Zamawiający oczekuje bezigłowy system infuzyjny, transparentna obudowa z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membrane. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200ostępów. Badanie kliniczne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 126

Pakiet 12

Czy Zamawiający oczekuje Zaworu bezigłowego z obojętnym przemieszczaniem płynu, przystosowany do iniekcji wysokociśnieniowych do 325psi lub 2241kPa i przepływem 10ml/sek., o objętości wypełnienia 0,08ml. Możliwość użytkowania przez 7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 127

Pakiet 29

Czy Zamawiający dopuści wodę o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 9 000szt.

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 128

#### Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny 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 ładunków elektrostatycznych, sterylny, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:- objętość oddechowa 150-1500 ml, poziom nawilżania 37mg H<sub>2</sub>O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, przestrzeń martwa 55 ml, opór przepływu 30 l/min 0,82 cmH<sub>2</sub>O?

Odpowiedź : tak

Pytanie nr 129

Pakiet 55

Prosimy o dopuszczenie jako równoważnej maski krtaniowej firmy AMBU o następujących parametrach:

1. maska krtaniowa jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankietem wykonana z medycznego PCV
2. maska krtaniowa z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przygryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta oraz z możliwością tymczasowego zamocowania drenu w uchwycie znajdującym się w pobliżu łącznika.
3. rurka maski wygięta (kąąt około 90 stopni) zgodnie z budową anatomiczną gardła4. zintegrowany kanał gastryczny we wszystkich rozmiarach umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej: 6FR dla rozmiaru 1; 8FR dla rozmiaru 1.5; 10FR dla rozmiarów 2 i 2.5 oraz 16 Fr dla rozmiarów 3,4,5,6
4. delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet powietrzny
5. możliwość wentylacji wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych o wartości do do 40 cm H<sub>2</sub>O
6. możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem elastycznego endoskopu oraz wykonania bronchoskopii
7. znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce
8. znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski
9. zintegrowane usztywnienie/bloker zgryzu zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki
10. informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym
11. wykonana z materiałów nie zawierających wszystkich ftalanów, w tym DEHP
12. bezwarunkowo bezpieczna (brak elementów metalowych) do stosowania w środowisku MRI
13. mankiet zabezpieczony w futerale ochronnym;
14. opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru
15. rozmiary odpowiednio dla pozycji:
  - rozmiar 1 (waga pacjenta poniżej 5 kg.)
  - rozmiar 1.5 (waga pacjenta 5-10kg)
  - rozmiar 2 (waga pacjenta 10-20kg)
  - rozmiar 2.5 (waga pacjenta 20-30kg)
  - rozmiar 3 (waga pacjenta 30-50kg)
  - rozmiar 4 (waga pacjenta 50-70kg)
  - rozmiar 5 (waga pacjenta 70-100kg)
  - rozmiar 6 (waga powyżej 100kg)

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza ale konieczne jest dostarczenie również lubrykantu.

#### Pytanie nr 130

**Pakiet 4 pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny tj. strzykawkę do insuliny na 100j – 1ml z igłą 0,4x13mm, opakowanie a<sup>1</sup>100 sztuk, produkt innego producenta?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 4 pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny na 100j – 1ml z igłą 0,4x13mm niezintegrowaną, dopakowaną w zestawie, opakowanie a<sup>1</sup>100 sztuk, produkt innego producenta?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 4 pozycja 7** – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 20ml za opakowanie a<sup>1</sup>50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 4 pozycja 12** – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek cewnikowych 100ml za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 4 pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 100ml z dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 9 pozycja 1-3** - Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne wyłącznie z optycznym identyfikatorem położenia kranika otwarty/zamknięty?

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pakiet 9 pozycja 1-3** - Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 20 pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia z łącznikiem kompatybilny z zakończeniem stożkowym strzykawki luer?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 20 pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści wycenę maszynek do golenia za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 20 pozycja 8** – Czy Zamawiający dopuści podkład podgumowany w rozmiarze 140x100cm?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 20 pozycja 17** – Czy Zamawiający dopuści szczotkę cytologiczną typu wachlarzyk?



Odpowiedź : tak, jeśli spełnia wymogi typu cervex brush

**Pakiet 20 pozycja 17** Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek cytologicznych za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 20 pozycja 18** – Czy Zamawiający dopuści szczotkę cytologiczną typu prostego?



