**ODPOWIEDZI NA PYTANA DO SWZ**

Znak sprawy: SPZ.383.41.2023

Data: 11.10.2023

**Dotyczy:** **DOSTAWY SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU, MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH, ODZIEŻY OCHRONNEJ ORAZ PRODUKTÓW DO STERYLIZACJI I DEZYNFEKCJI**

Zgodnie z art. art. 286 ust. 1 Zamawiający modyfikuje SWZ oraz zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 roku, poz. 1605 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

**Wykonawca 1**

**Pyt.1**

**Pakiet 4a poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic ochronnych przed promieniowaniem rentgenowskim z neutralnej suchej gumy (bez lateksu), z dodatkiem tlenku ołowiu, do zastosowań chirurgicznych. Równoważniki osłabienia promieniowania: 0,04 mmPb=/-10%. Rozmiar 8/7/7,5. Opakowanie zbiorcze – jeden rozmiar =opakowanie 5 par.

**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.2**

**Pakiet 4a poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czepka ochronnego RTG -ochrona głowy przed rozproszonym promieniowaniem jonizującym , wiązanego z tyłu głowy na taśmę, dwuwarstwowy materiał ochronny, od frontu i boków 0,50 mm Pb, od góry siateczkowy panel zwiększający wentylację i komfort.

**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.3**

**Pakiet 4a poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy poprzez dwuwarstwowy materiał ochronny Zamawiający rozumie dwuwarstwowy materiał ochronny bezołowiowy składający się z antymonu i bizmutu.

**Odp.: Czepki ochronne musza być pokryte całkowicie osłona ołowiową.**

**Wykonawca 2**

**Pyt.1 Pytanie 1 do pakietu 6**

Zamawiający w pakiecie 6 umieścił szczegółowy opis przedmiotu zamówienia , co stanowi naruszenie art99 ust 5 i 6 PZP. Mając na względzie powyższe oraz równy dostęp do zamówień publicznych prosimy o dopuszczenie portów o tych samych lub lepszych funkcjach leczniczych tj , lecz niewielkich różnicach w zakresie danych technicznych :

-Port niskoporfilowy w kształcie stożka, nie tworzy napięć skórnych zamiast -Port niskoprofilowy w kształcie delty

- wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego wytrzymałego na ciśnienie do 7Tesla zamiast - wykonany z transparentnej żywicy epoksydowej

O wymiarach: podstawa 26,7mm Zamiast o wymiarach 32 x 27 mm

- z komorą wykonaną z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego wytrzymałego na ciśnienie do 7Tesla zamiast z komorą tytanową, która ma wytrzymałość tylko do 3 Tesla

- silikonowaną membraną o średnicy 12,7 mm zamiast- silikonowaną membraną o średnicy 12,5 mm, - to zaledwie 0,2mm różnicy

- wysokość portu 12,1 mm, port w kształcie stożka (kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego), 3 otwory do przyszycia portu zaślepione silikonem to parametr lepszy, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, a tylko dwa otwory to wada portu powodują złe fiksowanie portu, port obraca się jak hamak – zamiast wysokość portu 12,5 mm port w kształcie delty, dwa otwory mocujące

**Odp.:** Nie,przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pyt. 2 do pakietu 6**

W przypadku odpowiedzi negatywnej w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność, z powodu opisania przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019 , KIO/KD 58/18) ,prosimy o weryfikacje postępowania w zakresie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami granicznymi ( np . od -do)

lub stworzenie kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, uwzględniając kryterium równoważności funkcjonalnej produktu i możliwości wykonania zamówienia przez więcej niż jednego wykonawcę w pakiecie nr 48 ?

**Odp.:** Przedmiotu zamówienia został opisany w możliwie dokładny i precyzyjny sposób w celu dokładnego określenia potrzeb Zamawiającego. Opis podyktowany jest specyfiką oraz celem przeznaczenia przedmiotu zamówienia.

