



Gdańsk, dnia 8 listopada 2024 r.

D10.251.99.E.2024

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ  
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ 2**

*Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp, pn.:*

**Dostawa wyrobów medycznych dla Stacji Dializ, rękawic medycznych oraz różnych wyrobów medycznych jednorazowych**

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

**Pytanie 239: dot. części nr 55**

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 szt. = 1 opakowanie zawierające 25 szt. odcinków?

**Odpowiedź:** Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 240: dot. części nr 134**

Czy zamawiający dopuści worki bez portu do pobierania próbek?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 241: dot. części nr 145, poz. 4**

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

**Odpowiedź:** SWZ bez zmian.



**Pytanie 242: dot. części nr 145 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści marker chirurgiczny skórny do oznaczania pola operacyjnego jednorazowego użytku o następujących parametrach:

- jednorazowego użytku;
- w kolorze srebrnym;
- o wymiarach długość 138mm, średnica 11 mm;
- sterylne, sterylizowany - radiacyjnie
- z nietoksycznym, dobrze widocznym, fioletowym roztworem gencjany, odpornym na szorowanie;
- posiadający dwustronną końcówkę 0,5mm i 1,0mm;
- szybko schnący;
- marker wraz z elastyczną i wodoodporną linijką o skali do 15cm;
- na markerze dodatkowa skala w kolorze czarnym z możliwością pomiaru do 6 cm;
- wyrób medyczny klasy I sterylnej potwierdzony deklaracją zgodności
- opakowanie folia - papier

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 243: dot. części nr 162, poz. 1f-1g**

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

**Odpowiedź:** SWZ bez zmian.

**Pytanie 244: dot. części nr 162 poz. 1**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Oznaczenie producenta bezpośrednio na strzykawkę jest niezbędne do weryfikacji poprawności zaprogramowania pompy w trakcie podawania leku kiedy opakowanie zewnętrzne jest już wyrzucone.

**Pytanie 245: dot. części nr 220**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 246: dot. części nr 220**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 247: dot. części nr 190, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści produkt mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 248: dot. części nr 190**

Prosimy o potwierdzenie ilości:

Poz. 1 - 100 szt.

Poz. 2 - 40 szt.

Poz. 3 – 500 szt. (op. po 10 szt. x 50 op.)

Poz. 4 – 500 szt. (op. 10 szt. x 50 op.)

Poz. 5 – 150 szt. (op. 10 szt. x 15op.)

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis. Ilości we wszystkich pozycjach wyrażone są w opakowaniach a 10szt.

**Pytanie 249: dot. części 181**

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga by strzykawki do gazometrii o pojemności 1,0 ml bez igły były z 80 IU elektrolitowo zbilansowaną heparyną, które są kompatybilne z Analizatorem ABL90 Flex Plus , oraz pozwalają na wykonanie pełnego panelu badań?

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.



#### **Pytanie 250: dot. części 215**

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wkłucia posiadały min. 48 miesięcy ważności na dzień dostawy, w celu umożliwienia dłuższego przechowywania przydatnych do użycia produktów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga. Zapisy dotyczące terminu ważności znajdują się w projekcie umowy.

#### **Pytanie 251: dot. części nr 215**

Zwracamy się z pytaniem, czy nie doszło do omyłki w zakresie opisu zadania 215? Aktualnie zamawiający opisał igłę do biopsji tkanek miękkich, ale w formularzu wskazał, że chce zamówić igły doszpikowe. Prosimy o doprecyzowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### **Pytanie 252: dot. projektu umowy**

§ 6 ust. 1-3 Czy zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych do 0,2 %?

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

#### **Pytanie 253: dot. projektu umowy**

§ 6 ust. 10 Czy zamawiający zmniejszy łączną wysokość kar umownych do 10 %?

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

#### **Pytanie 254: dot. części nr 45**

Dot. par. 1 ust. 2 i 5 wzoru umowy – Wykonawca wnosi o zmianę istniejących zapisów w ten sposób, aby minimalne wykorzystanie umowy było na poziomie 75% jej wartości.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 255: dot. części nr 45**

Dot. załącznika nr 1 (formularza cenowego) w zw. z par. 1 ust. 4 wzoru umowy – Czy Wykonawca składający ofertę, której wybór będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w formularzu cenowym ma podać cenę jednostkową i wartość w netto? Jeżeli tak, prosimy o dostosowanie formularza cenowego w ten sposób, aby możliwym było przedstawienie cen netto. Wnosimy jednocześnie o dostosowanie zapisu w par. 1 ust. 4 wzoru umowy.

**Odpowiedź:** W formularzu asortymentowo-cenowym Wykonawca podaje ceny brutto. W przypadku oferty, której wybór będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług Wykonawca umieszcza tę informację w pkt IV



ppkt 8 formularza oferty. W opisanej sytuacji Zamawiający dostosuje § 1 ust. 4 projekt umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Szacunkową wartość niniejszej umowy określa się na:

- netto: ..... PLN (słownie złotych: ...../100). Dostawa obciążona mechanizmem podzielonej płatności (split payment). Wykonawca wystawi fakturę i oznaczy ją adnotacją „mechanizm podzielonej płatności.”

#### **Pytanie 256: dot. części nr 45**

Dot. par. 6 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby kary umowne opisane w par. 6 umowy naliczane były od kwot/wartości netto? Jeżeli tak, prosimy o dostosowanie wzoru umowy.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

#### **Pytanie 257: dot. części nr 45**

Dot. par. 1 ust. 3 w zw. z par. 2 ust. 1 i par. 10 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 lub 12 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy? W ocenie Wykonawcy, biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, zapis w obecnym brzmieniu wydaje się być nieproporcjonalny.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 258: dot. części nr 45**

Dot. załącznika nr 1 (formularza cenowego) w zw. z par. 2 ust. 1 wzoru umowy – Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 50 szt. (poz. 1 i 3) i 48 szt. (poz. 2) zestawów.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza. Informację o ilości w opakowaniu można zamieścić w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### **Pytanie 259: dot. części nr 45**

Dot. załącznika nr 1 (formularza cenowego) w zw. z par. 2 ust. 1 wzoru umowy – Wykonawca prosi o dostosowanie załącznika w zakresie ilości podanej dla poz. nr 2, w ten sposób, aby oczekiwana ilość była wielokrotnością liczby 48.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.



**Pytanie 260: dot. części nr 45**

Dot. par. 6 ust. 10 wzoru umowy – Wykonawca wnosi o zmianę istniejących zapisów w ten sposób, aby kary umowne nie mogły przekroczyć 20% wartości wskazanej w § 1 ust. 4 umowy.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 261: dot. części nr 83 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rozmiar 14Gx100mm oraz 14Gx150 mm, pozostałe bez zmian ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 262: dot. części nr 83 poz. 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w opakowaniach (op.=10 szt) w odpowiednim przeliczeniu we formularzu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 263: dot. części nr 83 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści rozmiar 14Gx100mm oraz 14Gx150 mm, pozostałe bez zmian ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 264: dot. części nr 83 poz. 2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w opakowaniach (op.=10 szt) w odpowiednim przeliczeniu we formularzu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 265: dot. części nr 110**

Proszę o podanie rozmiaru wziernika usznego kryjącego się pod wielkością L i M w mm?

**Odpowiedź:** M - 2mm L - 4mm.

**Pytanie 266: dot. części nr 110**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w opakowaniach (op.=50 zestawów) w odpowiednim przeliczeniu we formularzu

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 267: dot. części nr 111 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 14Gx130 mm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 268: dot. części nr 113**

Czy zamawiający może podać rozmiary sztanc? Sztanca z suwakiem występuje tylko w rozmiarze 1mm, 1,5mm, 2mm, 3mm, 4mm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis części nr 118 w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 269: dot. części nr 113**

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na opakowania, gdzie op.=20 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w części nr 118.

**Pytanie 270: dot. części nr 172**

poz.26: Czy Zamawiający mógłby doprecyzować ilość łączników do słuchawek? *Uzasadnienie:* Jedno opakowanie zawiera 10 sztuk łączników jednorazowego użytku.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje zaoferowania łączników w ilości 200 szt. (2 x 100 szt lub 20 x 10 szt.)

