

Kamienna Góra, 07.09.2023 r.

## WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa drobnego sprzętu medycznego dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji i Ortopedii Sp. z o.o. w Kamiennej Górze**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DI-Z.26.29.2023**

- I. Działając na podstawie art.284 ust.2 i 6 oraz art.286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

**Pytanie nr 1:**

dotyczy części 2

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na zużyte igły i odpady medyczne w kolorze żółtym z czerwoną pokrywą?

**Odpowiedź na pytanie nr 1:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 2:**

Część 20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 20 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
  - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
  - 2g Lidocaine Hydrochloride
  - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
  - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
  - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
- pojemność 6g (6 ml) w ampułko-strzykawce ?

**Odpowiedź na pytanie nr 2:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 3:**

Część 20

Czy Zamawiający dopuści żele o pojemności 6 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 3:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 4:**

Część 20

Czy Zamawiający dopuści żele o pojemności 11 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 4:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 5:**

Cześć nr 1, pozycje 1-4:

Prosimy o dopuszczenie drenu do odsysania typu REDON o długości 70 cm. Reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 5:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 6:**

Cześć nr 2, cześć nr 2, pozycje 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne były wykonane z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Odpowiedź na pytanie nr 6:**

Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga pojemników twardościennych, nadających się do spalania w spalarniach.

**Pytanie nr 7:**

Cześć nr 2, pozycje 1-4:

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

**Odpowiedź na pytanie nr 7:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 8:**

Cześć nr 2, pozycje 1-4:

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 10L oraz 20L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 8:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 9:**

Cześć nr 7, pozycja 2:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania, jako produkt równoważny, worków do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 90 cm, reszta zgodna z SWZ.

Nieznaczna różnica w długości drenu nie ma wpływu na jakość przeprowadzanej procedury, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź na pytanie nr 9:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 10:**

Część nr 15, Pozycja nr 2

Wnosimy o poprawienie omyłki pisarskiej w pozycji nr 2 poprzez zastąpienie słów „o spłaszczonym przekroju 2000 ml” słowami o okrągłym przekroju 2000 ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 10:**

Zamawiający zmienia zapisy treści SWZ, tj. w Załączniku nr 1.15 do Formularza oferty, poz. 2 ostatnie zdanie opisu produktu przyjmuje następujące brzmienie: „(...) *Pojemność: o okrągłym przekroju 2000 ml.*”

**Pytanie nr 11:**

Część nr 15, Pozycja nr 3

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby dren łączący wyspecyfikowany w pozycji nr 3 posiadał dodatkowo na jednym z końców przymocowaną zatyczkę zamykającą światło drenu i chroniącą przed zabrudzeniem końcówkę od strony pacjenta pomiędzy zabiegami odsysania.

**Odpowiedź na pytanie nr 11:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 12:**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 16 Zamawiający wymaga aby okres sterylności na zaoferowane produkty wynosił – 5 lat od daty produkcji – jak obecnie stosowane.

**Odpowiedź na pytanie nr 12:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 13:**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 16 Zamawiający wymaga aby na każdym pojedynczym opakowaniu opis produktu był w języku polskim z widoczną datą ważności – jak obecnie stosowane.

**Odpowiedź na pytanie nr 13:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 14:**

Część. 15. poz.1,2.

Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy równoważny system w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: kątowy, gładki, rozszerzający się, przez co jest dostosowany do drenów o różnej średnicy, trwale załączony z pokrywą aby unikać przypadkowego rozszczelnienia, odsysanie standardowe i ortopedyczne. 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 pobierania próbek lub aplikowania saszetek z żelem. Wkłady spełniają wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady okrągłe( o poj.2000ml), wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Opakowania zbiorcze zapewniające czystość biologiczną wkładów, bez zbędnych dyspenserów. Pojemniki wielorazowe(okrągłe 2000ml) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową która umożliwi prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczepek do mocowania. Pojemniki z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych ) i są wzajemnie kompatybilne.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnych, bezpiecznych wkładów, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi zleconymi przez producenta, wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego).

Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź na pytanie nr 14:**

Zamawiający dopuszcza system określony w pytaniu.

**Pytanie nr 15:**

Część. 15. poz.3.

Prosimy o dopuszczenie dren o dł.300cm, zewnętrzne pierścienie uszczelniające, pozostałe jak w SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 15:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16:**

Część. 15. poz.1.

