

Ostrów Wielkopolski dnia 27.09.2018r.

Otrzymują:

- strona internetowa www.szpital.osw.pl

Dotyczy:

postępowania pn."Dostawa sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku przeznaczonych do opieki nad pacjentem dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim" - oznaczenie sprawy: FDZP.226.30.2018.

Działając na podstawie art.38 ustawy z dn. 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2017r. Poz.1579 ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

PYTANIE NR 1

Pakiet nr 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 pozycji: 1 do 8 do osobnego zadania? **Odpowiedź:** NIE

Pakiet nr 34 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 34 pozycji: 1,2,3, 17,19 do osobnego zadania? **Odpowiedź:** NIE

Pakiet nr 35 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 35 pozycji: 41 i 42 do osobnego zadania? **Odpowiedź:** NIE

PYTANIE NR 2 - Dotyczy pakietu nr 32

Prosimy o wyłączenie z pakietu pozycji 5, 6, 11. Prośbę motywujemy tym, iż jest to asortyment przeznaczony do respiratora Fabian, którego dystrybutorem w Polsce jest nasza firma. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 3

Dot. przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 1 poz. 1-3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek o zawartości protein $\leq 85 \mu\text{g/g}$, o grubości na placu min. 0,10 mm na pojedynczej ściance, będące środkiem ochrony osobistej kategorii III? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 4-9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek o zawartości protein poniżej $50 \mu\text{g/g}$, poziomie AQL 1,5, grubości na koniuszkach placów $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$, niebędące środkiem ochrony osobistej kategorii III? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek teksturowane tylko na opuszkach palców, o grubości na placu min. 0,12 mm na pojedynczej ściance? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek o zawartości protein poniżej $30 \mu\text{g/g}$, o grubości na placu min 0,12 mm na pojedynczej ściance? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 12-16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek o zawartości protein poniżej $50 \mu\text{g/g}$, o grubości na środkowym placu $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$, niebędące środkiem ochrony osobistej kategorii III? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 20-21: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek o grubości na środkowym placu min $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 24-26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. **Odpowiedź:** NIE

Pakiet nr 1 poz. 27-29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min 240mm, o grubości na ściance palców min. 0,07mm na pojedynczej ściance? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 1 poz. 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min 240mm, o grubości na ściance palców min. 0,07mm na pojedynczej ściance, o poziomie AQL 1,5? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 11 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla noworodków posiadały specjalne wycięcie na kikut pępowiny? **Odpowiedź:** dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 11 poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga, aby dla lepszego dopasowania pieluszki do ciała dziecka oraz wygodniejszego zakładania pieluszki, pieluszki posiadały elastyczne uszy pełniące rolę elastycznych

rzepów? Wymóg zostanie potwierdzony kartą danych technicznych dołączoną do oferty.

Odpowiedź: dopuszcza , nie wymaga .

Pakiet nr 11 poz. 1-3:Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchy jednorazowe dla dzieci posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? **Odpowiedź: dopuszcza.**

Pakiet nr 11 poz. 1-3:Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchy jednorazowe dla dzieci posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? **Odpowiedź: nie wymaga.**

Pakiet nr 11 poz. 4-7:Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla dorosłych były wyposażone w podwójne ściągacze taliowe, z przodu i z tyłu pieluchomajtki? Podwójne ściągacze taliowe znajdujące się odpowiednio, w przedniej i tylnej części pieluchomajtek, mają na celu zapewnienie użytkownikowi wysokiego komfortu noszenia i minimalizują ryzyko powstawania wycieków spowodowanych zsuwaniem się lub złym dopasowaniem produktu do ciała; dzięki zastosowaniu ściągaczy taliowych, produkt "pracuje" wraz z ciałem użytkownika. Wymóg zostanie potwierdzony załączoną kartą danych technicznych do oferty.

Odpowiedź: dopuszcza , nie wymaga .

Pakiet nr 11 poz. 4-7:Czy Zamawiający wymaga, aby falbanki wewnętrzne w pieluchomajtkach były skierowane na zewnątrz pieluchomajtki, co minimalizuje ryzyko przygniecenia falbanek przez użytkownika w trakcie użytkowania, a co za tym idzie zwiększa się zabezpieczenie przed bocznymi przeciekami? Wymóg zostanie potwierdzony załączoną kartą danych technicznych do oferty. **Odpowiedź: Dopuszcza , nie wymaga.**

Pakiet nr 11 poz. 7:Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany towar pochodził od jednego Producenta?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 11:Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zapisania w formularzu cenowym dodatkowych kolumn zawierających nazwę handlową oferowanego produktu oraz jego indeks w celu weryfikacji zaoferowanego produktu z opisem SIWZ? **Odpowiedź: NIE .**

Dot .umowy:

1. Zważywszy na treść § 2 ust. 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.” **Odpowiedź: Zamawiający zrealizuje nie mniej niż 20% ilości szacunkowej dla danego produktu określonego w formularzu asortymentowo – cenowym niniejszego postępowania.**

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy przez jedną ze stron z powodu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez drugą stronę, strona rozwiązująca umowę pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy z powodu jej nienależytego wykonywania miało miejsce pisemne wezwanie do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

PYTANIE NR 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 1 do 10 i 28,29,31,32,33 z zadania 3 i stworzy osobny pakiet. Pozwoli to zamawiającemu na składanie ofert konkurencyjnych jak również przełoży się na

efektywne zarządzanie środkami publicznymi. **Odpowiedź: NIE**

PYTANIE NR 5 - Dotyczy Pakietu 8

1. Czy Zamawiający w pozycjach 4 i 6 dopuści wkłucia o rozmiarze 4F? **Odpowiedź: TAK**

2. Czy Zamawiający w pozycjach 5 i 7 dopuści wkłucia o długościach 8, 10, 16, 20 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści wkłucia o rozmiarze 7F? **Odpowiedź: TAK**

4. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 4 – 7 do odrębnego pakietu? **Odpowiedź: NIE**

5. Czy Zamawiający ze względu na zmianę u producenta w pozycji 9 i 10 dopuści drenaż o pojemności 2100ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odpowiedź: TAK.**

PYTANIE NR 6

Pakiet nr 25 – czy zamawiający w pakiecie nr 25 pozycja nr 1 Dren 1xuzytku do strzykawki automatycznej jednorazowej np. typu kat 601195 SPIRAL TUBE dl. 150cm, limit ciśnienia podczas podawania kontrastu 300-400 Psi (op. Max. 100) dopuszcza dren dł. 152 cm pozostałe parametry bez zmian.

Z uwagi na zmianę podwykonawcy materiałów sterylnych jednorazowych wykorzystywanych w eksploatacji wstrzykiwacza OPTIVANTAGE nastąpiła drobna zmiana parametru długości rurki do produktu o kodzie 601195. Pierwotnie dł. Rurek wynosiła 150 cm, obecnie wynosi 152cm. Zmiana ta nie ma żadnego wpływu na prace wstrzykiwacza ani też na bezpieczeństwo pacjenta czy wyniki badania radiologicznego.

Odpowiedź: TAK

PYTANIE NR 7

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1 do 5

Czy Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia producenta, że oferowane klipsy są wykonane z materiału odpowiadającym stosownym normom dla implantów chirurgicznych, nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli. Oświadczenie takie pozwala na bezpieczne wykonywanie badań diagnostycznych w rezonansie magnetycznym? **Odpowiedź: dopuszcza**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1 do 5

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na klipsy, które posiadają w opakowaniu z klipsami samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o producencie, numerze katalogowym, numerze serii i innych wymaganych informacji potrzebnych do identyfikacji produktu. **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsownicę do chirurgii otwartej czy do zabiegów laparoskopowych? **Odpowiedź: do zabiegów laparoskopowych.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości klipsów w jednym sterylnym zasobniku np. 2 klipsy, 4 klipsy lub 6 klipsów. **Odpowiedź: 4-6 klipsów.**

Dotyczy Formularz ofertowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z FO pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość. **Odpowiedź: TAK – zgoda.**

Dotyczy § 3 wzoru umowy

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 48h na rozpatrzenie przez Wykonawcę reklamacji i dostarczenie towaru wolnego od wad jakościowych bądź ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku. Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 dni. **Odpowiedź: zgodna – do 5 dni.**

PYTANIE NR 8

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 42 pozycję nr 4 oraz dopuści do zaoferowania klipsownicę o długości 235cm? **Odpowiedź: NIE wydzieli.**

PYTANIE NR 9

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycje 1-4 i stworzyć z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: NIE .

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 1-4 dopuści: kaniule dożylnie, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykany standardowo, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniula wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi

kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy oraz koreczek luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 10

Pakiet nr 17 poz. 2 - Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru do aparatu USG o czułości standard czy też wymaga po prostu papieru do drukarki, bez nadruku? **Odpowiedź:** do drukarki, bez nadruku

Pakiet nr 17 poz. 6 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o całkowitej szerokości 107mm przy czym szerokość kratki (nadruku) wynosi 100 mm. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17 poz. 7,8,13 - Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz o podanie czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez? **Odpowiedź:** rozm.5, z nadrukiem,

Pakiet nr 17 poz. 16 - Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez? **Odpowiedź:** z nadrukiem.

Pakiet nr 17 poz. 19,20 - Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiarów wymaganych papierów oraz o podanie więcej szczegółów ze względu na specyfikę asortymentu. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 17 poz. 24-28 - Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Pakiet nr 17 poz. 28 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody typu R-LLL-510P ze względu na brak dostępności asortymentu. Elektrody były produkowane przez firmę BLL, której nie ma już na rynku.

Odpowiedź: dopuszcza się z zachowaniem parametrów rozmiaru.

Pakiet nr 17 poz. 31,36,37 - Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycjach należy wycenić sztuki elektrod czy opakowanie a'2 szt. elektrod, Elektrody do defibrylacji są zawsze pakowane parami, po 2 sztuki w op.

Odpowiedź: opakowanie 2 szt.

Pozycja 31 - 75sztuk= 37,5 opakowań a 2 sztuki czy też 75 opakowań? **Odpowiedź:** 75 opakowań

Pozycja 36 - 10 sztuk=5 opakowań a 2 sztuki czy też 10 opakowań? **Odpowiedź:** 10 opakowań

Pozycja 37 - 12 sztuk=6 opakowań a 2 sztuki czy też 12 opakowań? **Odpowiedź:** 12 opakowań

Pakiet nr 17 poz. 32,33,34 - Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary, W kolumnie nazwa widnieje informacja o kompletach natomiast kolumna jednostka miary wskazuje na sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 49,14 i 33 sztuk czy też kompletów wskazanych elektrod? **Odpowiedź:** jednostka miary wskazuje sztuki kompletów.