**Pytanie 271: dot. części nr 129 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra infuzyjnego antybakteryjnego – filtr bardzo mały, płaski, neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków - łatwy do mocowania - możliwość do stosowania do 96 godz. -posiadający samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) i zacisk szczelinowy oraz dwa dreny z poliuretanu o długości ok.5 do 10 cm przed i za filtrem a przepływ dla 0,9% NaCl to około 110 ml/godzinę, -membrana 0,2 mikrona - zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: bakterie) oraz endotoksyny - powierzchnia filtrująca 1,65 cm<sup>2</sup> - kolor obudowy PRZEZROCZYSTE - objętość wypełnienia około 0,5 ml, końcówki typu Luer Lock - sterylne, nie zawierający DEHP i lateksu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 272: dot. części nr 129 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra do żywienia pozajelitowego dla noworodków, do emulsji tłuszczowych, membrana 1,2 mikrona – filtr bardzo mały, płaski, łatwy do mocowania, neonatologiczny z maksymalnym czasem stosowania do 24 godzin, filtr wyposażony w zacisk





szczelinowy i samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) oraz dwa dreny z poliuretanu o długości około 5 do 10 cm przed i za filtrem, objętość wypełnienia około 0,5 ml a przepływ dla 20% emulsji lipidowej to około 10 ml/godzinę - membrana 1,2 mikrona zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: zarodniki grzybów), kolor obudowy NIEBIESKI - produkt sterylony, nie zawierający DEHP i lateksu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 273: SWZ. §XVIII Punkt 2. Kryterium: Termin Dostawy**

Wykonawca wnosi, wydłużenie maksymalnego terminu na dostarczanie przedmiotu umowy w zakresie części nr 160, będącego jednocześnie kryterium oceny ofert, z 5 dni roboczych do 7 dni roboczych. Wskazany 5-dniowy termin realizacji zamówienia jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej, zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 274: dot. Projektu umowy sprzedaży (część 160) §3 ust.1 punkt 4**

Czy Zamawiający wymaga przekazania po podpisaniu umowy, numerów EAN wyrobów medycznych objętych umową, także wypadku gdy w/w numery EAN zostaną podane w formularzu asortymentowo cenowym – załącznik nr 1 do SWZ ?

**Odpowiedź:** Gdy numery zostaną podane w formularzu, zamawiający w takim wypadku nie będzie wymagał ich dostarczenia po podpisaniu umowy.

#### **Pytanie 275: dot. projektu umowy sprzedaży (część 160). §3 ust.7**

Prosimy w zakresie części nr 160 na wydłużenie terminu na wymianę towaru wadliwego na towar bez wad do 7 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 276: dot. projektu umowy sprzedaży (część 160). §6 ust.1**

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie kary umownej zawartej w §6 ustęp 1, do 0,3 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu projektu umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.





**Pytanie 277: dot. projektu umowy sprzedaży (część 160). §6 ust.2**

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie kary umownej zawartej w §6 ustęp 2, do 0,3 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu projektu umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 278: dot. umowy sprzedaży (część 160) §6 ust.3**

Wnosimy o wydłużenie czasu, po którym Zamawiający ma prawo do zakupu interwencyjnego do 4 dni roboczych ponad termin dostawy wskazany §2 ust. 1.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Przy 7 dniowym terminie dostawy + 4 dni robocze oznacza w praktyce możliwość wykonania zakupu zastępczego dopiero po 2 tygodniach od złożenia zamówienia.

**Pytanie 279: dot. umowy sprzedaży (część 160). §6 ust.4**

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie kary umownej zawartej w §6 ustęp 4, do 5 % wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn , o których mowa w ust. 5 lub § 4.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 280: dot. umowa umowy sprzedaży (część 160). § 6 ust.10**

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie kary maksymalnego pułapu kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 do 30 % wartości wskazanej w § 1 ust.4 (wartości szacunkowej umowy).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 281: dot. części nr 191 poz. 7**

Poz. 7- wymagania bezwzględne:

|   |  |     |   |
|---|--|-----|---|
| 7 | Zestaw do pomiaru rzutu serca w technologii PICCO: | szt | 5 |
|---|--|-----|---|

| Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 7 | Podać tak/nie | Opisać |
|---|---------------|--------|
| Wyrób medyczny jednorazowy                    |               |        |
| Pakowany indywidualnie                        |               |        |



|   |  |  |
|---|--|--|
| Sterylny  |  |  |
| <b>Skład zestawu</b>  |  |  |
| Cewnik tętniczy do stosowania u dorosłych, tętnica promieniowa ,<br>średnica zewnętrzna 4F długość użyteczna min. 50 cm |  |  |
| Prowadnica wykonana z nitinolu  |  |  |
| Złącze luer wykonane z trogamidu  |  |  |
| Czujnik temperatury   |  |  |
| Linia czerwona-przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia  |  |  |

W związku z tym, że zakończono produkcję cewników tętniczych z dostępem do tętnicy promieniowej, zwracamy się pytaniem, czy Zamawiający dopuści do Poz.7 cewnik tętniczy z dostępem do tętnicy ramiennej z okolicy łokciowej o średnicy 4F i długości 22 cm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 282: dot. części nr 191 poz. 10**

Poz. 10:

|    |                                       |     |   |
|----|---------------------------------------|-----|---|
| 10 | Obudowa czujnika cieczy wstrzykiwanej | szt | 5 |
|----|---------------------------------------|-----|---|

Ponieważ obudowa czujnika cieczy wstrzykiwanej pakowana jest po 10 szt w 1 opakowanie – które jest niepodzielne, zwracamy się pytaniem, czy Zamawiający zwiększy ilość z obecnych 5 szt do 10 szt ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 283: dot. części nr 191**

**\*Zamawiający wymaga użyczenia zestawu monitorującego na czas trwania umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od tego wymogu, ponieważ nie posiadamy dostępnego zestawu monitorującego, który moglibyśmy użyczyć na czas trwania umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 284: dot. części nr 191, projekt umowy**

W przypadku odstąpienia od wymogu użyczenia zestawu monitorującego prosimy o odpowiednią modyfikację zapisów wzoru umowy w zakresie części nr 191.

**Odpowiedź:** Zgodnie ze zmienionym SWZ.



**Pytanie 285: dot. części nr 191, projekt umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar w § 6 ust. 1-3 wzoru umowy do 0,1%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 286: dot. części nr 191, projekt umowy**

Prosimy o ustalenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych wynikających z umowy na poziomie 20% wartości szacunkowej umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 287: dot. części nr 54**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 54 poz. 1 i 3 aby na opakowaniu jednostkowym łyżek do laryngoskopu umieszczone były informacje : typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru oraz aby łyżka dla bezpieczeństwa posiadała podwójne opakowanie jednostkowe ?

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

**Pytanie 288: dot. części 120**

Poprosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 120 maski krtaniowe z kanałem gastrycznym LMA posiadające rozmiary i zakresy wagowe oraz średnica zgłębnika do odsysania treści żołądkowej:(1) <5 kg/6F; (1.5) 5-10 kg/6F; (2) 10- 20 kg/10F; (2.5) 20-30 kg/10F; (3)30-50 kg/14F; (4) 50-70 kg/14F; (5) 70-100 kg/14F ,kompatybilne z MRI, materiał PCV (mankiet oraz rurka), nie zawierający lateksu.

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 289: dot. części nr 125**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 125 pozycji 1 filtrów hydrofobowych elektrostatycznych o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 32 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 38ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h dla Vt 500ml: 37.2; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 6.77; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H<sub>2</sub>O.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



### Pytanie 290: dot. części nr 125

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 125 pozycji 2 filtrów antybakteryjno-wirusowych dla dzieci i dorosłych elektrostatycznych o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , wadze max 16 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 20,11 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 19.2; utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 24.79; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 291: dot. części nr 125

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 125 pozycji 3 filtrów mechanicznych z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99999% ,z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm<sup>2</sup>; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub pętelką , o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt 500ml: 37.1, o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 6.90; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H<sub>2</sub>O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 292: dot. części nr 215

Prosimy o dopuszczenie pakiecie nr 215 poz 1i 2 igły doszpikowe EZ-IO o następujących parametrach: zestaw zawiera igły EZ-IO w rozmiarze 15 G,(długości w zależności od wyboru Zamawiającego 45mm, 25mmi 15mm) opatrunek EZ-Stabilizator, zestaw przedłużający EZ-Connect, opaskę na nadgarstek dla pacjenta EZ-IO oraz 1-portowy pojemnik na odpady ostre NeedleVISE, urządzenie pozwala na bezpieczny dostęp nie uszkadzając tkanek w ciągu kilku sekund.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 293:

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy wkłucie doszpikowe ( igła doszpikowa ) powinna być wprowadzana za pomocą zwolnienia mechanizmu spustowego i wbicia się do kości (strzału), czy za pomocą napędu wkręcona na pożądaną głębokość ?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje igieł automatycznych, bez użycia dodatkowego napędu.