**Pyt. 3** Pytania do pakietu 11

Czy Zamawiający w dopuści igłę o niewielkich różnicach technicznych co umożliwi składanie ofert konkurencyjnych cenowo i wpłynie korzystnie na racjonalne zarządzanie środkami publicznymi:

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę bez drenu prostą w rozmiarze 20G o długościach 20 i 25mm oraz 22G 20, 25, 30mm

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści igłę bez drenu zagiętą w rozmiarze 20G o długościach 20, 25 i 30mm oraz 22G 20, 25, 30mm

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igłę bez drenu zagięta z linią w rozmiarze 20G i 22G o długościach 20, 25mm i 32mm

Pozycja 4 Igła z odpinanymi skrzydełkami zamiast bez skrzydełek

Oznaczenie wielkości igły na opakowaniu zamiast oznaczenie wielkości igły w miejscu umożliwiającym weryfikację po założeniu opatrunku.
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.4.** Pytania do pakietu 48

Pytanie 1 Zamawiający w pakiecie nr 48 – umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np Zestaw do ciągłej hemodializy/hemofiltracji, Zestaw do plazmaforezy, worek na filtrat 10 l, Cewnik dializacyjny silikonowy, Roztwór do zabezpieczenia cewnika) Przedmioty zamówienia w pakiecie 48 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 48 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 48 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 48 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych, albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 48 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencje i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwała z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postępowania. Opisane w poszczególnych pozycjach przedmioty należą do zbliżonej/pokrewnej grupy produktów, a zatem połączenie ich w jednym pakiecie nie stanowi ograniczenie uczciwej konkurencji.

**Pyt. 5.:** Pytanie 2 W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o stworzenie kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, uwzgledniające kryterium tożsamości zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez więcej niż jednego wykonawcę w pakiecie nr 48?

**Odp.:** Przedmiotu zamówienia został opisany w możliwie dokładny i precyzyjny sposób w celu dokładnego określenia potrzeb Zamawiającego. Opis podyktowany jest specyfiką oraz celem przeznaczenia przedmiotu zamówienia.

**Pyt. 6.:** Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści

W pozycji 5 Cewnik wykonany z termoaktywnego poliuretanu 12F i 14F zamiast - Cewnik dializacyjny silikonowy 11,5F, 13,5F

W pozycji 6 Cewnik wykonany z termoaktywnego poliuretanu 14F o długości 20 i 24cm zamiast Cewnik dializacyjny silikonowy 13,5F o dł. 28 cm lub 35 cm

Pytanie 4 W przypadku odpowiedzi odmownej, w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność z powodu opisania przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019 , KIO/KD 58/18) zwracamy się z prośbą o weryfikacje postępowania i wykreślenie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami minimalnymi jakie muszą spełniać produkty w pakiecie 48?

**Odp.:** Nie, Zamawiajacy pozostaje przy zapisach SWZ, Zamawiający potrzebuje cewników w rozmiarach wymienionych w SWZ.

**Wykonawca 3**

**Pyt. 1.: Pakiet 34**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 34 gąbek z żelatyny wieprzowej o czasie wchłaniania 3-4 tygodni i czasie hemostazy 2-3 min? Reszta parametrów zgodnie z OPZ.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Wykonawca 4**

**Pyt. 1.: Czy Zamawiający w pakiecie 6 dopuści :**

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami?

 Skład:

-komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,

-3 otwory do przyszycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady,

- waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7-8 fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK

**lub**

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami

Skład:

- komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,

- 3 otwory do przyszycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady,

- waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 8-10 fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

 W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK?

**Odp.:** Zamawiający dopuści obydwa porty i będzie je zamawiał w zależności od potrzeb.

Wykonawca 5

**Pyt. 1.:** Dot. Umowy §2 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odp.:** **Nie wyraża się zgody na modyfikację, natomiast Zamawiający będzie się starał i miał na uwadze aby te zamówienia były powyżej 200 zł netto. Zamówienia poniżej 200 zł netto zdarzają się sporadycznie i nie dotyczą tego konkretnego asortymentu**

**Pyt. 2.:** Dot. zapisów SWZ rozdz. IV pkt. 2 d) oraz Umowy §2 ust. 1 d)

Zamawiający wymaga, aby okres przydatności do użycia nie był krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy. Ponieważ nie wszystkie elementy systemu zamkniętego (dot. pakietu nr 50 poz. 2) posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek z poz. 2 pakietu nr 50, których termin ważności będzie wynosił minimum 5 m-cy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie 3 dni) bez zbędnego składowania produktów.
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności nie krótszy niż 5 miesięcy – dotyczy tylko pakietu 50 poz. 2.**

Wykonawca 6

**PAKIET 1, poz. 1,**

**Pyt.1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza  strzyk. do tub. z igłą 0,45 x 13mm.

**PAKIET 1, poz. 1,**

**Pyt.2.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm?

**Odp.:** Zamawiający  dopuszcza  strzyk. Do insulin z igłą 0,45x 13mm

**PAKIET 1 , poz. 4**

**Pyt.3.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem 5 um i bez zastawki antyzwrotnej?

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody  na powyższe zgodnie z SWZ

**PAKIET 49, poz. 1**

**Pyt.4.:** Proszę o dopuszczenie opatrunku do opatrywania ran w rozmiarze 5 x 7,5 cm w opakowaniu 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza opatrunek 5x7,5cm.