Pakiet nr 17 poz. 35 - Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary. Elektrody z kabelkiem dla noworodków są pakowane po 3 sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 50 sztuk czy też kompletów wskazanych elektrod? **Odpowiedź:** 50 szt.

Pakiet nr 17 poz. 35 - Zwracamy się z prośbą o podanie czy w powyższej pozycji chodzi o elektrody noworodkowe zakończone wtykiem Din 1,5mm? **Odpowiedź:** dopuszcza.

Pakiet nr 17 poz. 36 - Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje elektrod dla dzieci czy dla dorosłych czy też w jednej pozycji oczekuje dwóch typów elektrod (dla dzieci i dla dorosłych)? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17 poz. 38,39 - Prosimy o podanie ilości sztuk w opakowaniu. **Odpowiedź:** 12 szt. w opak. Projekt umowy - §2 ust. 3

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia.

Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP). **Odpowiedź:** 20% zakresu zamówienia.

Projekt umowy - §3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co

jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego. **Odpowiedź: 7 dni.**

PYTANIE NR 11

Dotyczy SIWZ rozdział XI pkt III (dotyczy pakiet nr 17)

Zwracamy się z prośbą o podanie, których próbek (jakich pozycji w pakiecie) może żądać Zamawiający na wezwanie. Zostawienie zapisu bez zmian uniemożliwia bądź też znacząco utrudnia możliwość startowania w postępowaniu przetargowym. W przypadku pakietu nr 17, który składa się z 46 pozycji niemożliwym wydaje się posiadania w każdym momencie każdego z 46 asortymentów. **Odpowiedź: Zamawiający w trakcie realizacji umowy będzie żądał próbek wyłącznie w przypadku, gdy Wykonawca dostarczy produkt inny niż zaferowany w ofercie przetargowej, lub gdy w trakcie użytkowania produkt, nie będzie spełniał wymagań stawianych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia.**

PYTANIE NR 12

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 1

*Czy Zamawiający dopuści do zaferowania jałową serwetę wykonaną w dwuwarstwowego laminatu o rozmiarze 75x90 cm z otworem o średnicy 8cm, z przylepcem wokół otworu? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ***

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania jednorazowe obłożenie do artroskopii kolana o składzie:

- Serweta do artroskopii 220x320cm
- Elastyczny rękaw na kończynę 22 x 75cm
- Obłożenie na stolik Mayo 75x150cm
- Taśma samoprzylepna – 2 sztuki
- Serweta na stolik instrumentariuszki 200 x 150cm
- Serweta na stolik instrumentariuszki 150x100cm ? **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 4

*Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pokrowce na nogi pacjenta o wymiarze 75x115cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź: dopuszcza się.***

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do operacji stawu biodrowego wykonany z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², w składzie:

- Serweta o wymiarze 300x220 cm z wycięciem w kształcie litery U (15x100) otoczonym taśmą samoprzylepną
- Serweta o wymiarach 150 x 240 cm służąca jako ekran anestezjologiczny
- Serweta na stolik Mayo 75 x 150 cm
- Dwie ściereczki celulozowe
- Kieszeń dwukomorowa na ssaki i koagulację 35x35cm
- Pokrowiec na kończynę o wymiarach 33x116cm
- 3 taśmy lepne 9 x 51 cm
- Serweta 150 x 200 cm (owinięcie zestawu), która służy jako przykrycie stolika?

Odpowiedź: dopuszcza się

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania obłożenie uniwersalne, sterylne wykonane z chłonnego wytrzymałego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m²

Skład obłożenia:

- serweta górna o wym. 150x240 cm (ekran anestezjologiczny) wykończona taśmą samoprzylepną w środkowej części serwety,
- dwie serwety boczne o wym. 75x90 cm wykończone taśmą lepnią na całej długości dłuższego boku,
- serweta dolna o wym. 175x175 cm wykończona taśmą,
- serweta (owinięcie obłożenia) o wym. 150x200 cm, która może stanowić przykrycie na stolik instrumentalny ? **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 8

*Czy Zamawiający dopuści do zaferowania sterylną osłonę na ramię C o wymiarach 104x203 cm, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ, lub sterylną osłonę na ramię C o wymiarach 104x188 cm, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.***

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 10

*Czy Zamawiający dopuści do zaferowania sterylną serwetę samoprzylepną wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.***

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sterylnej serwetę samoprzylepną wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sterylnej serwetę samoprzylepną wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź:**zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sterylnej serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sterylnej serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania osłonkę jałową na aparaturę o średnicy 120 cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź:** NIE

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do cięcia cesarskiego 1 x z włókniny:

Skład zestawu:

- owinięcie noworodka,
- ręczniki chłonne,
- osłona na stolik Mayo,
- obłożenie 260/200 x305 z folią i workiem do przechowywania płynów. **Odpowiedź:** TAK

Dotyczy: Pakiet nr 9 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do cięcia cesarskiego

Skład zestawu:

- serweta chirurgiczna w kształcie litery T do cięcia cesarskiego o wymiarach 260/200x305 cm posiadająca trójkątny otwór o wymiarach 18x18 cm, wypełniony folią chirurgiczną o wymiarach 38 x 33 cm. Serweta posiada duży zintegrowany, okalający worek do przechwytywania płynów, podłączenie ssaka i organizatory przewodów – 1 szt.
- serweta - owinięcie noworodka 80x98 cm – 1 szt.
- taśma samoprzylepna 9x51cm – 1szt.
- celulozowe ręczniki chłonne 30x34 cm – 4 szt.
- osłona na stolik Mayo 75x150 cm – 1 szt.
- serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x200cm – 1szt.

Zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego, wzmocnionego w strefie krytycznej, o gramaturze 63 g/m² w obszarze krytycznym, jedną z warstw materiału stanowi folia PE.

Wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro: 406/330,9 kPa w strefie krytycznej. Wytrzymałość na penetrację płynów 392 cm H₂O w strefie krytycznej

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 13

Pakiet 2 poz. 10 - Prosimy o możliwość zaoferowania w tej pozycji igły 0,33 x 12.

Odpowiedź: dopuszcza się.

pakiet nr 2 poz. 27

Z uwagi na fakt, iż przyrząd Cytoluer został wycofany i zaprzestano jego produkcji a odpowiedników tego przyrządu nie ma na rynku, prosimy o wydzielenie tej pozycji z pakietu. Przychylenie się do naszej prośby umożliwi Oferentom złożenie Państwu ważnych ofert na pakiet nr 2. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

pakiet nr 2 poz. 39

Czy w tej pozycji chodzi o 20 opakowań a' 100 szt czy też o 20 szt igieł. Jeżeli 20 szt igieł to prosimy o zwiększenie zapotrzebowania do 1 pełnego opakowania a 100 szt. **Odpowiedź:** 1 op.

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź: dopuszcza się

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem? **Odpowiedź:** dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyście wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym **Odpowiedź:** dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 2. Igły iniekcyjne, strzykawki

Poz. 14-17

1. Czy Zamawiający wymaga strzykawek, które są w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7886-1:2018-07 „Jalowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania”? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.
2. Czy oferowane strzykawki powinny posiadać, wyraźne, nominalne skalowanie, o dokładności zgodnej z powyższą normą i adekwatną do pojemności oferowanych strzykawek, pozostałe wymogi zgodne z siwz. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Poz. 18-19, 41

1. Czy Zamawiający wymaga strzykawek, które są w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 7886-2:2002 „Sterylne strzykawki jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Poz. 19, 41

1. Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock, powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi, pozostałe wymogi zgodne z siwz? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.
2. Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock, powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwa Szpitalu (prosimy o podanie producentów posiadanych przez Państwa pomp infuzyjnych), co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawek jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp, pozostałe wymogi zgodne z siwz? **Odpowiedź:** Ascor, Kwapisz, Medima, Fresenius, Covidion, Agilia.

Poz. 26

1. Czy zapis siwz cyt. „Aplikator do podawania i pobierania leków typu Mini Spike Plus” oznacza wymóg zaoferowania aplikatorów posiadających min. filtr bakteryjny 0,45µm oraz zastawkę zapobiegającą wyciekaniu leku po odłączeniu od strzykawki, które to elementy zapewniają bezpieczne użytkowanie w procedurach wielokrotnych i/lub wieloetapowych przy wykorzystaniu zarówno opakowań z płynami stojących jak i leżących, pozostałe wymogi zgodne z siwz?

Odpowiedź: TAK

2. Czy w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego, określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu klinicznym), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane aplikatory, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego, na samym aplikatorze, pozostałe wymogi zgodne z siwz?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Poz. 29-30

1. Czy Zamawiający dopuszcza igły o długości 88-90mm, pozostałe wymogi zgodne z siwz?

Odpowiedź: TAK.

Poz. 30

1. Czy Zamawiający dopuszcza igły 22G z osobno pakowaną, w pełni kompatybilną prowadnicą, pozostałe wymogi zgodne z siwz? **Odpowiedź:** NIE dopuszcza.

Poz. 28-30

1. Czy oferowane igły, powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze

widocznym z każdej strony pryzmatem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły oraz bezpieczne wykonanie procedury, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 31-32

1. Czy oferowane kraniki trójdrożne jako przepływowy element systemu terapii infuzyjnej, ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz niepożądane, karcynogenne działanie EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?

Odpowiedź: dopuszcza się

Poz. 37

1. Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej i zastąpienie zapisu cyt. „206” zapisem „20G”.

Odpowiedź: TAK - omyłka pisarska. Ma być „20G”

Poz. 45

1. Czy zapis cyt. „półautomatyczna” oznacza igły, posiadające możliwość dowolnej regulacji wielkości pobieranego bioptatu w zakresie 15 lub 22mm przed dokonaniem wystrzałem i pobraniem automatycznym próbki, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet nr 3. Cewniki, dreny medyczne

Poz. 1-10

1. Czy Zamawiający wymaga cewników Foleya, które są w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku” ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
2. Czy zapis siwz „silikonowany” oznacza wymóg zaofiarowania cewników wykonanych z wysokiej jakości lateksu pokrytego zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 1-3

1. Czy oferowane cewniki Foleya dla dzieci w rozmiarach Ch 06-10, powinny posiadać balon o pojemności maksymalnie do 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na delikatną błonę śluzową pęcherza moczowego, jednocześnie gwarantujący, optymalne warunki stabilizacji cewników, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
2. Czy oferowane cewniki Foleya dla dzieci w rozmiarach Ch 06-10, powinny posiadać długość min. 280mm dla Ch 06 i min 300mm dla Ch 08-10, co zapewnia wygodne, aseptyczne wykonanie procedury cewnikowania oraz bezpieczne użytkowanie, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Poz. 4-10

1. Czy oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
2. Czy oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 53-60

1. Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania, które są w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych” ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
2. Czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać kolorystycznie /w zależności od rozmiaru/ oznaczony łącznik typu lejek z wyraźnym wskaźnikiem położenia otworów bocznych, pozwalający na ich symetryczne pozycjonowanie względem błony śluzowej oskrzela, co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i w pełni efektywną i bezpieczną ewakuację wydzieliny w trakcie całego okresu wykonywania procedury, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
3. Czy oferowane cewniki do odsysania, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
4. Czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać jeden otwór centralny, minimum dwa, małe naprzeciwległe otwory boczne oraz „zmrożoną/satynową” powierzchnię, która zapewnia bezporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej, co ułatwia bezpieczne wykonanie procedury, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.
5. Czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru, zgodne z międzynarodową skalą i obowiązującymi normami, zarówno na cewniku jak i

opakowaniu jednostkowym, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywania procedury, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:**dopuszcza się.