**Pytanie 294: dot. części nr 44**

Prosimy o dopuszczenie układu o długości 1,2 m z maseczkami dostępnymi w rozmiarach 00 (średnica 35mm), 0 (średnica 52,3 mm), 1 (68,8 mm) i 2 (79,5 mm) do wyboru Zamawiającego, bez wyspecyfikowanych w mm średnic, kompatybilnymi z układem 1.

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 295: dot. części nr 49 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej brytyjskiej firmy Intersurgical z drenem o konstrukcji niewymagającej stosowania klipsu na nos, wykonane z polietylenu, bez obrotowego łącznika, z podwójnym podbródkiem bez wyspecyfikowanych rozmiarów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 296: dot. części nr 49 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie masek w rozmiarach uniwersalnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 297: dot. części nr 49 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie wąsów bez wyspecyfikowanych rozmiarów od S do XL.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 298: dot. części nr 49 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie zestawów wykonanych z polietylenu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 299: dot. części nr 80**

Czy Zamawiający dopuści resuscytatory z PCV zawierającego ftalany z trzymetrowymi drenami tlenowymi i z maską o rozmiarze 3 w pozycji 2 oraz bez zastawki oddechowej w resuscytatorze dla dorosłych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 300: dot. części nr 123**

Czy Zamawiający dopuści produkt zawierający ftalany z portem do odsysania manualnie zamykanym za pomocą klapki?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 301: dot. części nr 174**

Prosimy o dopuszczenie szczoteczek nie wyposażonych w gąbkę na zewnętrznej powierzchni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 302: dot. części nr 220 poz. 1**

Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW oraz aktualnym Komunikatem Prezesa Urzędu z dnia 24 maja 2024 r. w sprawie zasad określania statusu regulacyjnego odzieży medycznej:

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blania-statusu-regulacyjnego>

według których fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, **Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający dopuszcza produkty o statusie wyrobu medycznego oraz środka ochrony indywidualnej.

**Pytanie 303: dot. części nr 220 poz. 1**

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLWMiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętych stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający dopuszcza produkty o statusie wyrobu medycznego oraz środka ochrony indywidualnej.

**Pytanie 304: dot. części nr 220 poz. 1**

Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający dopuszcza produkty o statusie wyrobu medycznego oraz środka ochrony indywidualnej.



**Pytanie 305: dot. części nr 220 poz. 1**

Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

**Odpowiedź:** Asortyment będzie używany przez personel Zmawiającego.

**Pytanie 306: dot. części nr 220 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny o gramaturze 20 g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 307: dot. części nr 211 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 11 x 33 mm zamiast 1,0 x 32 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 308: dot. części nr 198 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z filtrem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 309: dot. części nr 198 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu o objętości wypełnienia 0,32 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Przyrząd ma służyć do pobierania bardzo małych ilości leków, więc jak najmniejsza objętość wypełnienia jest kluczowa.

**Pytanie 310: dot. części nr 161 poz. 1**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli maksymalne przepływy pod ciśnieniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 311: dot. części nr 161 poz. 1**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający na pewno wymaga wymienionych w formularzu cenowym ilości, tj. w sumie 27 800 sztuk kaniul, co przy średniej cenie rynkowej wynosi około 417 000,00 zł

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, iż liczba sztuk podana w formularzu asortymentowo-cenowym jest prawidłowa.

**Pytanie 312: dot. części nr 161 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul z czterema okrągłymi otworami.





W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyjaśnienie jaki wpływ na procedurę medyczną posiadają otwory w innym kształcie i ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Specjalny kształt otworów redukuje ciśnienie w trakcie podaży co pozwala na podanie kontrastu w dużym przepływie, pod wysokim ciśnieniem przy zmniejszonym ryzyku wypadnięcia cewnika z naczynia. Szybka podaż kontrastu jest kluczowa dla otrzymania obrazu dobrej jakości.

**Pytanie 313: dot. części nr 131 poz. 1-3**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje kraników z koreczkami posiadającymi trzpień położony poniżej własnej krawędzi?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań, dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 314: dot. części nr 130 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kaniuli z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki antyzwrotnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 315: dot. części nr 130 poz. 2**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje kaniul z dwoma portami do wstrzyknięć, tj. z portem głównym oraz dodatkowym portem bocznym/górnym?

**Odpowiedź:** Tak, zgodnie z wymaganiami punkt 8.

**Pytanie 316: dot. części nr 128 poz. 1-1a**

Proszę o dopuszczenie przewodnic wykonanych z aluminium.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 317: dot. części nr 128 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przewodnicy o długości 272 cm (+/-10 cm)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 318: dot. części nr 128 poz. 1a**

Proszę o dopuszczenie przewodnicy o długości 237 cm (+/-10 cm).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 319: dot. części nr 128 poz. 1a**

Proszę o dopuszczenie przewodnic w dwóch rozmiarach o zakresach: 4.0 – 6.0 oraz 5.5 – 10.0

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 320: dot. części nr 128 poz. 2-2a**

Proszę o dopuszczenie przewodnic bez wzmocnienia plecionką z włókien żywicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 321: dot. części nr 128 poz. 2-2a**

Proszę o odstąpienie od wymogu skalowania co 1 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 322: dot. części nr 114, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie cewników Foley'a CH12, 14, 16, 18, 20, 22 z balonem 5-15 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 323: dot. części nr 114 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie cewników Foley'a CH22, 24, 26, 28, 30 z balonem 30-50 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 324: dot. części nr 114 poz. 1-3**

Proszę o dopuszczenie cewników bez przewodnicy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 325: dot. części nr 75 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu o objętości wypełnienia 0,53 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 326: dot. części nr 62 poz. 1-3**

Proszę o dopuszczenie cewników bez powierzchni zmrożonej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 327: dot. części nr 62 poz. 1-3**

Proszę o dopuszczenie cewników bez kontroli siły ssania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 328: dot. części nr 62 poz. 1-3**

Proszę o dopuszczenie cewników o długości min. 50 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 329: dot. części nr 49 poz. 3**

Proszę o dopuszczenie wążów tlenowych w rozmiarze uniwersalnym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Rozmiar uniwersalny jest zbyt duży dla noworodków.

**Pytanie 330: dot. części nr 49 poz. 3**

Proszę o dopuszczenie wążów tlenowych w 2 rozmiarach – dla dorosłych oraz dla dzieci.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 331: dot. części nr 59 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodów z przewodnikiem:

w rozm. 0,032" dł.110cm dla rozm. katetera 4.8F -5F

w rozm. 0,035" dł.110cm dla rozm katetera 6F,

w rozm. 0,038" dł.110cm dla rozm. katetera 7F i 8F.

Prowadniki o zróżnicowanej średnicy dla poszczególnych rozmiarów katetera wynikają z większej kompatybilności ze sobą elementów zestawu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 332: dot. części nr 59 poz. 3**

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego. Jakich kateterów moczowodowych wymaga w tej pozycji? W wymaganiach Zamawiającego w jednej pozycji są wymienione końcówki: Nelaton, Oliwka, Couvelaire, Tiemann natomiast w kolejnej pozycji wymieniają Państwo również końcówkę Zeiss, której nie wymagacie Państwo w poprzednim opisie. Bardzo prosimy o sprecyzowanie jakie końcówki kateterów są wymagane.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis.



**Pytanie 333: dot. części nr 72**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na dreny brzuszne wykonane z silikonowanego tworzywa o optymalnie dobranej sprężystości i elastyczności. Rozm 10F-36F (zwiększający się co 2F). Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 334: dot. części nr 10**

Czy Zamawiający w części 10 wyrazi zgodę za zaoferowanie cewnika do krótkotrwałego wykorzystania do hemodializy wraz z zestawem do zakładania do wyboru Zamawiającego: - z podwójnym światłem i prostymi wyprowadzeniami, - z podwójnym światłem i zakrzywionymi w wyprowadzeniach o rozmiarach 11,5 Fr – 13Fr ( bez wymaganego 12 Fr) i długościach 15cm-25 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 335: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o średniej średnicy kanału roboczego: min. 2.0mm, max. 2,2mm?

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

**Pytanie 336: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o średnicy końcówki dystalnej 5.4 mm?

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

**Pytanie 337: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o polu widzenia 85°, głębi ostrości 6-50 mm, długości części roboczej 600 mm?

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

**Pytanie 338: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o minimalnej szerokości kanału roboczego akcesorium endoskopowego do 2.0 mm?