**PAKIET 49, poz. 2**

**Pyt.5.:** Proszę o dopuszczenie opatrunku do opatrywania ran w rozmiarze 15 x 10 cm w opakowaniu 25 szt.?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza opatrunek 15x10cm.

**PAKIET 52 , poz. 1**

**Pyt.6.:** Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m2. Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zgodnie z SWZ.

Wykonawca 7

**Pyt.1.:** W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §6 ust.1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmiana słów z ,,… od dnia zgłoszenia wady” na ,,… od dnia uznania reklamacji”.
**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

a) **0,5%** wartości wadliwej części dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie danej partii towaru, począwszy od 4 od dnia zgłoszenia wady, o której mowa w ust. 1, do dnia wymiany towaru na wolny od wad., **jednak nie więcej niż 10% wartości netto** **wadliwej części dostawy,**

c) **1 %** wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi zrealizowania dostawy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

Wykonawca 8

**Dotyczy pakietu 31:**

**Pyt.1.** Czy Zamawiający w **pakiecie 31** dopuścibezpieczny zestawdo opłucnej i otrzewnej – toracentezy i paracentezy - o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia igły do jamy opłucnej/otrzewnej); **cewnik** **przezskórny** prosty **9CH** lub **12CH** (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, zakończony **układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi**, 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, zapakowany na tacce (blister).

**Odp.: Nie, zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Wykonawca 9

**Pyt. 1.:** do pakietu 45 – Czy Zamawiający dopuści filtr hydrofobowy, antybakteryjny z końcówkami stożkowymi rozmiar 8-11 mm z każdej strony?
**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pyt. 2.:** do pakietu 45 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu filtra sterylnego. Filtr do ssaka zabezpiecza wnętrze urządzenia (ssaka) przed wydzielinami zasysanymi „z pacjenta”. Nie ma żadnej styczności z pacjentem. Nie ma powodu, żeby filtr tego typu musiał być sterylny.
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.3.:** do pakietu 45 – Czy Zamawiający dopuści filtr pakowany tylko w folię?
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.4.:** do pakietu 45 – Czy Zamawiający dopuści filtry pakowane w opakowanie zbiorcze?
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Wykonawca 10

**Pyt. 1.:** Dotyczy zapisów SWZ: 1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

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

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

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

 **Pyt.3.:** Dotyczy Umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar na: -§ 6 2. a) 1% wartości wadliwej części dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie danej partii towaru, począwszy od 4 od dnia zgłoszenia wady, o której mowa w ust. 1, do dnia wymiany towaru na wolny od wad?

-§ 6 2. c) 1% wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi zrealizowania dostawy?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne:

 **Pyt. 4.:** Dotyczy Pakietu 8a, pozycji nr 2: Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o uściślenie czy ma na myśli matę silikonową typu „Jeż” czy matę płaską w kratę? Czy Zamawiający dopuści również do oceny maty o następujących rozmiarach: „jeż” 520 x 230 mm lub mata płaska 543 x 247 mm?

**Odp.:** Mata sylikonowa typu „jeż”.

**Pyt. 5.:** Dotyczy Pakietu 16a, pozycji nr 12: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o szerokości 285mm zamiast 270mm?
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

 **Pyt. 6.:** Dotyczy Pakietu 16a, pozycji nr 13: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o szerokości 220mm zamiast 210mm?

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

**Pyt. 7.:** Dotyczy Pakietu 16a, pozycji nr 16: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw o szerokości 80mm zamiast 90 mm?

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

Wykonawca 11

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek z igłą 0,45x13mm oraz 0,5x16mm?
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza wycenę z igłą 0,45x 13 mm oraz 0,5x 16mm

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1, 2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza op. x 100 szt. z przeliczeniem

**Pyt.3.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 4 dopuści przyrząd o parametrach:

„Przyrząd jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku z butelek, posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierający PVC, DEHP i lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilny z opakowaniami opakowań płynów infuzyjnych typu butelka” ?
**Odp.:** Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

**Pyt. 4.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 3 dopuści wycenę strzykawki cewnikowej 100ml z końcówką zakończoną standardowo/prosto?
**Odp.:** Zamawiający wymaga  w pozycji 3 strzykawki z końcówką  skośną.

Wykonawca 12

**Pyt. 1.:** Pakiet 22 poz. 1,2 Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala co 1 ml, dwustronna, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm, długość całkowita strzykawki 15,3 cm, natomiast w stanie rozłożonym 25 cm?