Czy Zamawiający dopuści dren o dł.400cm,CH24, końcówka Yankauer CH21.

**Odpowiedź na pytanie nr 16:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 17:**

Część. 15. poz.1.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź na pytanie nr 17:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 18:**

Pakiet 3, poz. 3

Proszę o dopuszczenie strzykawki ze skalą co 0,2 ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 18:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 19:**

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

**Odpowiedź na pytanie nr 19:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 20:**

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

**Odpowiedź na pytanie nr 20:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 21:**

Pakiet 4, poz. 5-6

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź na pytanie nr 21:**

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 22:**

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych z zabezpieczeniem przed zakłuciem.

**Odpowiedź na pytanie nr 22:**

Kaniule bezpieczne wymagane są w Części 21 (Sprzęt bezpieczny). W Części 14 poz.7 Zamawiający nie wymaga kaniul bezpiecznych. Oferowane w ramach Części 14 kaniule winny spełniać wymogi określone w SWZ.

**Pytanie nr 23:**

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z podwójnie czyszczonego teflonu.

**Odpowiedź na pytanie nr 23:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 24:**

Pakiet 14, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

**Odpowiedź na pytanie nr 24:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 25:**

Pakiet 14, poz. 8-10

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź na pytanie nr 25:**

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 26:**

Część 19, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści czyścik elektrod jednorazowego użytku, pakowany sterylnie, samoprzylepny, wymiary 5cm x 0,6cm x 5cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 26:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 27:**

Część 19, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną symetrycznie, powierzchnia 105 cm<sup>2</sup>, wymiary 117 x 163,5 mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej; przyjazne dla skóry; dla dorosłych i dzieci (powyżej 5kg); do diatermii EMED ES 350?

**Odpowiedź na pytanie nr 27:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 28:**

Część 1 poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę asortymentu za opakowanie a=1szt., nasza firma przy takim asortymencie daje możliwość wyboru ile sztuk na daną chwilę potrzebuje Zamawiający.

**Odpowiedź na pytanie nr 28:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 29:**

Część 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów do odsysania typu Redon w rozmiarze CH10/70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 29:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 30:**

Część 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów do odsysania typu Redon w rozmiarze CH12/70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 30:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 31:**

Część 1, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów do odsysania typu Redon w rozmiarze CH14/70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 31:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 32:**

Część 1, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów do odsysania typu Redon w rozmiarze CH16/70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 32:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 33:**

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemność 2l o wysokości 220mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 33:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 34:**

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek za opakowanie a=50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź na pytanie nr 34:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę strzykawek op. = 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 35:**

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w rozmiarach:

- 0,9 – 22G 0,9x25mm – 33ml/min.
- 1,1 – 20G 1,1x32mm – 55ml/min.
- 1,3 – 18G 1,3x45mm – 85 ml/min.
- 1,5 – 17G 1,5x45mm – 140ml/min.
- 1,7 – 16G 1,8x45mm – 200 ml/min.?

**Odpowiedź na pytanie nr 35:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 36:**

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w rozmiarach:

- 0,9 – 22G 0,9x25mm – 36ml/min.
- 1,1 – 20G 1,1x32mm – 60ml/min.
- 1,3 – 18G 1,3x45mm – 90ml/min.
- 1,5 – 17G 1,5x45mm – 125ml/min.
- 1,7 – 16G 1,8x45mm – 180 ml/min.?

**Odpowiedź na pytanie nr 36:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 37:**

Część 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego o wymiarach 80x125?

**Odpowiedź na pytanie nr 37:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 38:**

Część 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o poniższych parametrach:

- worek do lewatywy o poj. 1750ml, z dołączonym drenem,
- dren zakończony otworem centralnym i jednym otworem bocznym
- osłonką na końcówkę
- zacisk
- długość drenu 150 cm

**Odpowiedź na pytanie nr 38:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 39:**

Część 5 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a=80 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, tj. 3375 opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 39:**

Zamawiający dopuszcza kieliszki do leków pakowane po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 40:**

Część 5 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pincety o długości 13 cm ?