Odpowiedź : tak, jeśli spełnia wymogi typu cyto brush

**Pakiet 20 pozycja 18** Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek cytologicznych za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 22 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe silikonowe w rozmiarach 12-20?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 22 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe wykonane z PCV, w rozmiarach 12-24?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 22 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe lekko zwinięte w opakowaniu

Odpowiedź : tak

**Pakiet 32 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23Gx1,8mm?

Odpowiedź : nie

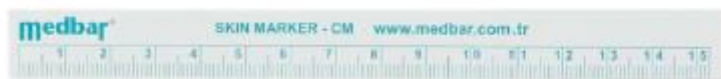
**Pakiet 32 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 21Gx2,4mm?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 32 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 36 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści pisak jak na załączonym zdjęciu, sterylny marker chirurgiczny z pojedynczą końcówką, grubość narysowanej linii zależy od siły nacisku operatora, tusz fioletowy, pisak z dodatkową załączoną dwustronną skalą pomiarową 15cm?



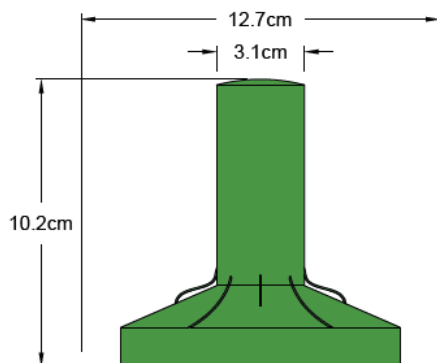
Odpowiedź : nie

### **Pakiet 36, Pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 36 pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści osłonę na uchwyt do lamy operacyjnej o poniższych parametrach:



Oslona wykonana z cienkiego, ale wytrzymałego i lekko elastycznego tworzywa sztucznego. Przy kolnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się oslonki z uchwytu.

Odpowiedź : nie

**Pakiet 37 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz szaszkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pakiet 37 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź : tak dopuszcza

**Pakiet 37 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków wymiennych za opakowanie a'2 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 37 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków wymiennych za opakowanie a'3 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 47 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści igły 0,33x90mm 29Gx3,5 "?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 47 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści igły 0,4x90mm 27Gx3,5 "?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 47 pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści igły 0,5x120mm 25Gx4,75 "?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 48 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na okres 12 miesięcy? Fakt ten związany jest z umową z producentem oraz gwarancją ceny na okres maksymalnie roku.

Odpowiedź : nie

**Pakiet 50 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji o następujących parametrach:

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml

· Strzykawka o pojemności 60ml

· Dostępny w różnych konfiguracjach

· Szeroka gama igieł do wyboru:

- trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)

- trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)

- igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)

· Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu

się płynów ?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 51 pozycja 1-3** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 52 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 58 pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści nebulizator z drenem i maską tlenową zamiast ustnika?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 65 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,3x13mm?

Odpowiedź : tak

**Pakiet 65 pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,5x40mm?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 65 pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 0,7x40mm?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 71 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę misek nerkowatych za opakowanie a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?



Odpowiedź : tak

**Pakiet 72 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści dren Redona sterylny od 10 do 18 CH o długości 70cm?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 72 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści dren Redona sterylny od 10 do 18 CH o długości 80cm?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 72 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści dren Redona sterylny z trokarem od 14 do 16 CH o długości 80cm i perforacją na odcinku 15cm?

Odpowiedź : nie

**Pakiet 77** – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 45cm x 75cm
- 3 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa
- 5 szt. Kompres włókninowy 7,5cm x 7,5cm włóknina 30G, 4-warstwowy
- 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dl. 12cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Pęseta plastikowa dl. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
- 1 szt. Iglotrymacz MAYO-HEGAR, metalowy dl. 13 cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Nożyczki ostre/ostre, metalowe dl. 11,4cm; stal nierdzewna

Pakiet jednorazowego użytku, o okresie przydatności: 3 lata; wyposażony w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy; opakowanie twardey blister dwukomorowy.

Odpowiedź : tak dopuszcza

#### **Pakiet 78 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o następujących parametrach:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolektor komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem, identyfikującym rodzaj przyrządu. Na opakowaniu jednostkowym nazwa producenta informacja w postaci piktogramu o braku lateksu i ftalanów?

Odpowiedź : tak dopuszcza

#### **Pakiet 79 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o następujących parametrach:

- wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
  - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
  - elastyczna komora kroplowa
  - kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
  - specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
  - miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
  - uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
  - precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
  - na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
  - oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
  - jednorazowego użytku
  - niepirogenny, nietoksyczny
  - bez ftalanów
  - opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu?
- Odpowiedź : tak dopuszcza



### Pytanie 131 dot. pakietu 16

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO2 nie dopuszczone przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź : tak

### Pytanie nr 132

#### Pakiet 9

#### Poz. 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii plynowo-lekowej.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

#### Poz. 10

#### Poz.1 i 2

1)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania systemu kraników wykonanych z polisulfonu

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania systemu kraników z przedłużaczem z wbudowanym w linię e części dystalnej dodatkowym kranikiem trójdrożnym, który umożliwia dostrzyknięcie premedykatorów czy leków bez konieczności rozłączania linii

Odpowiedź : ad. 1 i ad. 2 dopuszcza

#### Pakiet 38

Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

Odpowiedź : tak

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

Odpowiedź : tak bez lignocainy

#### Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany produkt nie zawierał żadnych substancji konserwujących takich jak parabeny które mogą przyczynić się do wywołania reakcji alergicznej.