**Odp.:** Zamawiający wymaga aby cała strzykawka  (tłok i cylinder) wykonane były z polipropylenu

**Pyt. 2.:** Pakiet 22 poz. 1-2 czy zamawiający dopuści strzykawki producenta posiadającego dokumenty potwierdzające zgodność z normami EN ISO 13485:2016 i DIN EN ISO 13485:2012

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

Wykonawca 13

**Pyt. 1.:** PAKIET 34 poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas wchłaniania wynosi około 3-4 tygodnie od momentu implantacji?

**Odp.:** Dopuszcza nie wymaga

**Pyt. 2.:** PAKIET 34 poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie produktów, których opakowania handlowe liczą dla poz.1 – a’5 szt., a dla poz.2 – a’10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej wymaganej ilości?

**Odp.:** Tak.

Wykonawca 14

**Pyt. 1.: Załącznik 2, Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z dopakowaną igłą w zestawie, z igłą wyłącznie w rozmiarze 0,45x13mm, pojemność 1ml, dokładność do 0,01 ml?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 2.: Załącznik 2, Pakiet 1, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 3.: Załącznik 2, Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 4.: Załącznik 2, Pakiet 1, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem powietrza 0,1 µm bez zastawki antyzwrotnej?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 5.: Załącznik 2, Pakiet 5, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z lateksu silikowanego z dwoma otworami drenującymi z możliwością utrzymania w ciele pacjenta do 7 dni?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 6.: Załącznik 2, Pakiet 5, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya silikonowy z dwoma otworami drenującymi?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 7.: Załącznik 2, Pakiet 5, poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia czasu utrzymywania badaniami producenta, zamiast tego zezwoli na oświadczenie producenta w tym zakresie?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 8.: Załącznik 2, Pakiet 5, poz. 3-4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 9.: Załącznik 2, Pakiet 16, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny za 200 sztuk opasek? W opisie jednostką miary są opakowania.
**Odp.:** Zamawiający oczekuje 2000 sztuk (jedno opakowanie zawiera 10 sztuk).

**Pyt. 10.: Załącznik 2, Pakiet 16, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opaski do rurek tracheostomijnych o następujących parametrach:

* opaska stabilizująca składająca się z dwóch części wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

* na każdej części występują paski mocującego z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijnej

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

* krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

* wymiary: 43 cm x 2,5 cm ?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 11.: Załącznik 2, Pakiet 16, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe**.**

**Pyt. 12.: Załącznik 2, Pakiet 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści teflonową kaniulę z ostrzem typu back-cut, kaniula wyposażona w przezroczyste, niebarwione skrzydełka mocujące oraz koreczek portu górnego kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru wg standardów ISO?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 13.: Załącznik 2, Pakiet 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp**.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 14.: Załącznik 2, Pakiet 19**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę do toalety jamy ustnej bez dwuwęglanu sodu?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 15.: Załącznik 2, Pakiet 19**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 16.: Załącznik 2, Pakiet 22, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 17.: Załącznik 2, Pakiet 24, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny za 50 sztuk rurek? W opisie jednostką miary są opakowania.

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 18.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania pola operacyjnego CH 24/300cm?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 19.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania pola operacyjnego CH 30/300cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymagamy.

**Pyt. 20.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o średnicy od 24 do 39 CH o długości 50 cm dla wszystkich rozmiarów w opakowaniu podwójnym – zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia?

**Odp.:** Zamawiający dopuści o ile wewnętrzna folia będzie zgrzana.

**Pyt. 21.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści dren opłucnowy o długości 50 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 22.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 4**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu powłoki hydrofilnej?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 23.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kateter o długości 45 cm?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 24.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści kateter o długości zależnej od rozmiaru cewnika, odpowiednio:

* 21 cm – CH 16
* 34 cm – CH 20
* 34 cm – CH 24
* 34 cm – CH 28
* 34 cm – CH 32?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 25.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści dren Redona bez zwężenia dystalnego, z otworem centralnym i krzyżową perforacją na odcinku 14 cm zapobiegającą aspiracji i wrastaniu tkanek, specjalnie wyprofilowane, atraumatyczne otwory drenujące, materiał z którego jest wykonany zapewnia drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności, długość 700 cm, dostępny w rozmiarach 8 CH, 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH, 18 CH?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. 26.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer CH 21 z drenem CH 24 5,6mm/8,0mm (śr. wewn/śr. zewn.) o długości 210 cm z kontrolą siły ssania i zakończeniem typu lejek-lejek?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 27.: Załącznik 2, Pakiet 27, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer CH 21 z drenem CH 24 5,6mm/8,0mm (śr. wewn/śr. zewn.) o długości 400 cm z kontrolą siły ssania i zakończeniem typu lejek-lejek?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. 28.: Załącznik 2, Pakiet 32, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 50 sztuk zestawów do pobierania wydzieliny z tchawicy? W opisie jednostką miary są opakowania.