**Odpowiedź na pytanie nr 40:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pincety o dł. 13 cm.

**Pytanie nr 41:**

Część 5 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opasek za opakowanie a=100 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 41:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opasek op. = 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 42:**

Część 5 poz. 32-33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności 100ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 42:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 43:**

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do zbiórki moczu z drenem 110cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 43:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 44:**

Część 14 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek za opakowanie a=50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź na pytanie nr 44:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę strzykawek op. = 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 45:**

Część 14 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2 µm ?

**Odpowiedź na pytanie nr 45:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 46:**

Część 14 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu PTFE
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 4 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.
- rozmiar 24G-14G?

**Odpowiedź na pytanie nr 46:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 47:**

Część 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click. Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszywania. Wymagane rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,7) 20ml/min.; 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

**Odpowiedź na pytanie nr 47:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 48:**

Pytanie do SWZ

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

**Odpowiedź na pytanie nr 48:**

Zgodnie z SWZ, przedmiot umowy winien być dostarczony transportem Wykonawcy, wraz z zapewnieniem wniesienia i wyładunku do magazynu apteki (...), na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu. Zamawiający wymaga, aby przy każdej dostawie Wykonawca przekazał pracownikowi Apteki wydruk wskazujący temperaturę w przestrzeni ładunkowej środka transportu. Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu środków transportu.

**Pytanie nr 49:**

Część 12

Czy wymóg „maska krtaniowa o anatomicznym kształcie” oznacza, że rurka maski ma być wygięta zgodnie z budowa anatomiczną gardła (kąąt 70 stopni) i usztywniona, co umożliwia zakładanie maski bez konieczności „podpierania” mankietu i wsuwania palców w usta pacjenta?

**Odpowiedź na pytanie nr 49:**

Zamawiający potwierdza wymóg opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 50:**

Część 1

Pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści dren o długości 70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 50:**

Zamawiający dopuszcza dren o długości 70 cm.

**Pytanie nr 51:**

Część 3

Pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

**Odpowiedź na pytanie nr 51:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52:**

Część 3

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?



**Odpowiedź na pytanie nr 52:**

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 53:**

**Część 3**

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 53:**

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 25 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 54:**

**Część 4**

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożyłne o poniższych parametrach:

0,9x25mm – 36ml/min

1,1x32mm – 61ml/min

1,3x45mm – 90 ml/min

1,5x45mm – 142 ml/min

1,7x45mm - 200 ml/min?

**Odpowiedź na pytanie nr 54:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 55:**

**Część 4**

Pozycja 8 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie w pojemniki z płynami?

**Odpowiedź na pytanie nr 55:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 56:**

**Część 4**

Pozycja 8 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

**Odpowiedź na pytanie nr 56:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 57:**

**Część 5**

Pozycja 2 Czy Zamawiający uzna rękawice foliowe w rozmiarze M lub L jako uniwersalne?

**Odpowiedź na pytanie nr 57:**

Tak, Zamawiający uzna rękawice foliowe w rozmiarze M lub L jako uniwersalne.

**Pytanie nr 58:**

**Część 5**

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści szyny aluminiowe palcowe w opakowaniach a`10szt. z przeliczeniem opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 58:**

Zamawiający dopuszcza szyny aluminiowe pakowane po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 59:**

**Część 5**

Pozycja 10 Czy Zamawiający odstąpi od zapisu "silikonowe, bez ftalanów"?

**Odpowiedź na pytanie nr 59:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w tym zakresie bez zmian.

**Pytanie nr 60:**

**Część 5**

Pozycja 11 Czy Zamawiający odstąpi od zapisu "silikonowe, bez ftalanów"?

**Odpowiedź na pytanie nr 60:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w tym zakresie bez zmian.

**Pytanie nr 61:**

Część 5

Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach 6F, 10F, 14F?

**Odpowiedź na pytanie nr 61:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 62:**

Część 5

Pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a w rozmiarze CH12-CH26 z balonem o pojemności 5-10ml oraz w rozmiarze CH28-30 z balonem 30-50ml spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 62:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 63:**

Część 5

Pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV bez zawartości ftalanów?

**Odpowiedź na pytanie nr 63:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 64:**

Część 5

Pozycja 16-17 Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 64:**

Zamawiający dopuszcza elektrody pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 65:**

Część 5

Pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści wycenę misek pakowanych a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 65:**

Zamawiający dopuszcza miski pakowane po 300 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 66:**

Część 5

Pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści kaczkę z nieprzymocowana przykrywką?