Poz. 64

1. Czy oferowane zestawy do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego na bloku operacyjnym, powinny być pakowane w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:**dopuszcza się.

Poz. 65-67, 81

1. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne dreny brzuszne, wykonane z medycznej odmiany pcv, o optymalnie dobranej sprężystości i gładkości, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
Odpowiedź:dopuszcza się.

Poz. 71-74

1. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne dreny Kehra, o długości ramion 50x20cm lub 80x10cm, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:**zgodnie z SIWZ.
2. Czy oferowane dreny Kehra (jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym), powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co ułatwia zachowanie zasad aseptyki przy aplikacji drenu, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?**Odpowiedź:**TAK

Poz. 76-77

1. Czy oferowane dreny do punkcji opłucnej, ze względu na bezpieczeństwo ich użycia klinicznego, powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego drenu oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?**Odpowiedź:**dopuszcza się.

Poz. 79

1. Czy zapis siwz cyt. „dren typu Pezzer” oznacza wymóg zaoferowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi, czy z 4 skrzydełkami stabilizującymi w miejscu założenia ? **Odpowiedź:** z 4 otworami przelewowymi.
2. Czy oferowane dreny typu Pezzer (jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym), powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co ułatwia zachowanie zasad aseptyki przy aplikacji drenu, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:**TAK

Pakiet nr 4. Sprzęt do anestezjologii (rurki, worki, maski, układy oddechowe)

Poz. 1-2

1. Czy oferowane rurki typu Guedel, powinny posiadać kolorystyczny kod rozmiaru (zgodny z ISO) widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia identyfikację rozmiaru w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
Odpowiedź:dopuszcza się.
2. Czy oferowane rurki typu Guedel, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo użytkowania oraz dystalną krawędź z syntetycznej gumy, ograniczającej możliwość traumatyzacji w trakcie wykonywania procedury, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
Odpowiedź:dopuszcza się.

Poz. 4-7, 9-34

1. Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych, które są w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i tączniki”.
Odpowiedź:dopuszcza się.

Poz. 4-7, 9-17

1. Czy oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
Odpowiedź:dopuszcza się.
2. Czy oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny być silikonowane lub z domieszką silikonu, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury intubacji jak i późniejszego klinicznego użytkowania, ale także znacząco zmniejsza opory tarcia przy procedurze odsysania przez rurkę, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?**Odpowiedź:**dopuszcza się.

Poz. 18-27

1. Czy oferowane rurki bez mankieta, przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach t.j. w rozmiarach 2.0-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?**Odpowiedź:** dopuszcza się.

2. Czy oferowane rurki bez mankietu, przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach, powinny posiadać możliwość identyfikacji min. wytwórcy rurki oraz jej rozmiaru i numeru serii, zarówno na samej rurce /warunki kliniczne/ jak i opakowaniu jednostkowym /warunki przechowywania/, co umożliwi Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
Odpowiedź: dopuszcza się.

Poz. 28-32

1. Czy oferowane rurki z bocznym portem do podania leku, powinny posiadać wielkość przepływu /podania leku drugim światłem/ na poziomie minimum 3,35ml/min - dla rozmiaru 2.5; 5,0ml/min - dla rozmiaru 3.0; 15ml/min - dla rozmiaru 3.5 i 35ml/min - dla rozmiaru 4.0 - lub większe, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?
W przypadku odpowiedzi negatywnej, prosimy o określenie przynajmniej wymaganej średnicy w mm drugiego światła, co powinno określić zakładany przez producenta przepływ dla poszczególnych rozmiarów. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 33-34

1. Czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:**dopuszcza się.
2. Czy oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, powinny być silikonowane lub z domieszką silikonu, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury intubacji jak i późniejszego klinicznego użytkowania, ale także znacząco zmniejsza opory tarcia przy procedurze odsysania przez rurkę, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 35-48, 50

1. Czy Zamawiający wymaga rurek tracheostomijnych, które są w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 5366:2017-02 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki tracheostomijne i tączniki”
Odpowiedź: dopuszcza się.
2. Czy oferowane rurki tracheostomijne, powinny być silikonowane lub z domieszką silikonu, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury intubacji jak i późniejszego klinicznego użytkowania, ale także znacząco zmniejsza opory tarcia przy procedurze odsysania przez rurkę, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 8-92

1. Czy Zamawiający wymaga filtrów oddechowych, które są w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 23328-1:2008 i 23328-2:2009 „Filtry do układów oddechowych stosowane w anestezji i do sztucznego oddychania”. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
2. Czy nie nastąpiła omyłka i w obu pozycjach należy zaoferować ten sam produkt, wskazujący na konkretny filtr jednego z producentów ? **Odpowiedź:** NIE ponieważ poz. 8 dotyczy rurki intubacyjnej, natomiast poz. 92 dotyczy filtra.
3. Czy w związku z opisem przedmiotu zamówienia wskazującym na jednego z producentów, Zamawiający dopuszcza równoważne filtry mechaniczne, o równoważnych parametrach użytkowych, tak renomowanych producentów jak Portex (Smiths-Medica), Teleflex (Rusch, Hudson RCI), czy Medtronic (Covidien) lub innych równoważnych, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie nie będzie budziło podejrzania naruszenia fundamentalnych zapisów Ustawy PZP ? **Odpowiedź:** uczestnik postępowania nie doprecyzował jakiej pozycji pytanie dotyczy, gdyż w przedziale 8-92 znajdują się różne produkty medyczne.
4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogów takich jak cyt. „podana nazwa handlowa, objętość oddechowa i tygodniowa harmonogram do zaznaczenia dnia wymiany filtra” ?
Wg naszej najlepszej wiedzy wymóg ten nie znajduje merytorycznego uzasadnienia, gdyż objętość oddechowa podana jest w siwz jako konkretny wymóg i jest zawsze taka sama dla wskazanych filtrów, więc opisywanie tego parametru na samym filtrze stanowi jedynie sposób ograniczenia konkurencji.
W naszej ocenie, nie należy traktować tego parametru jako istotnego w identyfikacji czy użytkowaniu filtra.
Podobnie trudno określić jako niezbędny wymóg odnoszący się do cyt. „tygodniowego harmonogramu do oznaczenia wymiany filtra”, gdyż filtry wymieniane są w miarę potrzeb w zależności od sytuacji klinicznej lub w terminie zgodnym ze standardem obowiązującym na danym

oddziale /najczęściej co 24 godz./ i na ogół opisywane w dokumentacji medycznej.

Fakt niedużej roli rzeczonych parametrów, potwierdza także sam Zamawiający nie stawiając analogicznych wymogów dla innych, licznych filtrów oddechowych lub innych wyrobów medycznych, będących przedmiotem zamówienia w rzeczonym pakiecie, także takich dla których określa konkretny czas ich użytkowania jak np. dla zamkniętych systemów do odsysania z poz. 112, które przeznaczone są do użytkowania na 72 godziny i w wypadku, których konkretny, wymagany okres ich użytkowania, a tym samym wymiany, stanowi dość istotny czynnik terapeutyczny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający jako cyt. „mechaniczny filtr HEPA” taktuje filtr, który zgodnie z opisem siwz, posiada filtrację elektrostatyczną /wymagane membrany elektrostatyczne/ oraz wymiennik ciepła i wilgoci a sformułowanie „hepa” należy taktować jako zwyczajowe, czy też jest to typowy filtr mechaniczny o parametrach charakterystycznych i ściśle określonych tylko dla filtrów HEPA ?

Odpowiedź: filtr z klinicznymi parametrami dla filtrów oddechowych.

6. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne filtry mechaniczne, mechaniczno-elektrostatyczne lub elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci - o mierzalnych parametrach - korzystniejszych do opisanych w siwz, co nie tylko zapewni wypełnienie klinicznych parametrów i wymogów, stawianych tego typu filtrom oddechowym, ale także poszerzy grono Wykonawców, mogących ubiegać się o zamówienie publiczne. **Odpowiedź:** dopuszcza.

Poz. 93

1. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne filtry oddechowe pediatryczne o mniejszej, a tym samym korzystniejszej objętości oddechowej niż wskazana w siwz, pozostałe wymogi zgodne z siwz ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Poz. 111

1. Czy Zamawiający wymaga wymienników ciepła i wilgoci, które są w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 9360-1:2009 i PN-EN 9360-2:2009 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Wymienniki ciepła i wilgoci (HME) do nawilżania gazów oddechowych dla ludzi” Cz. 1 i 2. ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

2. Czy oferowane wymienniki ciepła i wilgoci, powinny charakteryzować się przestrzenią martwą w zakresie 15-20ml, małą wagą własną do 9 g oraz wydajnością nawilżania na poziomie min. 28mg H₂O/l przez cały okres użytkowania (do 24H), pozostałe wymogi zgodne z siwz ?

Odpowiedź: dopuszcza

Poz. 112

1. Czy Zamawiający wymaga zamkniętych systemów do odsysania 72H, które są w pełni zgodne z normą PN-EN 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź: dopuszcza się

2. Czy zgodnie z zapisami obowiązującej normy PN-EN 8836:2014-12, oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny spełniać poniższy wymóg definicji zawarty w rzeczonej normie (definicja 3.3) „Cewnik w systemie zamkniętym to cewnik ssący zamknięty w rękawice ochronnym z łącznikiem od strony pacjenta, który umożliwia użycie cewnika w drogach oddechowych bez rozłączania układu oddechowego”. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

3. Czy oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny posiadać samouszczelniającą się zastawkę oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą tym samym wymagany w siwz bezpieczny okres użytkowania 72h, jeżeli nie prosimy o wskazanie podstawy określenia stawianego wymogu. **Odpowiedź:** dopuszcza się

3. Czy oferowane zamknięte systemy do odsysania w rozmiarach 14F lub 16F, powinny posiadać długość 580mm /do rurek intubacyjnych/ i 365mm /do rurek tracheostomijnych/, do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 114

1. Czy oferowane łączniki typu „martwa przestrzeń” powinny posiadać długość 10cm, powinny być wykonane z PCV o gładkim świetle oraz powinny posiadać podwójnie obrotowy łącznik z zatyczką do odsysania i bronchoskopii oraz standardowe złącza 15M i złącze pacjenta 22M/15F, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się, ale nie wymaga.