**Odp.:** Jednostką miary jest sztuka.

**Pyt. 29.: Załącznik 2, Pakiet 32, poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 200 sztuk końcówek do odsysania Yankauer? W opisie jednostką miary są opakowania.

**Odp.:** Jednostką miary jest sztuka.

**Pyt. 30.: Załącznik 2, Pakiet 32, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę typu Yankauer 21 CH, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.:** Dopuszczamy ale nie wymagamy.

**Pyt. 31.: Załącznik 2, Pakiet 41, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour Hematuria 3-drożny dostępny w rozmiarach 18, 20, 22, 24 Fr, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 32.: Załącznik 2, Pakiet 49, poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do zaopatrywania ran w której warstwa chłonna wykonana jest z włókna naturalnego 80% oraz poliester 20%?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 33.: Załącznik 2, Pakiet 49, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 34.: Załącznik 2, Pakiet 49, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’30szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 35.: Załącznik 2, Pakiet 52**

Czy Zamawiający dopuści gaziki w rozmiarze 5,5x4,5 cm?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 36.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 1,3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 37.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 1,3**

W związku pojawiającymi się zapytaniami Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako ŚOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Fartuch niesterylny stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

**Odp.:** Nie wymagamy.

**Pyt. 38.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze tylko L I XL?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 39.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 40.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę ochronną bez zaworu?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 41.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 42.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze foliowe?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe**.**

**Pyt. 43.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 44.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMS 35g, z dekoltem w V, posiadające 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej)?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 45.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x88 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność min. 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny o gramaturze 125g /m². Waga produktu 120g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu. op. 56 szt?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe**.**

**Pyt. 46.: Załącznik 2a, Pakiet 2a, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’56 szt.?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 47.: Załącznik 2a, Pakiet 12a**

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy wykonany z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 116 cm. Gramatura materiału 5g/m²?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 48.: Załącznik 2a, Pakiet 12a**

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy wykonany z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 180 cm. Gramatura materiału 5g/m²?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 49.: Załącznik 2a, Pakiet 14a, pozycja 1**

Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 50.: Załącznik 2a, Pakiet 14a, pozycja 2**

Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Wykonawca 15

**Pyt.1.: Pakiet nr 4, pozycja 1-8**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.2.: Pakiet nr 4, pozycja 1-8**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z niewielką zawartością ftalanów?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.3.: Pakiet nr 4, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wyłącznie w rozmiarze 9,0?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.4.: Pakiet nr 4, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rurki intubacyjnej w rozmiarze 9,0?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.5.:Pakiet nr 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z 2 otworami drenującymi?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.6.:Pakiet nr 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z czasem utrzymania do 7 dni?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.7.:Pakiet nr 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley silikonowy z czasem utrzymania do 28dni?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.8.:Pakiet nr 5, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu ze standardową skalą pomiarową?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.9.: Pakiet nr 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń o parametrach:

* Rodzaj rurki: gładka wewnątrz
* Samouszczelniający się port do odsysania z zatyczką
* Zamykany port do bronchoskopii
* Przedłużacz do rurek ze złączem intubacyjnym zgiętym pod kątem 90 stopni
* Podwójnie obrotowy kominek
* Posiada uszczelnienie za kominkiem (czarny pierścień na zdjęciu poniżej)
* Długość: 15cm
* Złącza: 15F/22M – od strony pacjenta; 22F – od strony maszyny
* Port do bronchoskopii o średnicy ok. 9mm, port do odsysania o średnicy 4 mm
* Sterylny
* Pakowany pojedynczo papier-folia
* Bez lateksu, DEHP
* Jednorazowego użytku
* Na opakowaniu nr lot, data ważności, REF i nazwa producenta

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.10.: Pakiet nr 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń karbowaną, nierozciągliwą?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.11.: Pakiet nr 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń bez lateksu i DEHP?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.12.: Pakiet nr 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń z oznaczeniem na opakowaniu nr lot, data ważności, REF i nazwa producenta ?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe ale nie wymaga.