**Odpowiedź na pytanie nr 66:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 67:**

Część 5

Pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści pęsetę o długości 13cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 67:**

Zamawiający dopuszcza pęsetę o długości 13 cm.

**Pytanie nr 68:**

Część 5

Pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek pakowanych a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 68:**

Zamawiający dopuszcza wycenę opasek pakowanych a`100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 69:**

Część 5

Pozycja 32-33 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 100ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 69:**

Tak, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 42.

**Pytanie nr 70:**

Część 5

Pozycja 34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusty trójkątnej bawełnianej w rozmiarze 96x96x130cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 70:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 71:**

Część 7

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu 7 dniowy z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatną do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 71:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 72:**

Część 7

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 90cm lub 150cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 72:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 73:**

Część 12

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe bez wzmocnionej końcówki mankietu w rozmiarach 1,0-5,0?

**Odpowiedź na pytanie nr 73:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 74:**

Część 16

Pozycja 1-4 Czy Zamawiający oczekuje rozmiarów igieł w cm czy mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 74:**

Zamawiający oczekuje rozmiarów igieł określonych w mm. Podane rozmiary 90 cm i 120 cm są omyłkami pisarskimi. Prawidłowe rozmiary to – odpowiednio: w poz.1 i 2 - 90 mm, w poz.3 i 4 – 120 mm.

**Pytanie nr 75:**

Część 16

Pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści igły z prowadnicą 20Gx34mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 75:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 76:**

Część 21

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,7mm 16G dł 45mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 76:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 77:**

Część 21

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul pakowanych a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 77:**

Zamawiający dopuszcza kaniule pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 78:**

Część 21

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści igły do iniekcji bezpieczne w rozmiarach 0,3mm x 13mm, 0,45mm x 12mm, 0,5mm x 25mm, 0,6mm x 25mm, 0,7mm x 40mm, 0,8mm x 40mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 78:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 79:**

Część 21

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł pakowanych a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 79:**

Zamawiający dopuszcza igły pakowane po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 80:**

Część 21

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści ostrza standardowe pakowane w indywidualne plastikowe etui?

**Odpowiedź na pytanie nr 80:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 81:**

Część 21

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści ostrza standardowe pakowane pojedynczo w folię aluminiową?

**Odpowiedź na pytanie nr 81:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 82:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź na pytanie nr 82:**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W pkt 10 Części II SWZ (Przedmiot zamówienia) oraz w § 4 ust.3 Części IV SWZ (Projekt umowy) zapis dotyczący terminu na wymianę lub uzupełnienie/dostarczenie towaru w ramach reklamacji przyjmuje następujące brzmienie:

*„...W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie do 5 (pięciu) dni, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.”*

**Pytanie nr 83:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1 pkt. b, c:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

b) za zwłokę w realizacji dostawy sprzętu z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) **opóźnionej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części danego zamówienia**

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) **reklamowanej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części danego zamówienia.**

**Odpowiedź na pytanie nr 83:**

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian

**Pytanie nr 84:**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP z portem, w rozmiarach i przepływie odpowiednio:22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.; 18G 1,3x32mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min. do wyboru dla Zamawiającego?

**Odpowiedź na pytanie nr 84:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 85:**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniul w opakowaniu x 50szt.?

**Odpowiedź na pytanie nr 85:**

Zamawiający dopuszcza kaniule pakowane po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

**Pytanie nr 86:**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 4 wymaga wyceny wszystkich rozmiarów igieł jednego producenta?

**Odpowiedź na pytanie nr 86:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 87:**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1-4 wymaga wyceny produktów jednego producenta w celu zachowania pełnej kompatybilności?

**Odpowiedź na pytanie nr 87:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 88:**

Część 5, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

**Odpowiedź na pytanie nr 88:**

Zamawiający nie dopuszcza fartucha foliowego opisanego w pytaniu.

Zamawiający dopuszcza fartuch foliowy pakowany po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym.

**Pytanie nr 89:**

Część 5, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź na pytanie nr 89:**

Zamawiający dopuszcza kieliszki do leków pakowane po 75 lub 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 90:**

Część 5, poz. 25

Czy zamawiający dopuści długość min. 12 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 90:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 91:**

Część 5, poz. 32-33

Czy zamawiający dopuści pojemność min. 100 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 91:**

Tak, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 42.