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



**Pytanie 339: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego kompatybilne z zestawem pojemników do pobierania wydzielin? Pobieranie próbek bronchoskopowych w systemie zamkniętym. Obejście próżniowe, w celu wyeliminowania przełącznika rurki ssącej za pomocą adaptera z przełącznikiem przepływu. Do stosowania podczas procedur BAL, BW, toalety drzewa oskrzelowego. Zestaw pojemników: pojemnik na próbkę 30 ml – 2 szt., adapter integrujący stabilne podłączenie z bronchoskopem – 1 szt., adapter ssący – 1 szt.

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

**Pytanie 340: dot. części nr 206 poz. 1**

Czy zamawiający oczekuje w celu łatwiejszego rozpoznania rozmiaru bronchoskopu korelacji z kolorem zielonym.

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

**Pytanie 341: dot. części nr 206 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o średniej średnicy kanału roboczego: min. 2.6mm, max. 2,8mm?

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

**Pytanie 342: dot. części nr 206 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o średnicy końcówki dystalnej 6.3 mm?

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

**Pytanie 343: dot. części nr 206 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o polu widzenia 85°, głębi ostrości 6-50 mm, długości części roboczej 600 mm?

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

**Pytanie 344: dot. części nr 206 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego o minimalnej szerokości kanału roboczego akcesorium endoskopowego do 2.6 mm?

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



**Pytanie 345: części nr 206 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje bronchoskopu jednorazowego kompatybilne z zestawem pojemników do pobierania wydzielin? Pobieranie próbek bronchoskopowych w systemie zamkniętym. Obejście próżniowe, w celu wyeliminowania przełącznika rurki ssącej za pomocą adaptera z przełącznikiem przepływu. Do stosowania podczas procedur BAL, BW, toalety drzewa oskrzelowego. Zestaw pojemników: pojemnik na próbkę 30 ml – 2 szt., adapter integrujący stabilne podłączenie z bronchoskopem – 1 szt., adapter ssący – 1 szt.

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

**Pytanie 346: części nr 206 poz. 2**

Czy zamawiający oczekuje w celu łatwiejszego rozpoznania rozmiaru bronchoskopu korelacji z kolorem pomarańczowym.

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

**Pytanie 347: dot. części 49 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z drenem występującą w dwóch rozmiarach dla dorosłych oraz pediatrycznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 348: dot. części 49 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne cewniki do podawania tlenu przez nos występujące w 3 rozmiarach: dla dorosłych, pediatrycznym oraz noworodkowym o przekroju gładkim umożliwiającym cichy przepływ tlenu ? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 349: dot. części 49 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator o pojemności 12ml skalowany co 2ml co daje możliwość uzyskania pojemności zarówno 10ml oraz 6ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 350: dot. części nr 49 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator o pojemności 12ml skalowany co 2ml co daje możliwość uzyskania pojemności zarówno 10ml oraz 6ml, występujący w dwóch rozmiarach dla dorosłych oraz pediatrycznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 351: dot. części 87 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterownik USB nie posiadający zacisków z zestawie? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 352: dot. części nr 87 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny złącze T bez silikonowego koreczka? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 353: dot. części 120 poz. 1**

W związku z wymogiem, aby maski krtaniowe mogły być stosowane u pacjentów pow. 100 kg prosimy o dopuszczenie dodatkowego rozmiaru maski (nr 6) przeznaczonego dla pacjentów o wadze powyżej 100 kg. Zwracamy uwagę, że tylko maska w rozmiarze 6 jest w stanie dobrze uszczelnić się w drogach oddechowych pacjentów o takiej masie ciała.

**Odpowiedź:** Opisany zakres rozmiarów jest minimalnym zakresem, można zaoferować większy zakres.

**Pytanie 354: dot. części 123 poz. 1**

Czy Zamawiając dopuści jako równoważny wymiennik ciepłą i wilgoci z portem do odsysania zamykanym manualnie na zatyczkę przyczepioną na stałe do wymiennika oraz o objętości oddechowej w zakresie 50-1000ml? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 356: dot. części 124 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o objętości oddechowej w zakresie 150-1200ml? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie 357: dot. części 124 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z przestrzenią martwą równą 30ml, o objętości oddechowej 70-250ml oraz o masie 21g? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 358: dot. części 124 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z przestrzenią martwą równą 55ml oraz o masie 35,6g? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 359: dot. części 124 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy sterylny, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności wirusowej >99,999% z portem kapno luer-lock z wkręcanym koreczkiem, o objętości oddechowej 150-1500ml, wadze 35,6 g, przestrzeni martwej 55ml, nawilżaniu 37mg/l przy  $V_t=500$ ml, barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membraną filtracyjną o metodzie działania ładunków intermolekularnych; wszystkie elementy zamknięte w obudowie. Plaska membrana filtracyjna wykonana z włókien hydrofobowych i celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci nawinięty centralnie, spiralnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 360: dot. części 124 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o skuteczności filtracji wirusowej >99,999% o metodzie filtracji oddziaływania ładunków intermolekularnych oraz z portem do kapnografii z koreczkiem zabezpieczającym? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 361: dot. części 125 poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru utraty wilgoci, która jest możliwa do określenia w stałych i restrykcyjnych warunkach laboratoryjnych i nie jest możliwa do uzyskania w warunkach szpitalnych? Parametrem najważniejszym jest skuteczność nawilżania pacjenta, który jest określony.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 362: dot. części 125 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o masie 35,6g?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 363: dot. części 125 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy w objętości oddechowej 150-1500ml oraz masie 21g?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza

**Pytanie 364: dot. części 125 poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi dla filtra bez wymiennika ciepła i wilgoci od parametru utraty wilgoci i wydajności nawilżania, która jest możliwa do określenia w stałych i restrykcyjnych warunkach laboratoryjnych i nie jest możliwa do uzyskania w warunkach szpitalnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 365: dot. części 125 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy sterylny, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności wirusowej >99,999% z portem kapno luer-lock z wkręcanym koreczkiem, o objętości oddechowej 150-1500ml, wadze 35,6g, przestrzeni martwej 55ml, nawilżaniu 37mg/l przy  $V_t=500\text{ml}$ , barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membraną filtracyjną o metodzie działania ładunków intermolekularnych; wszystkie elementy zamknięte w obudowie. Plaska membrana filtracyjna wykonana z włókien hydrofobowych i celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci nawinięty centralnie, spiralnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 366: dot. części 125 poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru utraty wilgoci i skuteczności filtracji dla NaCl, która jest możliwa do określenia w stałych i restrykcyjnych warunkach laboratoryjnych i nie jest możliwa do uzyskania w warunkach szpitalnych? Parametrem najważniejszym jest skuteczność nawilżania pacjenta, który jest określony.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 367: dot. części 125 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny elastyczny łącznik typu „martwa przestrzeń” z portem do odsysania z zatyczką?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 368: dot. części 194 pozycje 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych podskórnych elektrod igłowych o długości 12 mm (wymiary 40x12 mm), spełniających wszystkie pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 369: dot. części 56**

Prosimy o dopuszczenie masek krtaniowych w rozmiarach: /1/1.5/2/2.5/3/4/5/ i zakresach wagowych: 2-5 kg ; 5-10kg ; 10- 20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 370: dot. części 87 poz. 4, 5, 6**

Czy Zamawiający podtrzymuje ilości podane w formularzu cenowym? W przypadku zmian prosimy o korektę.

**Odpowiedź:** Ilości bez zmian.

**Pytanie 371: dot. części nr 162**

Dotyczy formularza cenowego dla pakietu 162. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od fakturowania zgodnie z jednostką miary podaną w formularzu asortymentowo-cenowym. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych wykonawca nie może rozdziałać opakowań, wyroby medyczne sprzedawane są w pełnych opakowaniach i również w ten sposób wystawiane są faktury. Również ze względów systemowych zastosowanie fakturowania za sztukę jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z przeliczeniem ilości.

**Pytanie 372: dot. części nr 11, 48, 75, 127, 130, 153,161, 162, 164, 168, 176, 181, 185**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza zgodnie z poniższym wzorem i liczenie wartości brutto jako wartość netto + VAT.

| Lp | Asortyment | Jedn. miary | Ilość | cena jednostkowa netto | Cena jednostk. brutto | wartość netto | Wartość brutto | Producent | Nazwa handl. | Nr kat. | EAN/GTIN | cena za opakowanie netto |
|----|------------|-------------|-------|------------------------|-----------------------|---------------|----------------|-----------|--------------|---------|----------|--------------------------|
|----|------------|-------------|-------|------------------------|-----------------------|---------------|----------------|-----------|--------------|---------|----------|--------------------------|

Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (dalej: „ustawa o VAT”), faktura dokumentująca dostawę towarów powinna zawierać, między innymi, cenę jednostkową towaru lub usługi bez kwoty podatku (cenę jednostkową netto) oraz wartość dostarczonych towarów lub wykonanych usług, objętych transakcją, bez kwoty podatku (wartość sprzedaży netto).