**Pyt.13.: Pakiet nr 9, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści mleczną rurkę nosowo-gardłową, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.14.: Pakiet nr 11, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 19G, 20G i 22G o długości 20mm, 25mm, 30mm?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.15.: Pakiet nr 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna) w kolorze beżowym/kremowym, o długości ok. 48,5 cm i szerokości 3,5 cm. Opaska wyposażona w 2 rzepy (4 cm x 6 mm) zgrzane po obu stronach w głąb opaski na ok. 1 cm. Dostępna w wersji z otworem na środku opaski?
**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.16.: Pakiet nr 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga wyceny za sztukę czy za opakowanie?
Jeżeli za opakowanie, to czy dopuści wycenę za opakowanie zawierające 20 sztuk opasek z ewentualnym przeliczeniem ilości opakowań?
**Odp.**: Zamawiający oczekuje 2000 sztuk.

**Pyt.17.: Pakiet nr 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.18.: Pakiet nr 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania 32mgH2O/l przy Vt500ml?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.19.: Pakiet nr 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,0hPa przy 30l/min?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.20.: Pakiet nr 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100sztuk z przeliczeniem ilości?
Odp.: Tak.

**Pyt.21.: Pakiet nr 23, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.22.:Pakiet nr 23, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania 30mgH2O/l przy Vt500ml?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.23.: Pakiet nr 23, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,0hPa przy 30l/min?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.24.: Pakiet nr 23, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100sztuk z przeliczeniem ilości?
Odp.: Tak.

**Pyt.25.: Pakiet nr 24, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze Ch20?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.26.: Pakiet nr 24, pozycja 2**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga wyceny za sztukę czy za opakowanie?
Jeżeli za opakowanie, to czy dopuści zaoferowanie opakowanie a’10sztuk z ewentualnym przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Zamawiający oczekuje 50 sztuk.

**Pyt.27.: Pakiet nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie obwodu współosiowego bez pułapki wodnej, o długości 1,83m, bez lateksu?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.28.: Pakiet nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie obwodu z dwoma rurami i 2 pułapkami wodnymi, o długości 2m, bez lateksu?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.29.: Pakiet nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga wyceny za sztukę czy za opakowanie?
Jeżeli za opakowanie, to czy dopuści zaoferowanie opakowanie a’25sztuk z ewentualnym przeliczeniem ilości?
Odp. Za sztukę.

**Pyt.30.: Pakiet nr 32, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny o pojemności 20ml?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.31.: Pakiet nr 32, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer w rozmiarze Ch21?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.32.: Pakiet nr 32, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga wyceny za sztukę czy za opakowanie?
Jeżeli za opakowanie, to czy dopuści zaoferowanie opakowania o innej ilości asortymentu z ewentualnym przeliczeniem ilości?
Odp. Za sztukę

**Pyt.33.: Pakiet nr 14a, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści równoważną antybakteryjną rękawicę, jednorazowego użytku, do higienicznego mycia pacjentów i zmniejszenia zakażeń krzyżowych, bez możliwości użycia do włosów, możliwość stosowania u dzieci powyżej 7 roku życia. Rękawica jest skuteczna przeciwbakteryjnie przeciwko: Pseudomonus aeruginosa, Escherica Coli, Staphylococus Aureus, Candida Albicans, Enterococcus hirae, Aspergillus basiliensis. Rękawice zawierają w swoim składzie m. in.: wodę, prowitaminę B5, witaminę E, ekstrakt z aloesu, wyciąg z rumianku, alantoinę, 2% diglukonian chlorheksydyny, 0,5% dimetikonu. Opakowanie można podgrzać w kuchence mikrofalowej. Rękawice wykonane są z miękkiej włókniny (wiskozy i PE), opakowanie wielokrotnego otwierania, w opakowaniu 10 sztuk rękawic z ewentualnym przeliczeniem ilości?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.34.: Pakiet nr 14a, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawicę zarejestrowaną na 23% stawce podatku vat?
**Odp.:** Tak.

**Pyt.35.: Pakiet nr 14a, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zaokrągloną rękawicę do bezwodnego mycia ciała pacjenta ze zwężeniem w dolnej części, nie wymagająca użycia wody oraz spłukiwania, wykonana z miękkiej włókniny, rozmiar 17 cm x 23,5 cm, nasączona preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5), możliwość wcześniejszego podgrzania mikrofalówce, jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, wykonana z włókniny o gramaturze 85g/m2, zawierająca alantoinę, pakowana po 10 sztuk?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.36.: Pakiet nr 14a, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawicę zarejestrowaną na 23% stawce podatku vat?
**Odp.** Tak.