**Pytanie nr 92:**

Część 4, poz. 2,5,6,7,8

Czy zamawiający wydzieli poz.2,5,6,7,8 do 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 na pytanie nr 92:**

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 93:**

Część 7, poz. 2

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

**Odpowiedź na pytanie nr 93:**

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 94:**

Część 14, poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru

**Odpowiedź na pytanie nr 94:**

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 95:**

Część14, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą bez rozszerzenia?

**Odpowiedź na pytanie nr 95:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 96:**

Część nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%?

**Odpowiedź na pytanie nr 96:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 97:**

Część nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód rozciągliwy – dwie rury rozciągliwe do 180 cm, dodatkowa rura rozciągliwa do długości 120 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 97:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 98:**

Część nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarach od 1,0 do 5,0?

**Odpowiedź na pytanie nr 98:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 99:**

Część nr 16 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści długość igły 88 mm zamiast 90 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 99:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 100:**

Część nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści średnicę wewnętrzną 2 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 100:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 101:**

Część nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 1 aplikator – 12,5 g?

**Odpowiedź na pytanie nr 101:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 102:**

Część nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 1 opakowanie = 20 aplikatorów wraz z przeliczeniem ilości opakowań (100 opakowań po 20 aplikatorów)?

**Odpowiedź na pytanie nr 102:**

Zamawiający dopuszcza 1 opakowanie = 20 aplikatorów, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 103:**

Część 4. Igły iniekcyjne, kaniule dożylnie, przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnętrzznacyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igle”.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis zawarty w SIWZ brzmiący cyt. „widoczna w promieniach RTG” należy rozumieć jako wymóg posiadania minimum 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG, które są równomiernie rozłożone na obwodzie kaniuli oraz wtopione w jej ściankę, tak jak w dotychczas dostarczanych kaniulach światowego lidera w ich produkcji firmy [REDAKTOWANE] lub im równoważnych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie, po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym (np. logo producenta, nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy itp.), pozwalające na ich identyfikację w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem związanym z obowiązującymi procedurami zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych, tak jak w obecnie dostarczanych.

**Odpowiedź na pytanie nr 103:**

1. Zamawiający dopuszcza, aby oferowane kaniule były zgodne z opisaną w pytaniu normą, nie wymaga.
2. Zamawiający dopuszcza, aby kaniula posiadała min. 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG, nie wymaga.
3. Zamawiający dopuszcza, aby kaniule posiadały oznaczenie na samym wyrobie, po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym, nie wymaga.

**Pytanie nr 104:**

Część 4. Igły iniekcyjne, kaniule dożylnie, przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych

Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane korki luer-lock do kaniul dożylnych, powinny ze względu na wymaganą aseptykę użytkownika posiadać trzpień zamykający światło kaniul położony poniżej własnej krawędzi.

**Odpowiedź na pytanie nr 104:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 105:**

Część 4. Igły iniekcyjne, kaniule dożylnie, przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych

Poz. 3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock, które ze względu na wymaganą aseptykę użytkownika powinny posiadać trzpień wewnętrzny położony poniżej własnej krawędzi, co zapewnia ich bezpieczne użytkowanie w warunkach klinicznych.

**Odpowiedź na pytanie nr 105:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 106:**

Część 4. Igły iniekcyjne, kaniule dożylnie, przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych

Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły iniekcyjne, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7864:2016-12 „Jałowe igły iniekcyjne jednorazowego użytku - Wymagania i metody badań”.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły iniekcyjne, powinny posiadać potrójne ścięcie typu lancet oraz powinny być polerowane na całej swej długości ultradźwiękami i pokryte precyzyjnie odmierzoną warstwą silikonu, co zapewnia ich atraumatyczne przejście przez tkanki, a tym samym zwiększa komfort pacjenta przy wykonywaniu procedury, tak jak w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy [REDAKTOWANE] lub im równoważnych.

**Odpowiedź na pytanie nr 106:**

1. Zamawiający dopuszcza, aby oferowane igły iniekcyjne były zgodne z opisaną w pytaniu normą, nie wymaga.
2. Zamawiający dopuszcza, aby igły iniekcyjne posiadały potrójne ścięcie typu lancet oraz powinny być polerowane na całej swej długości ultradźwiękami i pokryte precyzyjnie odmierzoną warstwą silikonu, nie wymaga.