Zastosowanie przedstawionej tabeli zgodne jest z systemami fakturowania, w związku z czym na etapie realizacji umowy będzie całkowita zgodność między formularzem cenowym, a fakturami.



Sugerowana zmiana pozwoli na uniknięcie w przyszłości reklamacji na etapie realizacji umów, wynikającej z odmiennego sposobu obliczania ceny w formularzu cenowym niż na fakturze VAT. Sprzedaż asortymentu odbywa się w pełnych opakowaniach handlowych, zatem prosimy o dodanie kolumny informacyjnej „cena za opakowanie netto” – ta cena za opakowanie widoczna będzie na fakturze.

Należy również wskazać, że z uwagi na przyjętą przez Państwa w formularzu cenowym jednostkową cenę brutto towarów, przy kalkulowaniu właściwej kwoty netto towaru oraz stawki podatku nie zawsze jest możliwe dokładne oddanie ceny towarów. Wynika to przede wszystkim z faktu, że podział wskazanej przez Państwa kwoty brutto na cenę netto i odpowiadającą jej kwotę podatku od towarów i usług prowadzi do otrzymania wartości cen netto „niepełnych” (tj. wartości poniżej jednego złotego, które muszą być wykazywane w częściach setnych).

Oznacza to, że zastosowanie oczekiwanej przez Państwa metody (wskazywania jednostkowej ceny brutto towarów) prowadziłyby do sytuacji, gdzie cena netto musiałaby zostać zaokrąglona do pełnych wartości, co powodowałoby różnice w kwotach.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na podanie cen netto. Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z przeliczeniem ilości.

**Pytanie 373: dot. części nr 11, 48, 75, 127, 130, 153, 161, 162, 164, 168, 176, 181, 185**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną. Przychylenie się do prośby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny jednostkowej brutto do 4 miejsc po przecinku zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego a formularzem cenowym

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny do 4 miejsca po przecinku, zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z przeliczeniem ilości.

**Pytanie 374: dot. części nr 11, 48, 75, 127, 130, 153, 161, 162, 164, 168, 176, 181, 185**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o umożliwienie wyceny za opakowanie brutto. Wykonawca dokona przeliczenia ilości sztuk na opakowania do dwóch miejsc po przecinku. Przychylenie się do prośby Wykonawcy będzie miało również istotny wpływ na Zamawiającego i Wykonawcę na etapie realizację umowy. Zastosowanie ceny za opakowanie brutto zlikwiduje prawdopodobieństwo rozbieżności pomiędzy fakturą otrzymaną przez Zamawiającego, a formularzem cenowym.



**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 375: dot. projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o zmianę miejsca dostawy z Apteki do Magazynu.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian. Większość asortymentu będzie dostarczana do magazynu, a tylko niektóre z części do apteki.

**Pytanie 376: dot. §3 ust. 1 pkt. 5 projektu umowy dla części 11, 48, 75, 127, 130, 153, 161, 162, 164, 168, 176, 181, 185**

Czy Zamawiający zaakceptuje dokument WZ, na którym wypisane będą dostarczone produkty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 377: dot. projektu umowy**

Dotyczy §6 us1 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o akceptację terminu wynoszącego 3 dni robocze”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 378: dot. projektu umowy**

Dotyczy §6 us1 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie kary.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 379: dot. projektu umowy**

§6 ust. 4 wzoru umowy

a. Zwracamy się z prośbą o obliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy.

b. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku podpisania umowy z jednym wykonawcą na więcej niż 1 pakiet Zamawiający będzie obliczał karę jedynie z wartości pakietu którego dotyczy odstąpienie.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 380: dot. projektu umowy**

§6 ust. 10 Zwracamy się z prośbą o obniżenie progu do 30%.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 381: dot. części nr 75**



Prosimy o dopuszczenie w p. 75 produkt alternatywny - zamknięte, wentylowane urządzenie do pobierania leków, okalające fiolkę o średnicy 13mm, zawierający filtr 0,2um. Zawór bezigłowy (do użycia do 7 dni - po odpowiedniej dezynfekcji, zgodnie z instrukcją obsługi); pojemność wypełnienia 0,15ml, długość 6cm, długości igły 1,5cm. Produkt bez zawartości lateksu, DEHP, PCV. Produkt jałowy. Apirogenny. Opakowanie 100 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 382: dot. części nr 130**

Czy Zamawiający w pakiecie 130, pozycja 3 wymaga cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych wprowadzany po igłę, wyposażony w zawór kulowo- suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny- (poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" ( 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszywania. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### **Pytanie 383: dot. części nr 131**

Czy oferowany kranik powinien posiadać objętość wypełnienia 0,22 ml, oraz kolorowe znaczniki linii czerwony i niebieski zapakowane wraz z kranikiem?

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

#### **Pytanie 384: dot. części nr 161**

Czy Zamawiający wymaga dla kaniul w systemie zamkniętym następujących prędkości przepływów?

24G-3ml/s

22G-6,5 ml/s

20G-10ml/s

18G-15ml/s

**Odpowiedź:** Tak, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

#### **Pytanie 385: dot. części nr 162**



Czy Zamawiający w pakiecie 162, pozycje 1a-1g wymaga wszystkich strzykawek pochodzących od jednego producenta? Czy strzykawki w p. 162 mają być w całości (tłok i cylinder) wykonane z polipropylenu i mają mieć podwójny pierścień uszczelniający?

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

**Pytanie 386: dot. części nr 27**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy w poz. 5 gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą poz. 8 – grubość typowa na palcu 0,22mm+/- 0,03mm poz. 18 wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 14N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 387: dot. części nr 28**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy w poz. 5 – o powierzchni gładka z wykończeniem z mikroteksturą w poz. 8 grubość rękawicy na palcu 0,19mm+/-0,02 dla rękawic neoprenowych, poz. 17 – wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 16N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 388: dot. części nr 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy poz. 5 o powierzchni gładka z wykończeniem z mikroteksturą poz. 7 – grubość rękawicy typowa na palcu 0,22mm+/- 0,02 poz. 12 – zgodnie z normą EN 21420 . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 389: dot. części nr 33**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy poz. 6 – o powierzchni gładka z wykończeniem z mikroteksturą powlekana polimerem poz. 8 – grubość rękawicy typowa 0,20mm+/-0,02, poz. 15 – mankiet prosty z opaską lepnią adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 390: dot. części nr 33**

Czy zamawiający wymaga aby rękawiczki były pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, b6.02 - potwierdzone testem FitKit.

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

**Pytanie 391: dot. części nr 38**





Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy poz. 6 – o powierzchni zewnętrznej – teksturowane palce i wnętrze dłoni, poz. 8 – grubości typowej rękawicy 0,33mm+/-0,03 Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 392: dot. części nr 38**

Czy ze względu na fakt że rękawiczki do zabiegów ortopedycznych mają kontakt z cementem kostnym, czy zamawiający wymaga aby rękawiczki były przebadane na przenikanie cementu kostnego zgodnie z normą EN ISO 374, potwierdzone raportem badań wydanym przez producenta.

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

**Pytanie 393: dot. części nr 27 i 28**

**CECHY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Część 27 poz. 18, Część 28 poz. 17**

Prosimy Zamawiającego o wycofanie ponadnormatywnego wymogu :

Pakiet 27 Poz. 18 – Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu (N) dla rozmiaru 7,5 min. 10N

Pakiet 28 Poz. 17 – Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu (N) dla rozmiaru 7,5 min. 10N

Zgodnie z normą EN 455 -2 Siła zrywu – rozmiar rękawicy nie ma wpływu na badanie.

W normie wskazana jest metoda badawcza, w której z rękawicy pobierany jest wycinek z śródręcza rękawiczki, a nie jest badana cała rękawiczka. Nie ma znaczenia rozmiar jedynie materiał i próbka czyli wycinek żeby sprawdzić w którym miejscu dojdzie do zerwania. Dlatego każde zewnętrzne laboratorium podaje zgodnie z normą. Rozmiar nie ma wpływu na rodzaj mieszanki i każdy rozmiar rękawicy jest z tej samej mieszanki.