Poz. 116

1. Czy oferowany łącznik obrotowy kątowy z uszczelnianym portem do bronchoskopu, powinien posiadać przedłużenie w postaci karbowanej rury, czy też przedmiotem zamówienia jest sam łącznik kątowy, pozostałe wymogi zgodne z siwz ? **Odpowiedź:** dopuszcza się, ale nie wymaga.

Pakiet nr 28. Czujniki, laryngoskopy, łyżki

Poz. 1-2

1. Czy oferowane czujniki powinny posiadać sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający minimalną dokładność (% SpO₂-1 SD) dokładność (% SpO₂-1 SD) 2 cyfry w

zakresie 70-100% oraz 3 cyfry w zakresie 60-80%, tak jak oryginalne czujniki lidera w ich produkcji firmy Medtronic-Covidien ?**Odpowiedź:** dopuszcza się, ale nie wymaga.

2. Czy oferowane czujniki powinny posiadać w oryginalnych, integralnych opakowaniach wraz z czujnikiem min. 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika, co zapewnia ich prawidłowe wydłużone użytkowanie, a tym samym obniża koszty ich eksploatacji, tak jak w oryginalnych czujnikach lidera w ich produkcji firmy Medtronic-Covidien ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pytanie nr 15

Dotyczy: Pakiet nr 16

Poz. 3

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna umożliwiać prowadzenie długotrwałej inhalacji przy więcej niż jednym pacjencie, powyżej 70 dni przy terapii inhalacyjnej (wymagane potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności systemu oryginalną deklaracją producenta) **Odpowiedź:** dopuszcza się.
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna posiadać specjalnie skonstruowany pojemnik z wbudowanym w ściankę kanałem powodującym przejście tlenu do samego dna, a potem aż ku jego górnej części, powodując jego przejście przez całą objętość wody. **Odpowiedź:** dopuszcza się
4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna w zestawie posiadać sterylną głowicę łączącą reduktor z pojemnikiem.

Odpowiedź: TAK

5. Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż Wykonawcy powinny zaoferować obie wskazane w siwz pojemności do dowolnego wyboru przez Zamawiającego. **Odpowiedź:** TAK

Poz. 4-6

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care, noworodkowe - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać obrotową zastawkę umożliwiającą całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego oraz miękki cewnik z oznaczeniem rozmiaru i podziałką centymetrową co 1 cm (w zakresie od 5 do 25 cm), kolorowe paski napyłone na cewniku umożliwiają łatwą identyfikację głębokości wprowadzania cewnika (w zakresie od 14 do 21 cm), łącznik Y pasujący do różnego rozmiaru rurek intubacyjnych oraz mocny przezroczysty, poliuretanowy rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 7-8

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać cewnik o zmiennej sztywności w części dystalnej atraumatyczną, ultramiękką końcówkę z czterema otworami bocznymi, co zapewnia skuteczne i bezpieczne wykonanie procedury. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
4. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zamknięte systemy do odsysania bez „trójnika”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.
5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care - tak jak obecnie stosowane - powinny być przeznaczone do użytku do 72 godzin, powinny posiadać obrotową zamykającą zastawkę oraz możliwość wykonywania bronchoskopii w układzie zamkniętym.

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pakiet nr 24

Poz. 1-4

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację na każdym etapie ich wykorzystania klinicznego. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w zależności od rozmiaru, kolorystycznie (zgodnie z PN-EN ISO 10555-5:2013-11) oznaczone skrzydełka, korek portu bocznego oraz opakowanie jednostkowe, co ułatwia w warunkach klinicznych natychmiastową identyfikację rozmiaru. **Odpowiedź:** TAK.

Poz. 9

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie 24G bez portu bocznego - tak jak obecnie stosowane - o równoważnym przepływie 13ml/min lub 16-22ml/min, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Poz. 17

3. Prosimy o potwierdzenie, iż kaniule dożylnie typu bezpiecznego bez portu górnego - tak jak obecnie

stosowane - powinny być oferowane w rozmiarach min. 24Gx19mm, 22G x 25mm, 20G x 25 i 32mm oraz 18G x 32 i 45mm, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Poz. 18

2. Prosimy o przeniesienie rzeczonych pozycji do pakietu nr 3, gdzie w poz. 82 znajdują się analogiczne wyroby wskazanego producenta, co wydaje się być uzasadnione asortymentowo.

Odpowiedź: z pakietu nr 24 usunięto pozycje nr 18. ; pakiet nr 24 zawiera aktualnie 25 pozycji. Zamawiający upoważnia Wykonawców do samodzielnej korekty w pozycjach ww. pakietu.

Poz. 20

2. Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest worek do godzinowej zbiórki moczu z funkcją pomiaru ciśnienia śródbrzusznego typu Abdo-pressure, składający się worka do godzinowej zbiórki moczu z dwuświatłowym drenem łączącym i zastawką antyzwrotną wbudowaną w łącznik do cewnika Foleya, połączony na stałe ze specjalną linią manometryczną o poj. 20ml, zabezpieczoną filtrem biologicznym, wyskalowaną w mmHg, umożliwiającą precyzyjny odczyt wartości IAP - tak jak obecnie stosowany. **Odpowiedź:** TAK

Poz. 21

3. Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest system do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca typu Flexi Seal (utrzymanie systemu do 29 dni), wyposażony w: silikonowy rękaw odprowadzający treści kałowe o dł. min. 165cm; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wodącego; port do napełniania balonika retencyjnego, port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania, system zawiera port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną oraz strzykawkę wyskalowaną tylko do 45ml, biologicznie czysty, indywidualnie pakowany - tak jak obecnie stosowany. **Odpowiedź:** TAK

Poz. 23

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie typu bezpiecznego bez portu górnego w równoważnym rozmiarze 22G (0,8-0,9mm) x 25mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - tak jak obecnie stosowane. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 24-25

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bez portu bocznego, które zgodnie z obowiązkiem wdrożenia w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej Dyrektywy Rady 2010/32/UE w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU - posiadają zabezpieczenie przed zakłuciem personelu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz- tak jak obecnie stosowane. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
4. Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy, powinni zaoferować Zamawiającemu do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy przetargowej, kaniule dożylnie bez portu bocznego - bez lub ze skrzydełkami stabilizującymi, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz- tak jak obecnie stosowane. **Odpowiedź:** TAK.

Pakiet nr 26

Poz. 1

4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów igły punkcyjnej i prowadzącej, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę skracają długość całkowitą igły punkcyjnej o mniej niż 12mm, co umożliwia ich wygodne użycie m.in. u pacjentów otyłych. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 8-12

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny być przeznaczone do techniki „single shot” przy użyciu stymulatora i powinny posiadać szlif o ścięciu 15°. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 9

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do stymulatora nerwów HNS w równoważnym rozmiarze 25Gx35mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - tak jak obecnie stosowane. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Poz. 13-15

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu

płynem mózgowo-rdzeniowym. **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Poz. 23

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych/podpacjęczynówkowych CSE z igłą 26-27G typu Standard lub PencilPoint do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź:** dopuszcza się.
4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do znieczuleń, powinny posiadać w składzie, poza wymienionymi elementami także samoprzylepny stabilizator filtra opisanego w siwz, zapewniający wygodne zabezpieczenie zarówno filtr jak i cewnika zewnątrzoponowego.
Odpowiedź: dopuszcza się

Pytanie nr 16

Pakiet 4, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurkę gardłową Guedel w rozmiarach od 000-5?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 4, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rurkę gardłową Guedel w rozmiarach od 000-5?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 4, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 2,5 bez mankietu?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 4, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści filtr HME antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych. Filtr antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych, filtr elektrostatyczny, maksymalny czas użytkowania 24 godziny, Wydajność filtracji bakteryjno i wirusowej 99,999% z portem CO₂, Połączenie ISO (mm) 22F / 15M i 22M / 15F, pakowany pojedynczo, objętość oddechowa pacjenta 250 - 1000 ml, martwa przestrzeń: 38 ml, Nawilżanie (mg H₂O / l): 30 mg / VT 500, Rezystancja (cm H₂O): 2.2, 60 LPM, Waga filtra: 25 g? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Pakiet 4, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści filtr HEPA, który łączy w sobie zaawansowaną wydajność mechanicznego filtra hydrofobowego z wysoką skutecznością wymiennika ciepła i wilgoci. Filtr HEPA łączy te dwie cechy z małą przestrzenią martwą i wagą stanowiąc optymalne rozwiązanie w prewencji zakażeń. Harmonijkowy, hydrofobowy wkład mechaniczny filtra daje najwyższą możliwą ochronę na poziomie >99,99999 %. Jest także zatwierdzony dla ochrony przed różnymi drobnoustrojami między innymi dla.: Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV. Skuteczność filtracji > 99.99999 %. Klasa HEPA 13 Poziom nawilżania ponad 30 mg/l, wkład filtra zatwierdzony dla ochrony przed: Mycobacterium Tuberculosis, HIV i Hep. C, mała przestrzeń martwa, przejrzysta obudowa zapewniająca wizualizację, standardowe złącza ISO, Port kapno (CO₂), nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, nie zawiera PVC, otrzymał 13 klasę w/g klasyfikacji HEPA, najwyższą z osiągalnych dla mechanicznych filtrów oddechowych przeznaczonych do stosowania w szpitalu? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Pakiet 4, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny oddechowy o właściwościach: Udoskonalona hydrofobowa membrana filtracyjna o równomiernie rozłożonych fałdach (zabezpieczonych elementami dystansowymi przed sklejeniem się) o całkowitej powierzchni filtracyjnej 325 cm². Gwarantuje skuteczną ochronę przed drobnoustrojami obecnymi zarówno w gazach, jak i cieczach, nie przepuszczając ich przy ciśnieniach znacznie przekraczających 60 cm H₂O (warunek niemożliwy do spełnienia w tym samym stopniu w przypadku filtrów elektrostatycznych). Chroni pacjenta przez okres 24 godzinowego stosowania. Spełnia funkcję wymiennika ciepła i wilgoci. Przezroczysta obudowa z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem przepływu gazu, o zaoblonych, bezpiecznych dla pacjenta krawędziach. Dokładność monitorowania zawartości CO₂ w gazie, dzięki centralnemu usytuowaniu portu do gazometrii. Pierścień zapobiegający rozłączaniu (zgodnie z normą ISO-9356). Optymalne dla jak największej grupy pacjentów połączenie parametrów: skuteczność, objętość/przestrzeń martwa, opory przepływu. Skuteczność (sprawność) filtra – ilość drobnoustrojów (o określonym rozmiarze), jakie przedostają się przez filtr spośród wszystkich, które są do filtra wpuszczane? **Odpowiedź:** dopuszcza się.