**Pytanie nr 107:**

Część 8. Obwód oddechowy, Filtry oddechowe

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 23328-1:2008 i 23328-2:2009 „Filtry do układów oddechowych stosowane w anestezji i do sztucznego oddychania”.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry powinny posiadać możliwość stosowania zarówno dla dorosłych jak i dla dzieci do krótkotrwałych procedur anestezjologicznych /m.in. znieczuleń/, a tym samym powinny charakteryzować się kompaktowymi rozmiarami /waga do 19g, przestrzeń martwa do 36ml, zakres objętości oddechowej 150-1200ml/.
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry, to sterylne filtry elektrostatyczne, zapewniające optymalne warunki filtracji bakteryjnej zgodnej z SIWZ t.j. /min. 99,9999%/ i wirusowej /min. 99,999%/, przy wydajności nawilżania do 9mg H<sub>2</sub>O/l przy Vt 500ml oraz utracie wilgoci do 18mg H<sub>2</sub>O/l przy Vt 500ml, pakowane w opakowania folia-papier, tak jak w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji.

**Odpowiedź na pytanie nr 107**

1. Zamawiający dopuszcza, aby oferowane filtry oddechowe były zgodne z opisaną w pytaniu normą, nie wymaga.
2. Zamawiający dopuszcza, aby oferowane filtry oddechowe posiadały możliwość stosowania zarówno dla dorosłych jak i dla dzieci do krótkotrwałych procedur anestezjologicznych /m.in. znieczuleń/, a tym samym powinny charakteryzować się kompaktowymi rozmiarami /waga do 19g, przestrzeń martwa do 36ml, zakres objętości oddechowej 150-1200ml, nie wymaga.
3. Zamawiający potwierdza, iż oferowane filtry powinny posiadać parametry określone w pytaniu.

**Pytanie nr 108:**

Dot. część 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 22 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 108:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 33.

**Pytanie nr 109:**

Dot. część 5, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 3375 opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 109:**

Zamawiający dopuszcza kieliszki do leków pakowane po 75 lub 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 110:**

Dot. część 5, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 330 opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 110:**

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. = 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 111:**

Dot. część 5, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 2 opakowania?



**Odpowiedź na pytanie nr 111:**

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. = 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 112:**

Dot. część 5, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 300 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 27 opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 112:**

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. = 300 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 113:**

Dot. część 5, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 70 opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 113:**

Tak, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 41.

**Pytanie nr 114:**

Dot. część 5, poz. 33

Czy Zamawiający ma na myśli 720 sztuk czy 720 opakowań a'90?

**Odpowiedź na pytanie nr 114:**

Zamawiający wymaga wyceny 720 szt. pojemników tj. 8 op. pakowanych po 90 szt.

**Pytanie nr 115:**

Dot. część 5, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 125 ml i pakowany po 200 sztuk

**Odpowiedź na pytanie nr 115:**

Zamawiający dopuszcza pojemnik na mocz pakowany po 200 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 116:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 12 dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wg następującego opisu: mankiet gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 20 cm H<sub>2</sub>O w drogach oddechowych. Kanał oddechowy wyposażony uźebrowanie chroniące przed możliwością wklinowania nagłośni. Kanał wypełnienia mankieta na całej długości poprowadzony swobodnie poza szafem kanału oddechowego umożliwiając odsunięcie go od zgrzyzu pacjenta, balon kontrolny bez oznaczenia objętości do zastosowania z manometrem. Rozmiary i zakresy wagowe : (1) <5 kg; (1.5) 5-10 kg; (2) 10- 20 kg; (2.5) 20-30 kg; (3)30-50 kg; (4) 50-70 kg; (5) 70-100 kg; (6) >100 kg. Produkt sterylny, kompatybilny z MRI, wyposażony w plastikowa osłonę mankieta. Materiał: silikon mankieta, PVC korpus, nie zawiera lateksu, DEHP, ftalanów?