Zamawiający powinien uznać raport wyników badań raportu z laboratorium akredytowanego zgodnie z wymogiem pakiet 27 poz. 1 pakiet 18 poz.17.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 394: dot. części nr 33**

Prosimy o zgodę na zaoferowanie w części 33 rękawic produkowanych przez firmę Ansell, które na powierzchni zewnętrznej są chlorowane i pokryte silikonem a ich grubość na palcu nieznacznie różni się od wymaganej i wynosi  $0.19 \pm 0.02$  mm, spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 395: dot. części nr 38**



Prosimy o zgodę na zaoferowanie w części 38 rękawic produkowanych przez firmę Ansell, dla których grubość palca nieznacznie różni się od wymaganej i wynosi  $0.33 \pm 0.03$  mm a wytrzymałość na zrywanie po starzeniu wynosi min. 21N, spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 396: dot. części nr 216**

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 397: dot. części nr 54**

Czy Zamawiający dopuści łyżki jednorazowe światłowodowe metalowe ze stopką z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 398: dot. części nr 80 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator przeznaczony dla dorosłych  $\geq 33$  kg?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

**Pytanie 399: dot. części nr 80 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator zawierający ftalany DINP (plastyfikator) zgodnie z dopuszczającymi normami?

**Odpowiedź:** Jeżeli proponowany produkt nie zawiera ftalanów DEHP, to mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 400: dot. części nr 80 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator przeznaczony dla dzieci od 10 do 33 kg?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

**Pytanie 401: dot. części nr 80 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator zawierający ftalany DINP (plastyfikator) zgodnie z dopuszczającymi normami?

**Odpowiedź:** Jeżeli proponowany produkt nie zawiera ftalanów DEHP, to mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 402: dot. części nr 80 poz. 3**



Czy Zamawiający dopuści resuscytator przeznaczony dla niemowląt i dzieci poniżej 10 kg?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

**Pytanie 403: dot. części nr 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenowym o poj. 1600 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 404: dot. części nr 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenowym o poj. 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 405: dot. części nr 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenowym o poj. 600 ml?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 406: dot. części nr 80 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator zawierający ftalany DINP (plastyfikator) zgodnie z dopuszczającymi normami?

**Odpowiedź:** Jeżeli proponowany produkt nie zawiera ftalanów DEHP, to mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 407: dot. części nr 114 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z gumową zastawką?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 408: dot. części nr 114 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya wykonane w 100% z silikonu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, lecz część 114 obejmuje cewniki przeznaczone do krótkiego użycia. Zamawiający informuje, iż cewniki silikonowe będą przedmiotem odrębnego postępowania.

**Pytanie 409: dot. części nr 114 poz. 1**



Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya rozmiary CH12-22 z balonem 5-10, a rozmiar CH24 z balonem 30 ml, oraz rozmiary CH16-24 z balonem 30 ml a rozmiar CH26 z balonem 30-50 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 410: dot. części nr 114 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z gumową zastawką?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 411: dot. części nr 114 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya wykonane w 100% z silikonu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, lecz część 114 obejmuje cewniki przeznaczone do krótkiego użycia. Zamawiający informuje, iż cewniki silikonowe będą przedmiotem odrębnego postępowania.

**Pytanie 412: dot. części nr 114 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya CH6 z balonem 1,5ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 413: dot. części nr 114 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z gumową zastawką?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 414: dot. części nr 66 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o usunięcie wymogu „ z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres max 30-35 dni” , pozostały opis bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 415: dot. części nr 68 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej - Torakocentezy , sterylny. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy lub zawór samozamykający zapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Dodatkowy zawór automatyczny lub samozamykający się na cewniku



zamykający światło cewnika po wysunięciu igły. Zestaw z cewnikiem o długości w zakresie 12 - 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 416: dot. części nr 219**

dotyczące zapisów umowy – dot. Część 219 (załącznik nr 5 do SWZ) paragraf 6 ustęp 10  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 417: dot. części nr 219**

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – Część 219 oraz zapisów umowy i swz rozdział III podpunkt 7, rozdział VIII podpunkt 1 podpunkt 1.5  
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przedmiotu zamówienia (np. uszelki) , które nie są wyrobami medycznymi w myśl obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu z dokumentów typu: Certyfikat CE, deklaracja , Dokumenty Powiadomienia Urzędu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 418: dot. części nr 219**

dotyczące formularza cenowego Część 219 oraz zapisów umów  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca w części 219 w formularzu cenowym nie podawał kodów „EAN/GTIN” ? Zgodnie z wymaganiami zawartymi w umowie paragraf 3 ustęp 1 pkt 4) (załącznik nr 5 do SWZ) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po podpisaniu umowy numerów EAN wyrobów medycznych objętych umową?

**Odpowiedź:** W przypadku dostarczenia kodów po podpisaniu umowy, zamawiający dopuszcza brak podania kodów w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 419: dot. części nr 28**

pkt 12 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie zgodności z normą ASTM F1671 równoważnym przedmiotowym środkiem dowodowym tj. raportem z badań wydanym przez jednostkę niezależną

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 420: dot. części nr 29**



pkt.7, pkt. 8 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,20 mm. oraz długości min. 281 mm. Są to parametry wystarczające do zapewnienia ochrony przed przenikaniem cytostatyków (odporność na 9 substancji zgodnie z ASTM D6878).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 421: dot. części nr 30**

pkt. 13, pkt 15 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie:

13 Zgodne z normą EN ISO 21420

15 Środek ochrony indywidualnej - kategoria III

równoważnym przedmiotowym środkiem dowodowym tj. certyfikatem jednostki notyfikowanej

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 422: dot. części nr 31**

pkt. 8 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej ( bez zgrubień i pęcherzy ) z teksturą na końcach palców zapewniającą optymalną sprawność manualną i pewny chwyt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 423: dot. części nr 31**

pkt. 18 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o sile zrywu po starzeniu min 6 N - jest to siła zrywu zgodna z normą EN 455 typowa dla rękawic nitrylowych o standardowej grubości.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 424: dot. części nr 33**

pkt. 6, pkt. 8, pkt. 11 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej z wykończeniem mikroteksturą o typowej grubości na palcu  $0,19 \pm 0,02$  mm oraz długości 302 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 425: dot. części nr 33 pkt. 17**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie:

17 Zawartość protein poniżej 20 µg/g



równoważnym przedmiotowym środkiem dowodowym tj. raportem z badań wydanym przez jednostkę niezależną

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 426: dot. części nr 33**

pkt. 10, pkt. 11, pkt.15, pkt. 17, pkt.19 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 282, z mankietem rolowanym – bez opaski samoprzylepnej, poziom protein <30 µg/g, wytrzymałość na zrywanie przed starzeniem min. 13 N. Rękawice zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ C.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 427: dot. części nr 34**

pkt. 9 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 295 mm.

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiu, 295>270-285.

**Pytanie 428: dot. części nr 36**

pkt. 7, pkt. 14 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0, 17 mm. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu spełnienia normy EN 388 ponieważ po wejściu w życie Rozporządzenie (UE) 2016/425 jest to norma niewymagana dla rękawic diagnostycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 429: dot. części nr 38**

pkt. 8, pkt.11, pkt.14, pkt.15. pkt. 1, pkt. 19 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0,28 mm długości min. 282, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana – ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany – bez opaski samoprzylepnej, poziom protein <35 µg/g, wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 11 N.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 430: dot. części nr 38**

pkt.8, pkt. 19 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o typowej grubości na palcu 0,33±0,03 mm Siła zrywu po starzeniu nie niższa niż 21 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.