Pakiet 4, pozycja 28-32: Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne standardowe, bez portu do podania leku? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 49: Czy Zamawiający dopuści rurkę krtaniową dwukanałową LTS-D?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pakiet 4, pozycja 49: Czy Zamawiający dopuści rurkę krtaniową jednorazowego użytku?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pakiet 4, pozycja 52-53: Czy Zamawiający dopuści kominki do rurki tracheostomijnej innego producenta, o równoważnych parametrach? **Odpowiedź:** TAK.

Pakiet 4, pozycja 78-79: Czy Zamawiający dopuści zaoferowane w pozycji 78 maski do aparatu Ambu dla noworodka w rozmiarze 1 oraz w pozycji 79 maski do aparatu Ambu dla noworodka w rozmiarze 0? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 91: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o parametrach: współosiowe obwody oddechowe dla dzieci, powietrze wydychane przez pacjenta działa, jako „termiczny rękaw” podtrzymując temperaturę i wilgotność, jednoramienne obwody oddechowe usuwają niepotrzebne elementy ze środowiska pracy anestezjologa, podatność, mierzona w szerokim zakresie objętości i przepływów, wynosi tylko 0.77ml/cm H₂O, opór (cm H₂O/1.0L/sec ISO5367) mierzony bez filtra wynosi 0.74 @1.0L i 1.49 @ 0.5L., opór mierzony z filtrem, odpowiednio 1.25 @ 1.0L i 2.49 @ 0.5L, zalecana dla pacjentów o wadze od 3 kg do 20 kg, wszystkie podłączenia 15 i 22 mm wg standardu ISO, 2L LPF* workiem oddechowym, Materiał: Rury karbowane – Polietylen (PE) / Kopolimer etylenu i octanu winylu (EVA), Złączki proste i kątowe – Polipropylen (PP)? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 91: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy pediatryczny wykonany z wysokiej jakości EVA pozbawionego PCV oraz ftalanów, uniwersalne połączenie 15F/22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów, wersja rozciągliwa umożliwia zapamiętanie kształtu, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 1 litrowy (dla dzieci), dodatkowa rozciągliwa rura o długości 100cm, kolanko z portem luer-lock, jałowy?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 92: Czy Zamawiający dopuści filtr HME antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych. Filtr antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych, filtr elektrostatyczny, maksymalny czas użytkowania 24 godziny, Wydajność filtracji bakteryjno i wirusowej 99,999% z portem CO₂, Połączenie ISO (mm) 22F / 15M i 22M / 15F, pakowany pojedynczo, objętość oddechowa pacjenta 250 - 1000 ml, martwa przestrzeń: 38 ml, Nawilżanie (mg H₂O / l): 30 mg / VT 500, Rezystancja (cm H₂O): 2.2, 60 LPM, Waga filtra: 25 g? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 92: Czy Zamawiający dopuści filtr HEPA, który łączy w sobie zaawansowaną wydajność mechanicznego filtra hydrofobowego z wysoką skutecznością wymiennika ciepła i wilgoci. Filtr HEPA łączy te dwie cechy z małą przestrzenią martwą i wagą stanowiąc optymalne rozwiązanie w prewencji zakażeń. Harmonijkowy, hydrofobowy wkład mechaniczny filtra daje najwyższą możliwą ochronę na poziomie >99,99999 %. Jest także zatwierdzony dla ochrony przed różnymi drobnoustrojami między innymi dla.: Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV. Skuteczność filtracji > 99.99999 %. Klasa HEPA 13 Poziom nawilżania ponad 30 mg/l, wkład filtra zatwierdzony dla ochrony przed: Mycobacterium Tuberculosis, HIV i Hep. C, mała przestrzeń martwa, przejrzysta obudowa zapewniająca wizualizację, standardowe złącza ISO, Port kapno (CO₂), nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, nie zawiera PVC, otrzymał 13 klasę w/g klasyfikacji HEPA, najwyższą z osiągalnych dla mechanicznych filtrów oddechowych przeznaczonych do stosowania w szpitalu? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 92: Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny oddechowy o właściwościach: Udoskonalona hydrofobowa membrana filtracyjna o równomiernie rozłożonych fałdach (zabezpieczonych elementami dystansowymi przed sklejeniem się) o całkowitej powierzchni filtracyjnej 325 cm². Gwarantuje skuteczną ochronę przed drobnoustrojami obecnymi zarówno w gazach, jak i cieczach, nie przepuszczając ich przy ciśnieniach znacznie przekraczających 60 cm H₂O (warunek niemożliwy do spełnienia w tym samym stopniu w przypadku filtrów elektrostatycznych). Chroni pacjenta przez okres 24 godzinowego stosowania. Spełnia funkcję wymiennika ciepła i wilgoci. Przezroczysta obudowa z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem przepływu gazu, o zaoblonych, bezpiecznych dla pacjenta krawędziach. Dokładność monitorowania zawartości CO₂ w gazie, dzięki centralnemu usytuowaniu portu do gazometrii. Pierścień zapobiegający rozłączaniu (zgodnie z normą ISO-9356). Optymalne dla jak największej grupy pacjentów połączenie parametrów: skuteczność, objętość/przestrzeń martwa, opory przepływu. Skuteczność (sprawność) filtra – ilość drobnoustrojów (o określonym rozmiarze), jakie przedostają się przez filtr spośród wszystkich, które są do filtra wpuszczane? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 93: Czy Zamawiający dopuści filtr HME antybakteryjny - antywirusowy dla

dorośli. Filtr antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych, filtr elektrostatyczny, maksymalny czas użytkowania 24 godziny, Wydajność filtracji bakteryjno i wirusowej 99,999% z portem CO₂, Połączenie ISO (mm) 22F / 15M i 22M / 15F, pakowany pojedynczo, objętość oddechowa pacjenta 250 - 1000 ml, martwa przestrzeń: 38 ml, Nawilżanie (mg H₂O / l): 30 mg / VT 500, Rezystancja (cm H₂O): 2.2, 60 LPM, Waga filtra: 25 g? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 93: Czy Zamawiający dopuści filtr antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych. Filtr elektrostatyczny. Maksymalny czas użytkowania 24 godziny. Wydajność filtracji bakteryjno-wirusowej 99,999% z portem CO₂. Połączenie ISO (mm) 22F / 15M i 22M / 15F, objętość oddechowa pacjenta od 150 ml, martwa przestrzeń : 38 ml, Rezystancja (cm H₂O): 1.3, 60 LPM, pakowany pojedynczo. Waga filtra: 24 g ? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 106: Czy Zamawiający dopuści filtr HME antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych. Filtr antybakteryjny - antywirusowy dla dorosłych, filtr elektrostatyczny, maksymalny czas użytkowania 24 godziny, Wydajność filtracji bakteryjno i wirusowej 99,999% z portem CO₂, Połączenie ISO (mm) 22F / 15M i 22M / 15F, pakowany pojedynczo, objętość oddechowa pacjenta 250 - 1000 ml, martwa przestrzeń: 38 ml, Nawilżanie (mg H₂O / l): 30 mg / VT 500, Rezystancja (cm H₂O): 2.2, 60 LPM, Waga filtra: 25 g? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 109: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wlewów kontrastowych bez barytu, niejadalny, pakowany indywidualnie, czysty mikrobiologicznie? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 110: Czy Zamawiający dopuści aparat Ambu silikonowy bez uchwytu ułatwiającego trzymanie? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 115: Czy Zamawiający dopuści rurkę karbowaną do ambu noworodkowego 20 cm? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 115: Czy Zamawiający dopuści rurkę karbowaną mikrobiologicznie czystą? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5, pozycja 16: Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowata metalową małą w rozmiarze 150 mm? **Odpowiedź:** NIE.

Pakiet 5, pozycja 17: Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowata metalową dużą w rozmiarze 250 mm? **Odpowiedź:** NIE

Pakiet 5, pozycja 19: Czy Zamawiający dopuści wanienkę o pojemności 4,5l? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 5, pozycja 20: Czy Zamawiający dopuści wanienkę o pojemności 7,5l? **Odpowiedź:** NIE

Pakiet 5, pozycja 24: Czy Zamawiający dopuści mokre ręczniki do mycia pacjentów o wymiarach 17x23,5 cm, pakowane po 10 sztuk z przeliczeniem ilości, karton zbiorczy 50 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5, pozycja 25: Czy Zamawiający dopuści myjki nasączone do mycia pacjentów pakowane po 24 sztuki? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 5, pozycja 39, 40, 49, 50, 51, 52, 53, 89: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 39, 40, 49, 50, 51, 52, 53, 89 z pakietu 5 do osobnego zadania. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5, pozycja 57: Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 0,25l? **Odpowiedź:** TAK.

Pakiet 5, pozycja 60: Czy Zamawiający dopuści pojemniki na wycinki histopatologiczne o pojemności 2,3l? **Odpowiedź:** TAK.

Pakiet 5, pozycja 55-61: Czy Zamawiający oczekuje pojemników na wycinki histopatologiczne będących wyrobami medycznymi ? **Odpowiedź:** NIE.