**Pyt.37.: Pakiet nr 14a, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawicę nieprzebadanej dermatologicznie?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Wykonawca 16

Pytania do powyższego postępowania: Pakiet 22:

**Pyt.1.:** Czy Zamawiający oczekuje aby strzykawki w pakiecie 22, w pozycjach 1 i 2 pochodziły od jednego producenta – jest to gwarancją utrzymania stałej jakości przez cały okres dostaw?
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pyt.2**. Czy strzykawki w pakiecie 22 , z pozcji 1 i 2 dedykowane do podaży i rozpuszczania cytostatyków mają być w całości ( cylinder i tłok ) wykonane z polipropylenu?
**Odp.:** Zamawiający wymaga aby cała strzykawka ( tłok i cylinder)wykonane były z polipropylenu

**Pyt.3.** Czy Zamawiający oczekuje aby strzykawki w pakiecie 22, pozycje 1 i 2 były sterylizowane radiacyjnie?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet 42:

**Pyt.4.**Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 1, Zamknięty system dostępu naczyniowego z potrójnym drenem STANDARD o długości 15 cm, zawór bezigłowy (3szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip dreny o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, 3 przedłużenia z zaciskami przesuwnymi,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 20 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 2,25 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI - sterylny, pakowany pojedynczo.opakowanie 50 szt?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.5**. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 2 Zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym drenem STANDARD o długości 15 cm, - zawór bezigłowy (2szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip - dreny o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, 2 przedłużenia z zaciskami przesuwnymi,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi - zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 20 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 1,6 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI - sterylny, pakowany pojedynczo.
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.**6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 3 Zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym drenem pediatrycznym/mikroprzewodem, o długości 15 cm, - zawór bezigłowy (2szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip - dreny o średnicy wewnętrznej 0,89 mm, 2 przedłużenia z zaciskami przesuwnymi,zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi - zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. - czas użycia 100 aktywacji - wymagany minimalny przepływ 2 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 0,45 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI - sterylny, pakowany pojedynczo. - wymagany minimalny przepływ 2 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 0,45 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI - sterylny, pakowany pojedynczo.
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Dotyczy Pakietu 25. Pozycja 1 Strzykawka do gazometrii 2ml w systemie z filtrem:

**Pyt. 7**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie co ma na myśli pisząc w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 25 , o filtrze. W miarę napływu krwi tętniczej do strzykawki powietrze z wnętrza jest wypychane przez membranę samowentylującą , którą to Wykonawca ma w swojej ofercie. W związku z tym czy Zamawiający wyrazi zgodę na takie strzykawki?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy pakietu Pakiet 25, pozycja 1

**Pyt. 8** Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na takie rozwiąznie to zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie strzykawek w pakiecie 25 o objętości 3ml.
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Pakietu 26, pozycja 1. Strzykawka do gazometrii z perforowanym tłokiem do pobierania krwi tętniczej 3 ml z igłą.:

**Pyt.** **9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszcenie strzykawki z samowentylującą membraną umieszczoną u nasady tłoka i pozwalającą na usuwanie powietrza z próbki, z końcówką Luer Lok i igłą w rozmiarze 22 G ?
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Wykonawca 17**

**Pyt. 1**

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważy łącznik bez piktogramów opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny z zachowaniem pozostałych parametrów? Prośbę swą motywujemy tym iż są to standardowe średnice pasujące do rurek intubacyjnych, tracheostomijnych i filtrów oddechowych (obwodów oddechowych).
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.2**

Pakiet nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny łącznik bez piktogramów opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny z zachowaniem pozostałych parametrów? Prośbę swą motywujemy tym iż są to standardowe średnice pasujące do rurek intubacyjnych, tracheostomijnych i filtrów oddechowych (obwodów oddechowych).
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt.3**

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o szerszym zakresie objętości oddechowej tj. 15-1500ml, wydajność nawilżania 37 mg/l H2O przy Vt=500ml, opór przepływu 2,14 cm H2O przy 60l/min, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, opakowanie handlowe 45 szt.
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.4**

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy można przeliczyć opakowania zamiast 500 op. po 25 szt. – 278 op. po 45 szt?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 5**

Pakiet nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci (centralnie nawinięty względem środka) i membranie filtracyjnej o płaskiej budowie i metodzie oddziaływania ładunków intermolekularnych, , zakres objętości oddechowej 150-1500ml, wydajność nawilżania 37 mg/l H2O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 55ml, opór przepływu 2,14 cm H2O przy 60l/min, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, opakowanie handlowe 45 szt.
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt.6**