#### Pytanie 431: dot. części nr 59

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 2: Zestaw punkcyjny do nefrostomii metodą trójstopniową 8, 9, 10, 12, 14Ch/30cm:

- Cewnik poliuretanowy z pojedynczą pętlą, o wymiarach 8, 9, 10, 12, 14Ch/30cm,
- Prowadnica ze sztywnym trzonem oraz giętką końcówką typu J, o wymiarach 0.038"/80cm,
- Atraumatyczne poszerzadła w ilości 3 szt. dla cewników 8 i 9Ch oraz 5 szt dla cewników 10, 12 i 14Ch,
- Igła punkcyjna dwuczęściowa,
- Igła do podania znieczulenia typu Chiba, wyposażona w echogeniczny znacznik, o wymiarach 18G/20cm,
- Kranik jednokierunkowy z portem Luer-lock,
- Łącznik do worka na mocz,
- Dysk mocujący do przyszywania cewnika z opaską zaciskową,
- Kołnierz prostujący,
- Worek na mocz

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 432: dot. 59

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 3: Cewnik moczowodowy Nelaton (Z) 3, 4, 5, 6, 7Ch/70cm:

- Cewnik zamknięty z końcówką typu Nelaton, wykonany z poliuretanu, znakowany co 1cm, o wymiarach 3, 4, 5, 6, 7Ch/70cm,
- Metalowy mandryn,
- Łącznik.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 433: dot. części nr 108

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 14: Nitinolowy ekstraktor kamieni z uchwytem typu przesuwne (H) 3Ch/120cm:

- Rozbieralna rączka z powierzchnią antypoślizgową,
- Uchwyt typu przesuwne z mechanizmem samozaciskającym na kamieniu,



- Helikalny, 4-drutowy, o wymiarach 3Ch/120cm,
- Koszyk w rozwarciu o wymiarach: śr. 12mm, dł. 30mm,
- Końcówka 3mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 434: dot. części nr 108**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 15: Nitinolowy ekstraktor kamieni z uchwytem typu przesuwnego (H) 3Ch/120cm:

- Rozbieralna rączka z powierzchnią antypoślizgową,
- Uchwyt typu przesuwnego z mechanizmem samozaciskającym na kamieniu,
- Helikalny, 4-drutowy, o wymiarach 3Ch/120cm,
- Koszyk w rozwarciu o wymiarach: śr. 12mm, dł. 30mm,
- Końcówka 3mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 435: dot. części nr 108**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 16-19: Nitinolowy ekstraktor kamieni z uchwytem typu przesuwnego z Filiformem 3Ch/90cm:

- Rozbieralna rączka z powierzchnią antypoślizgową,
- Uchwyt typu przesuwnego z mechanizmem samozaciskającym na kamieniu,
- Helikalny, 4-drutowy, o wymiarach 3Ch/90cm,
- Koszyk w rozwarciu o wymiarach: śr. 12mm, dł. 30mm,
- Końcówka z filiformu o dł. 40mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 436: dot. części nr 108**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

poz. 20: Zestaw punkcyjny do nefrostomii metodą trójstopniową 8Ch/24cm, 10.5Ch/30cm lub 12Ch/30cm:

- Cewnik poliuretanowy z pojedynczą pętlą, o wymiarach 8Ch/24cm, 10.5Ch/30cm lub 12Ch/30cm,



- Prowadnica Lunderquista, z miękką końcówką typu J o promieniu zagięcia 1.5mm, o wymiarach 0.035"/80cm,
- Atraumatyczne poszerzadło 9Ch/18cm dla cewnika 8Ch, dwa atraumatyczne poszerzadła 8Ch i 12Ch/18cm dla cewnika 10,5Ch oraz dwa atraumatyczne poszerzadła 10Ch i 14Ch/18cm dla cewnika 12Ch,
- Igła punkcyjna dwuczęściowa wyposażona w skrzydełka, ostrze piaskowane, o wymiarach 18G/20cm,
- Kranik jednokierunkowy z portem Luer-lock,
- Uchwyt do przyszywania cewnika,
- Łącznik do worka na mocz z portem Luer-lock o dł. 10cm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 437: dot. części nr 133 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza igłę do trepanobiopsji z ostrzem typu "diament"?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 438: dot. dot. części nr 134 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Worek do dobowej zbiórki moczu:

- Punkt poboru moczu na uniwersalnym łączniku stopniowym z igłą lub bez igły,
- Komora kropłowa ze zintegrowanym zaworem zwrotnym (NRV),
- Uchwyt na worek na mocz z dodatkowym sznurkiem i pętlą do zawieszania,
- Dokładna podziałka do pomiaru godzinowego z punktem pobierania świeżego moczu,
- Zawór krzyżowy do łatwego opróżniania jedną ręką,
- Pojemność worka 2000ml,
- Długość węży 120 cm,
- Nie zawiera lateksu,
- Możliwość stosowania przez 7 dni

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 439: dot. części nr 135 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:



Zestaw punkcyjny do cystostomii z trokarem stalowym 10Ch/65cm:

- Cewnik poliuretanowy otwarty z pojedynczą pętlą, o wymiarach 10Ch/65cm,
- Rozrywalna igła punkcyjna ze stali medycznej,
- Zacisk regulujący przepływ moczu,
- Skalpel,
- Worek na mocz o poj. 2l.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 440: dot. części nr 135 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Zestaw punkcyjny do cystostomii z trokarem stalowym 14Ch/65cm lub 16Ch/65cm:

- Cewnik poliuretanowy otwarty z pojedynczą pętlą, o wymiarach 14Ch/65cm lub 16Ch/65cm,
- Rozrywalna igła punkcyjna ze stali medycznej,
- Zacisk regulujący przepływ moczu,
- Skalpel,
- Worek na mocz o poj. 2l.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 441: dot. części nr 135, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Zestaw punkcyjny do cystostomii z trokarem stalowym 12Ch/65cm:

- Cewnik poliuretanowy otwarty z pojedynczą pętlą, o wymiarach 12Ch/65cm,
- Rozrywalna igła punkcyjna ze stali medycznej,
- Zacisk regulujący przepływ moczu,
- Skalpel,
- Worek na mocz o poj. 2l.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 442: dot. części nr 152, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:



Zestaw punkcyjny do nefrostomii metodą trójstopniową 8, 9, 10, 12, 14Ch/30cm:

- Cewnik poliuretanowy z pojedynczą pętlą, o wymiarach 8, 9, 10, 12, 14Ch/30cm,
- Prowadnica ze sztywnym trzonem oraz giętką końcówką typu J, o wymiarach 0.038"/80cm,
- Atraumatyczne poszerzadła w ilości 3 szt. dla cewników 8 i 9Ch oraz 5 szt dla cewników 10, 12 i 14Ch,
- Igła punkcyjna dwuczęściowa,
- Igła do podania znieczulenia typu Chiba, wyposażona w echogeniczny znacznik, o wymiarach 18G/20cm,
- Kranik jednokierunkowy z portem Luer-lock,
- Łącznik do worka na mocz,
- Dysk mocujący do przyszycia cewnika z opaską zaciskową,
- Kołnierz prostujący,
- Worek na mocz.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 443: dot. 152, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Cewnik moczowodowy Nelaton (Z) 3, 4, 5, 6, 7Ch/70cm:

- Cewnik zamknięty z końcówką typu Nelaton, wykonany z poliuretanu, znakowany co 1cm, o wymiarach 3, 4, 5, 6, 7Ch/70cm,
- Metalowy mandryn,
- Łącznik.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 444: dot. nr 168, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, żeby cewnik wykonany był z silikonu w rozmiarach 16, 18, 20, 22 i 24Ch?

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



**Pytanie 445: część nr 168, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, żeby cewnik wykonany był z silikonu w rozmiarach 16, 18, 20, 22 i 24Ch?

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

**Pytanie 446: dot. części 31 pkt. 18**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o sile zrywu przed starzeniem min. 7N oraz po starzeniu min 6,5 N

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 447: dot. części nr 123**

Czy zamawiający dopuści wymiennik z portem do odsysania zamykanym klapką, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 448: dot. części nr 124, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr Objętość oddechowa 150-1200 ml dla dzieci i dorosłych, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 449: dot. części nr 124, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr Objętość oddechowa 150-1500 ml dla dzieci i dorosłych, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 450: dot. części nr 124, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla dzieci 75-300 ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 451: dot. części nr 124, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla dzieci 75-300 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 452: dot. części nr 124, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści filtr mechaniczny objętość oddechowa 70-300 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 453: dot. części nr 124, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla noworodków 20-150 ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 454: dot. części nr 124, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla noworodków 20-150 ml, waga ok 7g., pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 455: dot. części nr 124, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści filtr dla dzieci i dorosłych, waga 28g, objętość oddechowa 150-1200ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 456: dot. części nr 124, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści filtr dla dzieci i dorosłych, waga 28g, objętość oddechowa 150-1500ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 457: dot. części nr 124, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla dzieci 75-300 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 458: dot. części nr 124, poz. 6**

Czy zamawiający dopuści filtr o wadze 47g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie 459: dot. części nr 124, poz. 7**

Czy zamawiający dopuści filtr z portem kapno?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 460: dot. części nr 125, poz. 3**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga filtra:

„Filtr mechaniczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych z portem kapno....”

i nie dopuszcza w tej pozycji filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci (zwanego filtrem intermolekularnym lub filtrem z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej czy w postaci wymiennika ciepła

Określenie „bariera mechaniczna” nie oznacza, że filtr jest mechaniczny? Każdy filtr elektrostatyczny stanowi pewnego rodzaju barierę mechaniczną, ale nie ma to nic wspólnego z filtrem mechanicznym. Budowa, parametry i skuteczność filtrów mechanicznych i elektrostatycznych są zupełnie inne. Filtr mechaniczny jest filtrem zdecydowanie lepszym, skuteczniejszym i nie może być zastąpiony filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Tym bardziej, że w poz. 1 tego pakietu Zamawiający wymaga właśnie filtra elektrostatycznego z wymiennikiem.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wymagania.