Pakiet 5, pozycja 64: Czy Zamawiający dopuści maskę filtrującą bakterie o skuteczności na poziomie 99,99% (bez właściwości biobójczych)? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5, pozycja 68: Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe o wymiarach 12x29 cm? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 5, pozycja 97: Czy Zamawiający dopuści karton wykrajnikowy o wymiarach 200x150x100 ? **Odpowiedź:** NIE

DOT. SIWZ: Czy Zamawiający dopuści w ramach Pakietu nr 4 i 5 złożenie w etapie drugim oświadczenia o posiadaniu : I. Aktualnych dokumentów (certyfikat i / lub deklaracji)

potwierdzających spełnienie odpowiednich dla wyrobu medycznego norm i dyrektyw, uwzględniając w szczególności wymagania UE. Deklaracja zgodności lub zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE –dotyczy pakietów – z wyjątkiem asortymentu, który nie jest zarejestrowany jako wyrób medyczny. II. Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP; z zastrzeżeniem prawa wezwania Wykonawcy do przedłożenia kopii w/w dokumentów? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

DOT. SIWZ: Czy Zamawiający dopuści w ramach Pakietu nr 4 wykazania, iż w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert wykonał co najmniej dwie dostawy sprzętu medycznego na kwotę: pierwsza dostawa: 233458,75 zł brutto, druga dostawa: 206794,43 zł brutto? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

DOT. SIWZ: Czy Zamawiający dopuści w ramach Pakietu nr 5 wykazania, iż w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert wykonał co najmniej dwie dostawy sprzętu medycznego na kwotę: pierwsza dostawa: 187596,09 zł brutto, druga dostawa: 121430,15 zł brutto? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 2, poz.10 - Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,3x13mm?**Odpowiedź:TAK**

Pakiet 2, poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 15Gx55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 16Gx 55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 18Gx 55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 20 ml w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 3170 pełnych opakowań? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz.18 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką Luer-Lock? **Odpowiedź:zgodnie z SIWZ**

Pakiet 2, poz.24

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 10 ml w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 2 pełnych opakowań? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz. 30

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby igła posiadała prowadnicę? **Odpowiedź:NIE; zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 3, poz. 4-10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a w opakowaniu podwójnym: wew: folia, zew: papier-folia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: TAK.**

Pakiet 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika w rozmiarze CH6? **Odpowiedź: NIE.**

Pakiet 3, poz. 11-14

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika do kontrolowanego odsysania z 2 otworami bocznymi? **Odpowiedź: TAK.**

Pakiet 3, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania w rozmiarze CH 18, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź: NIE.**

Pakiet 3, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika z wążkami bez regulacji? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 3, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika w rozmiarze CH8? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 3, poz. 44-52

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zgłębnika żołądkowego bez zatyczki? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 3, poz. 65-67,81Odpowiedź:

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane ze 100% silikonu, posiadające 6 bocznych, perforowany na odcinku 10 cm? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 3, poz. 67

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne w rozmiarze CH 33? **Odpowiedź: NIE.**

Pakiet 3, poz. 68-69

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie drenu Redona o długości 700mm? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 3, poz. 71-74

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie dren T Kehr o rozmiarze ramion 450mm x 80mm? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x90cm z otworem przyklepnym 8x6cm, wykonaną z

laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 40g/m²? Odpowiedź: NIE

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x90cm z otworem przyklepnym 8x6cm, wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m²? Odpowiedź: NIE

Pakiet 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii o składzie:

1 x serweta samoprzylepna do artroskopii o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm,

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm,

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm,

1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm,

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm,

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm? Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 9, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pokrowce wykonane z hydrofobowej włókniny SMS? Odpowiedź: TAK

Pakiet 9, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego wykonanego z hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 50g/m² i składzie:

1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne,

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne,

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm,

2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm,

1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm,

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm? Odpowiedź: NIE

Pakiet 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 150 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²,

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 180 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²,

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 50 cm x 90 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m²,

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm,

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace,

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm,

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm? Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 9, poz. 10,12

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: NIE .

Pakiet 9, poz. 10-13,15

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m²?

Odpowiedź: NIE .

Pakiet 9, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego w rozmiarze 50x75cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 9, poz. 19, 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cięcia cesarskiego o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm z

portami do podłączenia drenów, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m²,
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m²,
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m²,
1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 80 g/m²,
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm,
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm,
Wytrzymałość na rozerwanie sucho/mokro 205,6/199,4 kPa,
Odporność na penetrację płynów 41,7cm H₂O?

Odpowiedź – 1: zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź – 2 : pakiet nr 9 nie zawiera pozycji nr 20.

Pakiet 14, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?**Odpowiedź: TAK**

Pakiet 14, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z pakietu gdyż jest to jedyny wielorazowy produkt w pakiecie z asortymentem jednorazowym? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 14, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce w rozmiarze 40cm x 38cm? **Odpowiedź: TAK.**

Pakiet 29, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści kaczkę męską tradycyjną? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 29, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o pojemności użytkowej 300 ml, pojemność maksymalna 900 ml? **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19, poz. nr 1,2,3:

Siatkę lekką, płaską do operacji przepuklin, o gramaturze 30 g/m², **pozostałe parametry bez zmian?**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w nawiązaniu do **Rozdziału XI, pkt. III. w SIWZ** odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, ponieważ jako Wykonawca byliśmy związani umową na oferowany asortyment **lub** wyrazi zgodę na przesłanie **próbek niesterylnych**? **Odpowiedź: Zamawiający odstąpił od wymogu.**

PYTANIE nr 19

Pakiet 1, poz. 1-3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniących się grubościach tj. grubość na palcu min. 0,12 mm na pojedynczej ścianie. Rękawice zarejestrowane jako Wyrób Medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, która ochrania przed najwyższym poziomem ryzyka. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:zgodnie z SIWZ**

Pakiet 1, poz. 1,2,3,11 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o lepszym poziomie AQL 1,0. Im niższy poziom AQL tym produkt jest lepszej jakości – czyli posiada znacznie mniejszą ilość ubytków, dziur, zniekształceń niż przyjęte w normie EN 455 – 1,2,3. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, poz. 4-9, 12-16, 20-21 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o lepszym poziomie AQL 0.65. Im niższy poziom AQL tym produkt jest lepszej jakości – czyli posiada znacznie mniejszą ilość ubytków, dziur, zniekształceń niż przyjęte w normie EN 455 – 1,2,3. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 22 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 22 rękawic nie będących wyrobem medycznym? Rękawice te ze względu na swoje przeznaczenie nie mają obowiązku rejestracji jako wyrób medyczny. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 23 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający będzie wymagał 240 opakowań rękawic A'200 szt, a nie 240 par? **Odpowiedź: 2400 par.**

Pakiet 1, poz. 24,25,31 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, kształt anatomiczny, kolor jasnobrązowy, mankiet równomiernie rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana, wewnętrzna pokryta polimerem, grubość na palcu max. 0,185 mm, na dłoni max. 0,175 mm, na mankiecie max. 0,165 mm, długość 285-288 mm, poziom protein lateksu <20ug/g, badane metodą Lowry'ego AQL 0,65, rozmiary od 6,0 do 9,0, pakowane po 50 par. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 26 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 26 rękawic będących środkiem ochrony

indywidualnej spełniających wszystkie wymogi Zamawiającego, ale będących ze względu na przeznaczenie środkiem ochrony indywidualnej i posiadających jako środek ochrony indywidualnej wszystkie dokumenty dopuszczenia zgodnie z obowiązującym w tym zakresie prawem. **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Pakiet 1, poz. 24-25 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, chlorowanej i silikonowanej, wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pytania dot. projektu umowy

1. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 3 terminu na realizację reklamacji do 5 dni roboczych. **Odpowiedź: 5 dni roboczych.**

2. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 5 ust. 2 lit. a. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych. **Odpowiedź: zamawiający zmodyfikuje zapis.**

3. Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 7 ust. 1 lit. d o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **Odpowiedź: zamawiający zmodyfikuje ten zapis o ww. treść.**

4. Prosimy o wykreślenie zapisu § 8 ust. 1 projektu umowy. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 20

SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie w postępowaniu jednego pełnomocnictwa w formie elektronicznej wraz z formularzem JEDZ lub w formie pisemnej wraz z ofertą? **Odpowiedź: w formie pisemnej wraz z ofertą.**

Załącznik 1A do SIWZ

Formularz asortymentowo-cenowy

Dotyczy pakietu nr 44

1. Czy Zamawiający dla pakietu nr 44 poz. 1 wymaga zaferowania czujnika pomiarowego z przewodem połączeniowym do pomiaru CO₂ w strumieniu głównym do monitora Nihon Kohden o długości min. 3M?

Odpowiedź: czujnika

Czy Zamawiający dla pakietu nr 44 poz. 1 wymaga zaferowania adapterów pomiarowych do pomiaru CO₂ w strumieniu głównym do monitora Nihon Kohden? Producent oferuje w/w. asortyment w jednostce miary jaką jest opakowanie (1 opakowanie = 50 sztuk.)

Odpowiedź nr 1 - : 2 op.

Odpowiedź nr 2 - : zamawiający dodał pozycję w pakiecie nr 44 .

3. Czy Zamawiający dla pakietu nr 44 poz. 1 wymaga zaferowania adapterów pomiarowych o przestrzeni martwej max. 5ml do monitora Nihon Kohden? Producent oferuje w/w. asortyment w jednostce miary jaką jest opakowanie (1 opakowanie = 50 sztuk.) **Odpowiedź: 2 op.**

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. od 2 do 5 w kolumnie „Ilość sztuk” miał na myśli ilość opakowań? Producent oferuje w/w. asortyment w jednostce miary jaką jest opakowanie (1 opakowanie = 10 sztuk.)

Odpowiedź: opakowań

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 3 wymaga zaferowania mankietu jednorazowego bez lateksu, szerokość 2 cm, obwód ramienia 4-8 cm, kolor jasnoniebieski? **Odpowiedź: TAK**

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 4 wymaga zaferowania mankietu jednorazowego bez lateksu, szerokość 3 cm, obwód ramienia 6-11 cm, kolor zielony? **Odpowiedź: TAK**

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 2 wymaga zaferowania mankietu jednorazowego bez lateksu, szerokość 4 cm, obwód ramienia 7-14 cm, kolor ciemnoniebieski? **Odpowiedź: NIE**

8. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 2 wymaga zaferowania mankietu jednorazowego bez lateksu, szerokość 1 cm, obwód ramienia 3-6 cm, kolor pomarańczowy? **Odpowiedź: TAK**

9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 6 pod pojęciem „zestaw” rozumie wyłącznie przetwornik do mierzenia ciśnienia metodą inwazyjną do kardiomonitora Nihon Kohden? Jeśli zestaw zawiera dodatkowe elementy prosimy o umieszczenie ich nazwy w odpowiedzi na powyższe pytanie. **Odpowiedź: przetwornik**

10. W przypadku gdy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. nr 6 wymaga jedynie przetwornika do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną prosimy o wydzielenie pozycji nr 6 z pakietu nr 44 (tj. Zestaw do mierzenia ciśnienia metodą inwazyjną do kardiomonitora Nihon Kohden) do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu przetargowym. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 6 w kolumnie „Ilość sztuk” miał na myśli ilość opakowań? Producent

oferuje w/w. asortyment w jednostce miary jaką jest opakowanie (1 opakowanie = 10 sztuk.)

Odpowiedź: 1 op.

12. Czy Zamawiający wobec autoryzowanego dystrybutora sprzętu medycznego Nihon Kohden w Polsce zgodzi się zrezygnować z wymogu dostarczenia próbek i zmienić go na obowiązek dołączenia do oferty karty katalogowej potwierdzającej spełnianie warunków technicznych/parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1A do SIWZ?