**Odpowiedź na pytanie nr 116:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 117:**

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 3 pozycji 1-4 oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężenia w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku

**Odpowiedź na pytanie nr 117:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 118:**

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 3 pozycji 5 oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

**Odpowiedź na pytanie nr 118:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 119:**

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 4 pozycji 1 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji ( 18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min  
24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;  
22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;  
22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min  
20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;  
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;  
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;  
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;  
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;  
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,  
do wyboru przez Zamawiającego

**Odpowiedź na pytanie nr 119:**

Kaniule bezpieczne wymagane są w Części 21 (Sprzęt bezpieczny). W Części 4 poz.1 Zamawiający nie wymaga kaniul bezpiecznych. Oferowana w ramach Części 4 kaniula winna spełniać wymogi określone w SWZ.

**Pytanie nr 120:**

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 4 pozycji 5-6 oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego

**Odpowiedź na pytanie nr 120:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm.

**Pytanie nr 121:**

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 4 pozycji 7 przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopodobnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

**Odpowiedź na pytanie nr 121:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, żeby oferowany przyrząd posiadał cechy określone w pytaniu. Wymaga się, by posiadał on cechy określone w SWZ.

**Pytanie nr 122:**

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 4 pozycji 8 przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

**Odpowiedź na pytanie nr 122:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, żeby oferowany przyrząd posiadał cechy określone w pytaniu. Wymaga się, by posiadał on cechy określone w SWZ.

**Pytanie nr 123:**

Pakiet 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 20 Sterylnego i przejrzysty żelu do cewnikowania o działaniu antybakteryjnym i znieczulającym, dostarczany w opakowaniu harmonijkowym z atraumatyczną końcówką, umożliwiającą aplikację jedną ręką. Otwarcie produktu poprzez odłamanie bezpiecznej końcówki, będącej integralną częścią aplikatora. Stosowany przy cewnikowaniu, endoskopii, cystoskopii oraz intubacji dotchawiczej - stosowanie potwierdzone w oryginalnej instrukcji użytkownika. Jałowy. Skład: chlorowodorek lidokainy (20 mg/1 g żelu), dichlorowodorek chlorheksydyny (0,5 mg/1 g żelu).

**Odpowiedź na pytanie nr 123:**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu..

**Pytanie nr 124:**

Pakiet 20

Prosimy o wyjaśnienie czy w pakiecie 20 produkt ma być wolny od parabenów, PVC i lateksu.

**Odpowiedź na pytanie nr 124:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 125:**

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 21 pozycji kaniule dożylną bezpieczną z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, steryl- na jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min  
24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;  
22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;  
22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min  
20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;  
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;  
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;  
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;  
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;  
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,  
do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 125:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 126:**

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 21 pozycji 2 igły bezpiecznej w rozmiarze 21G 0,8X40mm zamiast 0,7x 38mm. Pozostałe rozmiary zgodne z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 126:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 127:**

Część nr 10

Poz. nr 1- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu do zdejmowania szwów w którego składzie znajdują się 3 x tufery włókninowe, wielkości śliwki  $\approx$  4 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 127:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 128:**

Część nr 10

Poz. nr 2- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania igły kulkowej z końcówką/nasadką „luer lock” wykonaną z poliwęglanu?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 128:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 129:**

Część nr 10

Poz. nr 2- Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający wymaga zaferowania sterylnej igły kulkowej sklasyfikowanej w klasie IIa reguła 6 - co powinno być potwierdzone deklaracją zgodności dla zaferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów?

**Odpowiedź na pytanie nr 129:**

Zamawiający wymaga zaferowania sterylnej igły kulkowej zgodnie z opisanymi w pytaniu wymaganiami.

**Pytanie nr 130:**

Część nr 10

Poz. nr 3- Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający wymaga zaferowania sterylnej narzędzia chirurgicznego sklasyfikowanego w klasie IIa reguła 6 - co powinno być

potwierdzone deklaracją zgodności dla zaofertowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów?

**Odpowiedź na pytanie nr 130:**

Zamawiający wymaga zaofertowania sterylnego narzędzia chirurgicznego zgodnie z opisanymi w pytaniu wymaganiami.

**Pytanie nr 131:**

Część 10

Poz. nr 1-3- Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie wzywał do złożenia próbek?

**Odpowiedź na pytanie nr 131:**

Zamawiający dopuszcza możliwość wezwania Wykonawcy/-ów do złożenia próbek, w celu weryfikacji zgodności oferty (oferowanych produktów) z wymogami SWZ.

- 
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

**Prezes Zarządu**

**Artur Mazur**