Odpowiedź : Zamawiający nie określa tego parametru, wyrób ma być produktem medycznym.

#### Pakiet 52

1.Prosimy zamawiającego o dopuszczenie czepka pielęgniarskiego w kształcie beretu z gramaturą min. 12g/m2?

Odpowiedź : nie

2.Prosimy zamawiającego o dopuszczenie okrągłego czepka w kształcie beretu ściągnięty nieuciskającą gumką w rozmiarze ±53 cm z włókniny polipropylenowej Spunbond o gramaturze max. 12 g/m2. Kolor zielony lub biały do wyboru. Pakowany po 100 szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem?

Odpowiedź : nie

### **Pakiet 78**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , ), igła biorcza dwukanalowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty ) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór /pochewka) ,nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dl. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem posiadania systemu zatrzymania infuzji na poziomie komory kroplowej.

### **Pakiet 79**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem,zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym),bez zawartości bisfenolu A (BPA), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu(dodatkowy otwór/pochewka) , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dl. 150 cm wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, kolec i końcówka nieprzeźroczysta , co nie wpływa na możliwość kontroli wzrokowej przepływu na całej długości drenu opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylna, opakowanie 180 szt.

Odpowiedź : tak dopuszcza

### **Pytanie nr 133**

Pakiet 29

1.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowana woda do nawilżania tlenu ma posiadać termin przydatności do użycia minimum 12 miesięcy od daty produkcji, co pozwoli na wykorzystanie wody zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem?

Odpowiedź : tak

2.Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu – oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

3.Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

4.Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować napisy w języku polskim?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN i napisami w języku polskim. Pojemność 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź : nie

### **Pytanie nr 134**

Pakiet 63

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższego produktu:

Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmujący sterylnie zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni

Odpowiedź : nie

#### **Pytanie nr 135**

##### **Dotyczy: Pakiet 41**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika 580 – rozm. 10CH,12CH 14CH, 16CH i tracheostomijnych długość cewnika min 365 mm, rozmiary: 12CH,14CH, 16CH - sterylny, pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiada obrotowy port pacjenta zapewniający odizolowanie dróg oddechowych kiedy odsysanie nie jest potrzebne a także zapewnia bezpieczne przepłukiwanie systemu. Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Zestaw umożliwia łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. W zestawie znajdują się także jednorazowa nasadka samouszczelniająca do bronchoskopii oraz nasadka ochronna do cewnika do odsysania do wykonania bronchofiberoskopii. Okres użytkowania 72h. Zestaw nie zawiera ftalanów - DEHP. (opakowanie zbiorcze zawiera 10szt).

Odpowiedź : tak

#### **Pytanie nr 136**

##### **Dotyczy: Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra DAR mechanicznego do ochrony respiratorów. Skuteczność filtracji została potwierdzona własnymi badaniami zgodnymi z Europejską Dyrektywą Urzędzeń Medycznych ( 93/42/EEC) o następujących parametrach filtra: zakres objętości oddechowej 300-1500ml, skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów  $\geq 99,9999\%$ , skuteczność filtracji względem NaCl  $\geq 99,97\%$ , objętość wewnętrzna 92 ml, opór przepływu 0,8 cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min , 2cm H<sub>2</sub>O przy 60 l/min, 3,6cm H<sub>2</sub>O przy 90 l/min, utrata wilgoci max 13 mg H<sub>2</sub>O/l przy V<sub>t</sub> 500 ml, masa 47g, sterylny, złącze 22M-22F.

Odpowiedź : tak

#### **Pytanie nr 137**

##### **Pakiet 41:**

**Pytanie 1, Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 h do rurek intubacyjnych o długości 56 cm, do rurek tracheostomijnych o długości 36 cm z zintegrowanym /wbudowanym podwójnie obrotowym łącznikiem o kącie 90 st., z zamykanym, obrotowym portem do przepłukiwania cewnika, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z przezroczystą komora płuczającą z przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki zapewniający szczelność zestawu, pozbawiony DEHP, system w całości zintegrowany i nie rozłączalny, co zapewnia, że procedura zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych odbywała się w układzie

zamkniętym, bez ryzyka rozłączenia systemu podczas odsysania, w zestawie naklejki z znaczeniem daty?



Odpowiedź : tak

Zamawiający równocześnie informuje o przesunięciu terminu składania i otwarcia ofert na dzień 01.09.2023 roku

Nowy termin składania ofert do dnia 01.09.2023 roku do godz. 08:00

Nowy termin otwarcia ofert dnia 01.09.2023 roku godz. 09:00

Załącznikiem jest zmodyfikowany SWZ I