Autoryzowany dystrybutor sprzętu medycznego Nihon Kohden w Polsce oferuje jedynie oryginalne akcesoria medyczne, w pełni kompatybilne z w/w. urządzeniami, a więc nie zachodzi ryzyko dostarczenia asortymentu niezgodnego z przedmiotem zamówienia. Ponadto Wykonawca w obecnej sytuacji w cenie oferty zmuszony jest skalkulować ryzyko konieczności dołączenia do oferty próbki oferowanego asortymentu, a zważywszy na małą ilość asortymentu w pakiecie 44 wzrost ceny oferty może sięgać nawet 20%.

Odpowiedź: TAK

PYTANIE nr 21

Pyt.nr 1 dotyczy pakietu nr 21 poz.3

Czy Zamawiający dopuści elektrodę hydrożelową dzieloną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych o wymiarach 164x117mm o powierzchni 103cm² ? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pyt.nr 2 dotyczy pakietu nr 21 poz.13

Czy Zamawiający ma na myśli elektrodę hydrożelową dzieloną taka jaka jest opisana w pozycji nr 3 w danym pakiecie ? **Odpowiedź: TAK**

PYTANIE nr 22

Dotyczy pakietu nr 37 pozycja nr 5,6,14

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do oddzielnego pakietu pozycji nr 5,6,14 oraz utworzenie dla niej odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla Zamawiającego.

Produkty zawarte w pozycji nr 5,6,14 w pakiecie nr 37, opisuje dokładnie asortyment oferowany przez firmę KROBAN ANNA KORCZYŃSKA, który jest wyłącznym dystrybutorem produktów firmy Maquet (skan pisma producenta w załączniku do pytań). Tak skonstruowany pakiet stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę i utrudnia złożenie konkurencyjnej oferty innym firmom, a tym samym zawęża Zamawiającemu możliwość wyboru optymalnej oferty.

Taki opis przedmiotu zamówienia narusza Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: przedstawiony opis przedmiotu zamówienia ma charakter informacyjny i na celu ścisłe określenie do jakiego sprzętu jest w posiadaniu zamawiającego, aby Wykonawca powziął informację z jakim sprzętem oferowane produkty muszą być bezwzględnie kompatybilne.

PYTANIE nr 23

1. Dotyczy: Pakietu nr 17 Papiery, elektrody, żele do EKG

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 9 i 31 z pakietu nr 17 do osobnego pakietu ponieważ umożliwi to złożenie ofert większej ilości oferentów.? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

2. Dotyczy: Pakietu nr 28 Czujniki, laryngoskopy, łyżki

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 11-16 oraz 20-31 z pakietu nr 28 do osobnego pakietu ponieważ umożliwi to złożenie ofert większej ilości oferentów.? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy: Pakietu nr 28 Czujniki, laryngoskopy, łyżki

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 17-19 z pakietu nr 28 do osobnego pakietu ponieważ umożliwi to złożenie ofert większej ilości oferentów.? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

PYTANIE nr 24

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19, poz. nr 1,2,3: Siatkę lekką, płaską do operacji przepuklin, o gramaturze 30 g/m², pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający w nawiązaniu do Rozdziału XI, pkt. III. w SIWZ odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, ponieważ jako Wykonawca byliśmy związani umową na oferowany asortyment lub wyrazi zgodę na przesłanie próbek niesterylnych? **Odpowiedź: TAK.**

PYTANIE nr 25

Zadanie nr 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu 4 pozycji ; 1, 52,53,54,55,56,57,58,59,74,75,76,77,114 i 116, oraz utworzenie z tych pozycji pakietu 4 A. Pozwoli to złożyć bardzo korzystną ofertę dla Zamawiającego. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Zadanie nr 15:

1. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z zadania nr pozycji nr 6,7,8 i utworzenie osobnego zadania dotyczącego czujników MASIMO Set. Pozwoli to nam na złożenie atrakcyjnej cenowo oferty.
Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.
2. W związku z tym, że firma Masimo zaprzestała produkcji czujników z połączeniem LNOP czy Zamawiający wymaga aby zastąpić je odpowiednim połączeniem typu LNCS?
Odpowiedź: dopuszcza.
3. Czy Zamawiający w pozycjach 6,7,8 wymaga oryginalnych czujników masimo w technologii MASIMO SET – pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, bez artefaktów dzięki eliminacji sygnału z krwi żyłnej?
Odpowiedź: dopuszcza.

Pytania dotyczące SIWZ oraz wzoru umowy, załącznik 4 do SIWZ

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.
Odpowiedź: tak dni robocze

Pytanie dotyczy wzoru umowy,

Prosimy o zmianę w/w zapisu na: „Strony dopuszczają możliwość zmiany ceny brutto, jedynie w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, cena brutto zostanie zmieniona proporcjonalnie do zmiany stawki podatku VAT.”
Odpowiedź: TAK

Pytanie dotyczy wzoru umowy, §8 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktując, jako nieistniejące.”
Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

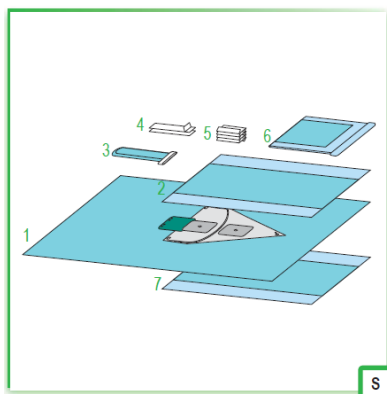
Pytanie nr 26

Pakiet nr 9 - Zapytanie I, dotyczy poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50x60 cm z otworem 6x8 cm ? **Odpowiedź: NIE**

Zapytanie II, dotyczy poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obłożenie:



ZESTAW DO ARTROSKOPII Z TORBĄ		60102	4/8	BARRIER NO COMPROMISE IN SECURITY
KNEE ARTHROSCOPY SET				rozmiar szt.
1.	serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadająca dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7 cm i 5 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu	230x320		1
2.	serweta na stolik	150x190		1
3.	osłona na kończynę	22x75		1
4.	taśmy samoprzylepne	9x49		2
5.	ręczniki chłonne	18x25		4
6.	osłona na stolik MAYO	79x145		1
7.	osłona na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190		1

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zapytanie IV, dotyczy poz. 15

Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 50x60cm ? **Odpowiedź: NIE.**

Zapytanie V, dotyczy poz. 19

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cięcia cesarskiego, który posiada dodatkową taśmę lepłą ?

Odpowiedź: dopuszcza.

Pakiet nr 45 - Zapytanie VI, dotyczy poz. 5, 6, 7, 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o sprecyzowanie wymaganych ilości asortymentu z pozycji 5,6,7,8, czy aby na pewno wymagana ilość to tylko 1 sztuka ? **Odpowiedź: TAK.**

PYTANIE nr 27

- Dotyczy pakietu 51, poz. 2 - Czy Zamawiający ma na myśli linie w strumieniu bocznym w technologii Microstream czy linie w strumieniu bocznym kompatybilne z czujnikiem M2741A?
Odpowiedź: Linie kompatybilne z czujnikiem M1923A
- Dotyczy pakietu 51, poz. 3 - Prosimy o informacje jakiej firmy przetworników oczekuje Zamawiający? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu 51, poz. 4 - Czy Zamawiający ma na myśli jednopacjentowe maskiety noworodkowe czy maskiety dla dorosłych? **Odpowiedź: noworodkowe.**
- Dotyczy pakietu 51, poz. 5 - Prosimy o określenie czy maskiety mają być dla niemowląt, dla dzieci czy dla dorosłych? Prosimy także o określanie czy chodzi o maskiety jednorazowego czy wielorazowego użytku? **Odpowiedź: dla dorosłych wielorazowe**

PYTANIE nr 28

Pakiet 4 poz.60 do 65

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

Odpowiedź: dopuszcza.

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

Odpowiedź: dopuszcza.

3. Czy zamawiający oczekuje żeby maski krtaniowe posiadały wzmocniony koniuszek maskietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku?

Odpowiedź: dopuszcza.

4. Czy zamawiający oczekują żeby w masce krtaniowej rurka i maskiet uformowane były jako pozbawiona łączeń całość dla większego bezpieczeństwa użytkownika? **Odpowiedź: dopuszcza.**

5. Czy zamawiający oczekuje aby rurka maski krtaniowej była usztywniona przez co skraca się czas założenia? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pakiet 4 poz.73

Czy zamawiający dopuści jako równoważną maskę dla dorosłych z rezerwuarem z drenem tlenowym o dł.200 cm, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 4 poz.73 do 77

Czy zamawiający oczekuje wyrobów pozbawionych szkodliwych ftalanów wykazujących szkodliwe działanie na organizm, a w nadmiarze zwiększających ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory?

Odpowiedź: dopuszcza.

Pakiet 4 poz.84

Czy zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator manualny, wielorazowego użytku, dla dzieci, wyposażony w silikonowy, samorozprężalny worek o pojemności 635 ml (objętość oddechowca 450 ml) z zastawką zwrotną, zaworem ograniczającym ciśnienie wentylacji do 40 cm H₂O, rezerwuarem tlenowym o pojemności 1500ml z zastawką oraz szczelnie przylegającą maską silikonową z otwartym maskietem w rozm.2? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 4 poz.85,86

Czy zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator manualny, wielorazowego użytku, wyposażony w silikonowy, samorozprężalny worek o pojemności 1475 ml (objętość oddechowca 1100 ml) z zastawką zwrotną, zaworem ograniczającym ciśnienie wentylacji do 40 cm H₂O, rezerwuarem tlenowym o pojemności 1500ml z zastawką oraz szczelnie przylegającą maską z pompowanym maskietem w rozm.5?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4 poz.84,85,86

1. Czy w celu zapewnienia skutecznej wentylacji, resuscytatory dla dzieci oraz resuscytatory dla dorosłych, mają być wyposażone w zintegrowany z workiem silikonowym pasek na dłoń zapobiegający przed wyslizgiwaniem się z dłoni i wyrównujący siłę uciśnięcia? **Odpowiedź: dopuszcza się.**

2. Czy w celu wygodnego ustawienia aparatu (bez konieczności odrywania maski od twarzy pacjenta) połączenia maski twarzowej z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem mają być obrotowe?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pakiet 4 poz.92

Czy Zamawiający dopuści filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylnej, o następujących parametrach: objętość oddechowca V_t 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy V_t 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z koreczkiem mocowanym na stałe?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 9, poz.3

Czy zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, objętość oddechowa VT 70-600ml, jałowy, przestrzeń martwa 22 ml skuteczność filtracji dla wirusów >99,999%, bakterii >99,9999%, poziom nawilżania 32 mg/l przy VT 500ml, waga filtra 17 g?