Pakiet nr 23 poz. 2

Czy można przeliczyć opakowania zamiast 500 op. po 25 szt. – 278 op. po 45 szt?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Wykonawca 18

**Pakiet 1**

**Pyt. 1 Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 0,4x12,5 mm i 0,5x16, o poj. 1 ml, z dokładnością do 0,01 ml
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza igłę 0,45 x 13mm oraz 0,5 x 16mm

**Pyt. 2 Poz. 2**

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinówki z igłą nakładaną 0,5 x 16 mm

2.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinówki z igłą nakładaną 0,3 x 13 mm

**Odp.:** Poz. 2- 1 i 2 Zamawiający wymaga igłę 0,45x 13mm

**Pyt. 3 Poz. 3**

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

**Odp.:** Zamawiający wymaga strzykawki  z końcówką skośną,

**Pyt. 4**

2)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pyt. 5 Poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków, sterylnego, jednorazowego użytku, z wbudowanym filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona i zaworem bezigłowym z dezynfekowalną membraną , pełniącym rolę zatyczki i zastawki antyzwrotnej, która automatycznie zabezpiecza połączenie po wyjęciu strzykawki

**Odp.:** Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem 0,45mikrometra

**Pyt. 6 Pakiet 40**
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stolika Mayo w rozmiarze 80x142cm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 7** Pakiet 29 poz.1, Pakiet 32 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 13,5ml. Pozostałe zgodne z SWZ.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 8** Pakiet 29 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu 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.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. 9 Pakiet 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gąbki pakowanej po 800 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 10 Pakiet 22**

Poz. 1 i 2

1.Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy (model i producent) są na wyposażeniu i eksploatacji Zamawiającego.

**Odp.:** Zamawiający posiada pompy infuzyjne firmy Braun 2

**Pyt. 11**

2.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

**Odp.:** zamawiający wymaga aby były kompatybilne z pompami.

# Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974) :„Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”.

**Pyt. 12 Pakiet 32 poz.2**

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki typu Yankuer w rozmiarze 18 CH. Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 13**

2.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki typu Yankuer w rozmiarze 22 CH. Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 14 Pakiet 42**

**Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera jałowego potrójnego z neutralnym ciśnieniem bez względu na sekwencję klemowania , z drenami standard o poniższych parametrach:

zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostepu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatrzaskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna , jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 15 Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera jałowego podwójnego z neutralnym ciśnieniem bez względu na sekwencję klemowania , z drenami standard o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostepu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania.Sterylny- sterylizacja radiacyjna , jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostaw

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 16 Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera jałowego potrójnego z neutralnym ciśnieniem bez względu na sekwencję klemowania , z drenami mikro o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10cm, z trzema zaciskami ślizgowymi. Każdy z drenów przedłużających zakończony zaworem bezigłowym, z możliwością podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny - sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo na każdym opakowaniu nadruk, nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Wykonawca 19

Uprzejmie proszę o odpowiedź na następujące pytania:
**Pyt.1.** Pakiet 24 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.
**Pyt. 2**. Pakiet 24 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga rurki silikonowanej?
**Odp.:** Tak.
**Pyt. 3.** Pakiet 24 poz. 2. Czy Zamawiający pisząc: opakowanie, ma na myśli 50 sztuk rurek pakowanych pojedynczo?
**Odp.**: Zamawiający oczekuje 50 sztuk.

Wykonawca 20

**Pyt. 1.:** Pakiet 23 poz. 1
Czy Zamawiający zgodzi się na filtr:
- z szerszą objętością oddechową - 150-1500 ml, zamiast 300-1500 ml;
- lepszą wydajnością nawilżania - 36,8 mg/l H20 przy Vt=500 ml, zamiast 33 mg;
- opakowanie 45 szt.;
spełniający pozostałe wymagania?
**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 2.:** Pakiet 23 poz. 2
Czy Zamawiający zgodzi się na filtr:
- z szerszą objętością oddechową - 200-1500 ml, zamiast 300-1500 ml;
- lepszą wydajnością nawilżania - 34,2 mg/l H20 przy Vt=500 ml, zamiast 34 mg;
- minimalnie wyższymi oporami przepływu - 2,7 cm H2O przy 60l/,min, zamiast 2,5 cm;
- w opakowaniu 50 szt.
spełniający pozostałe kryteria?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 3.:** Pakiet 28, poz. 1
Czy Zamawiający zgodzi się na obwód o długości ramion 180 cm?

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Z up. Dyrektora, Mirosław Zdunek, z-ca Dyrektora ds. technicznych**