Odpowiedź: pytanie niezgodne z asortymentem.

Pakiet 4 poz.93

Czy zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci o masie od 8 do 15kg, objętość oddechowa 70-600ml, jałowy, skuteczność filtracji dla wirusów ≥99,999%, bakterii ≥99,9999%, poziom nawilżania 31 mg/l przy VT 500ml, przestrzeń martwa 22 ml, waga filtra 17 g? **Odpowiedź:**zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4 poz.110

Czy w celu wygodnego ustawienia aparatu (bez konieczności odrywania maski od twarzy pacjenta) połączenia maski twarzowej z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem mają być obrotowe?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pakiet 4 poz.54 do 81, 84 do 86, 89 do 93

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co zapewni zwiększenie konkurencyjności a uwzględniając ilości pozwole uzyskać Zamawiającemu korzystniejszą ofertę cenową. **Odpowiedź:** NIE

PYTANIE nr 29

Dot. Załącznik nr 1 A – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet nr 25

1.Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści opakowania zbiorcze o wielkości 150 sztuk? **Odpowiedź:** TAK

PYTANIE nr 30

Pytanie nr 1 - Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego. **Odpowiedź:** NIE

Pytanie nr 2 - Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.**Odpowiedź:** na poziomie 20%

Pytanie nr 3 - Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relacją łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia niezrealizowanej wartości brutto..”**Odpowiedź:** NIE zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 - Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta? **Odpowiedź:** TAK

Pytanie nr 6 - Dotyczy Pakiet 33: pozycji 12

Ze względu na występowanie na rynku kwasu o stężeniu 5%, 6%, 25%, 50%, 60%, 80% i 85% prosimy o określenie procentowości kwasu mrówkowego, oraz określenie jego czystości. **Odpowiedź:** 85%

Pytanie nr 7 - Dotyczy Pakiet 39: Dotyczy pozycji 7 i 10

Ze względu na różne numery katalogowe oraz różne ceny każdego z produktów, prosimy o rozpisanie

każdego produktu w osobnej pozycji **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy pozycji 8 i 9 - Ze względu na użycie określenia „gąsiorki” prosimy o zamieszczenie zdjęcia poglądowego jakiego produktu oczekuje zamawiający **Odpowiedź: butelki z szeroką szyjką 250ml.**

Dotyczy pozycji 13 - Prosimy o dopuszczenie Cylinder miarowy o pojemności 2000 ml z podziałką co 20 ml **Odpowiedź: dopuszcza się**

Pytanie nr 8 - Dotyczy Pakiet 5:

Prosimy o wydzielenie pozycji 55 – 61 (Pojemniki na wycinki histopatologiczne) pozwoli to zamawiającemu na otrzymanie korzystniejszej ofert od firm specjalizujących się w tym asortymencie

Odpowiedź: nie wydzielamy.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 56 Pojemniki na wycinki histopatologiczne o poj. 0,12 L

Odpowiedź: dopuszcza się

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 58 Pojemniki na wycinki histopatologiczne o poj. 0,52 L

Odpowiedź: dopuszcza się.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 59 Pojemniki na wycinki histopatologiczne o poj. 1,2 L

Odpowiedź: dopuszcza się.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 60 Pojemniki na wycinki histopatologiczne o poj. 2,3 L

Odpowiedź: dopuszcza się

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 61 Pojemniki na wycinki histopatologiczne o poj. 3,4 L

Odpowiedź: dopuszcza się

Pytanie nr 9 - Dotyczy Pakiet 6:

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 15 Ostrze (skalpel wysuwany)jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 11P ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 175 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 15 Ostrze (skalpel wysuwany)jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 11P ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 200 sztuk **Odpowiedź:dopuszcza się**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 16 Ostrze (skalpel wysuwany) jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 15 ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 125 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 17 Ostrze (skalpel wysuwany) jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 21 ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 175 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 17 Ostrze (skalpel wysuwany) jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 21 ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 200 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 18 Ostrze (skalpel wysuwany) jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 23 ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 125 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji w pozycji 18 Ostrze (skalpel wysuwany) jednorazowe z plastikową prowadnicą zapewniającą zamykanie jedną ręką rozmiar 23 ze względu na sposób konfekcjonowania (opakowanie 25 szt) w ilości 150 sztuk **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 12, 13, 14 pozwoli to na złożenie oferty firmom oferującymi towary z dziedziny histopatologii do których należą żyłki mikrotomowe. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 10 Dotyczy SIWZ:

Zamawiający w SIWZ w rozdziale XI a oczekuje załączenia do oferty dokumentów, które Wykonawca ma przedłożyć na wezwanie wśród wymaganych dokumentów jest również **Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP.**

Prosimy Zamawiającego o dostosowanie zapisów SIWZ do wymogów nowej ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) i wykreślenie wymogu dołączenia Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP ponieważ takie dokumenty w tym przypadku nie istnieją, a jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). Żądanie powyższych dokumentów nie znajduje uzasadnienia prawnego, ani na gruncie § 13 rozporządzenia z 26.07.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, ani przede wszystkim na gruncie rozdziału 7 ustawy z 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych. Dokumenty te nie są bowiem dokumentami dopuszczającymi wyroby medyczne do obrotu lub do używania. Takie stanowisko było wielokrotnie podkreślane przez urząd rejestracji wyrobów medycznych w czasie wejścia w życie ustawy o wyr. med. **O fakcie**

dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu / używania decyduje (tylko i wyłącznie) fakt zgodnego z prawem oznakowania go znakiem CE (vide art. 11 ust.1 ustawy o wyr. med.), o czym może zaświadczać tylko deklaracja zgodności, a w przypadku większości klas ryzyka (zgodnie z art. 29 ust. 5 ustawy o wyr. med.) także certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną.

Ponadto w związku z tym, iż nie wszystkie artykuły są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z 20 maja 2010 roku. W związku z tym ustawa nie nakłada na nas obowiązku posiadania dokumentów, jakie są wymagane dla wyrobów medycznych na potwierdzenie faktu dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie Polski, w tym deklaracji zgodności i obowiązku dokonania zgłoszenia / powiadomienia o wyrobie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679).

Zatem wnosimy jak na wstępie. **Odpowiedź: zamawiający wykreśla wymóg dołączenia Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP**

PYTANIE nr 31

Czy w Pakiecie nr 2, poz. 10 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości 0,3 x 13mm, pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: TAK**

Czy w Pakiecie nr 2, poz. 11-13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości 43mm lub 60mm, pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: NIE.**

Czy w Pakiecie nr 2, poz. 11-13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości w zakresie 39-50-83- 100 mm, pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: NIE.**

W Pakiecie nr 2, poz. 27 Zamawiający wymaga Przyrząd do transferu leków, kompatybilny z workami Baxter Viaflo – np. typu Baxter Cytoluer. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Czy z uwagi na fakt, iż producent wycofał się z produkcji powyższego przyrządu, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zastępującego go przyrządu typu spike, płaska powierzchnia do dezynfekcji, do użytku do 96 godzin, kompatybilny z workiem i butelką Baxter?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Czy w Pakiecie nr 3, poz. 1-10 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Cewników Foley opakowanie podwójne – wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia, pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: TAK**

Czy w Pakiecie nr 4, poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Rurka intubacyjna bez mankietu, sterylna, rozmiar 2,5? **Odpowiedź: NIE**

Czy z Pakiecie nr 4, poz. 42 Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej? Czy chodzi o rurkę rozm. 7,5?

Odpowiedź: Tak rozmiar 7,5.

Czy z Pakiecie nr 4, poz. 49 Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej? Czy Zamawiającemu nie chodzi o rurki jednorazowego użytku, jak do tej pory oferowane przez Wykonawców u Zamawiającego?

Odpowiedź: nie wielorazowe tylko jednorazowe .

Cena rynkowa rurek jednorazowych to 90,00-100,00 zł netto, wielorazowych to ok. 450,00 – 500,00 zł netto za 1 sztukę. **Odpowiedź: jednorazowe.**

Czy w Pakiecie nr 4, poz. 49 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie - Jednorazowa rurka krtaniowa LTSD (dwukanałowa)? Proponowane rozwiązanie jest korzystniejsze niż opisane w SIWZ. Wobec wycofania się z produkcji rurek 1-kanalowych, prosimy o wyrażenie zgody na następczynię, rurkę LTSD – dwukanałową – posiadającą port do sondy żołądkowej? **Odpowiedź: dopuszcza się.**

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z pakietu nr 4, poz. 109, z uwagi na fakt niedostępności na polskim rynku opisanego produktu? Producenci wycofali się z produkcji. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 4, poz. 62-65 - Czy Zamawiający dopuści produkt zgodny z opisem SIWZ – rozmiary i waga odpowiednio :

pozycja	Wymagany zakres wagi i rozmiar	Oferowany zakres wagi i rozmiar
62	20 – 30- kg (rozmiar 2,5)	<u>17 – 30- kg (rozmiar 2)</u>
63	30 – 50kg (rozmiar 3)	30 – 50kg (<u>rozmiar 2,5</u>)
64	50 – 70kg (rozmiar 4)	50 – 70kg (<u>rozmiar 3,5</u>)

65	70 – 100kg (rozmiar 5)	3. – 100kg (<u>rozmiar 4,5</u>)
----	------------------------	-----------------------------------

Odpowiedź: TAK

Pakiecie nr 5, poz. 56 Zamawiający wymaga Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 0,1 L.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 0,12L ?

Odpowiedź: TAK

Pakiecie nr 5, poz. 57 Zamawiający wymaga Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 2 L.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 0,23 lub 0,25L ?

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 32

Pakiet 47

1. *Czy Zamawiający w celu zagwarantowania równego dostępu firmom oferującym wysokiej jakości sprzęt laparoskopowych i w celu zabezpieczenia interesu szpitala zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 47- Sprzęt laparoskopowy do odrębnego, niezależnego pakietu pozycji nr 10- „Filtr regulacji próżni K291603 do stanowiska noworodka srn-10”?* **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

2. *Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (narzędzia: optyki, światłowodów) które są wykonywane na zamówienie klienta, sprowadzane z zagranicy, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 tygodni od złożenia zamówienia?* **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

3. *Czy Zamawiający, w pakiecie 47 poz. 5, przez „worek do laparoskopii” rozumie worek do ekstrakcji pęcherzyka żółciowego?* **Odpowiedź: dopuszcza .**

4. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 47, poz. 6 dopuści kontener do sterylizacji jednej optyki o wymiarach 430x65x52 mm?* **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

/-/ **Dariusz Bierła**
Dyrektor ZZOZ
w Ostrowie Wielkopolskim

e-mail: szpital@szpital.osw.pl
www.szpital.osw.pl