**Pytanie 461: dot. części nr 125, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści filtr - Objętość oddechowa 200 - 1500 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 462: dot. części nr 125, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści Przedłużacz martwa przestrzeń, gładki wewnątrz, podwójnie obrotowy z portem do odsysania i bronchoskopii dł. 15 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 463: dot. projektu umowy -zał. nr 5, § 3 ust. 7 (dotyczy Części nr 144 oraz 206)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego i wymiany towaru wadliwego w terminie 4 dni roboczych od daty uznania zasadności reklamacji (...)”. Proponowana



zmiana umożliwia ustosunkowanie się Wykonawcy do złożonej reklamacji poprzez wykonanie ekspertyzy reklamowanego towaru. Pierwotny zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 464: dot. projektu umowy -zał. nr 5, § 5 (dotyczy Części nr 144 oraz 206)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”, lub realizować je w formie „za pobraniem”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 465: dot. części nr 27 parametr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu  $0,18\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 466: dot. części nr 27 parametr 16**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max  $33\mu\text{g/g}$ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 467: dot. części nr 29 parametr 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z powierzchnią zewnętrzną gładką z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, polimeryzowane jedynie od wewnątrz?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 468: dot. części nr 29 parametr 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu  $0,18\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 469: dot. części nr 29 parametr 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu  $0,22\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.=



**Pytanie 470: dot. części nr 29 parametr 13**

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 471: dot. części nr 29 parametr 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z powierzchnią wewnętrzną polimeryzowaną ułatwiająca zakładanie?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr spełnia wymagania.

**Pytanie 472: dot. części nr 31 parametr 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 473: dot. części nr 33 parametr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice do zabiegów mikrochirurgicznych o grubości na palcu  $0,17 \pm 0,02$ mm (13mm od czubka)?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

**Pytanie 474: dot. części nr 33 parametr 11**

Czy Zamawiający dopuści rękawice do zabiegów mikrochirurgicznych o długości min. 280mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 475: dot. części nr 33 parametr 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice do zabiegów mikrochirurgicznych z rolowanym mankietem bez dodatkowej warstwy zapobiegającej zsuwaniu się?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 476: dot. części nr 33 parametr 17**

Czy Zamawiający dopuści rękawice do zabiegów mikrochirurgicznych o zawartości protein max.  $30 \mu\text{g/g}$ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 477: dot. części nr 34 parametr 14**

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 478: dot. części nr 35, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 479: dot. części nr 35, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne winylowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 480: dot. części nr 36**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01 (13mm od czubka) i o sile zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 10N?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 481: dot. części nr 36**

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 482: dot. części nr 38 parametr 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie polimerowane z warstwą antypoślizgową na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr spełnia wymaganie.

**Pytanie 483: dot. części nr 38 parametr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,33mm+/-0,01 (13mm od czubka)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 484: dot. części nr 38 parametr 11**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280mm?



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 485: dot. części nr 38 parametr 14**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z wewnętrzną warstwową polimerowaną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 486: dot. części nr 38 parametr 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z rolowanym mankietem bez dodatkowej warstwy zapobiegającej zsuwaniu się?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 487: dot. części nr 40**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 488: dot. 49, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu z uniwersalnym łącznikiem pasującym do każdego źródła tlenu, w rozmiarach dla noworodków, dzieci oraz dorosłych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 489: dot. części nr 49, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw nebulizatora w rozmiarze uniwersalnym do pracy w pozycji pionowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 490: dot. części nr 55, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 491: dot. części 56, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bez zabezpieczenia wklinowania nagłośni oraz o podanych rozmiarach i zakresach wagowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 492: dot. części nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania wyłącznie w rozmiarach CH i CH8?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 493: dot. części nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania bez kontroli odsysania?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 494: dot. części nr 62, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z numerycznym oznaczeniem na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 495: dot. 62, poz. 2-3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z numerycznym oznaczeniem na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 496: dot. części nr 63, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 497: dot. części nr 64, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy lekko zwinięty, o długościach od 800mm do 1500mm, bez zmrożonej powierzchni, bez skalowania, bez zatyczki oraz z nieznaną ilością ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 498: dot. część nr 65, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy lekko zwinięty, z trzema otworami bocznymi oraz z podziałką co 1cm (cyfrowa co 5cm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 499: dot. część nr 70, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 42 x 56 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 500: dot. części nr 70, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści elektrody z przewodem o długości 50cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 501: dot. części nr 72, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o długości 50cm?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 502: dot. części nr 75, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do przygotowania i pobierania leków dla fiolek z zatyczką poniżej krawędzi?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

**Pytanie 503: dot. części nr 77, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania, przechowywania i preparatyki krwi z drenem o długości 150cm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 504: dot. części nr 80, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt z rezerwuarem tlenowym o pojemności 1600ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 505: dot. części nr 82, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem o długości 115cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 506: dot. części nr 82, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1750ml, skalowany co 50ml, skala linearna co 100ml, cyfrowa co 200ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie 507: dot. części nr 84, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 508: dot. części nr 84, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na głowicę USG niesterylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 509: dot. części nr 84, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'144 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 510: dot. części nr 114 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez przewodnicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 511: dot. części nr 119 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w następujących rozmiarach?

| ROZMIAR | WIEK / ROZMIAR                 |
|---------|--------------------------------|
| 0       | noworodek (neonate)            |
| 1       | niemowlę (infant)              |
| 2       | pediatryczny (pediatric)       |
| 3       | mały dorosły (adult S)         |
| 4       | średni dorosły (adult M)       |
| 5       | duży dorosły (adult L)         |
| 6       | bardzo duży dorosły (adult XL) |

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 512: dot. części nr 127, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy z zabezpieczeniem dojścia do żyły lub tętnicy przez 7 dni lub 350 aktywacji?

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.



### Pytanie 513: dot. części nr 128, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych?

Wykonana z aluminium pokrytego PCV  
Specjalne tworzywo zapewniające zarówno sztywność  
jak i giętkość materiału  
Miękki koniec dystalny – Soft Tip  
Przeznaczona do stosowania podczas trudnych  
intubacji  
Na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwy  
producenta  
Jednorazowego użytku  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia/papier

| ROZMIAR | ŚREDNICA | DŁUGOŚĆ<br>CAŁKOWITA | DŁUGOŚĆ<br>ROBOCZA | ROZMIAR<br>RURKI |
|---------|----------|----------------------|--------------------|------------------|
| 6 Fr    | 2.0 mm   | 310 mm (±10)         | 250 mm<br>(±5)     | od 2,0 do 4,0    |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 514: dot. części nr 128, poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych

Wykonana z aluminium pokrytego PCV  
Specjalne tworzywo zapewniające zarówno sztywność  
jak i giętkość materiału  
Miękki koniec dystalny – Soft Tip  
Przeznaczona do stosowania podczas trudnych  
intubacji  
Na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwy  
producenta  
Jednorazowego użytku  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia/papier

| ROZMIAR | ŚREDNICA | DŁUGOŚĆ<br>CAŁKOWITA | DŁUGOŚĆ<br>ROBOCZA | ROZMIAR<br>RURKI |
|---------|----------|----------------------|--------------------|------------------|
| 6 Fr    | 2.0 mm   | 310 mm (±10)         | 250 mm<br>(±5)     | od 2,0 do 4,0    |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 515: dot. części nr 128, poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych

Wykonana z aluminium pokrytego PCV  
Specjalne tworzywo zapewniające zarówno sztywność  
jak i giętkość materiału  
Miękki koniec dystalny – Soft Tip  
Przeznaczona do stosowania podczas trudnych  
intubacji  
Na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwy  
producenta  
Jednorazowego użytku  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia/papier

|       |        |              |                |               |
|-------|--------|--------------|----------------|---------------|
| 10 Fr | 3.3 mm | 390 mm (±10) | 350 mm<br>(±5) | od 4,5 do 6,5 |
|-------|--------|--------------|----------------|---------------|

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 516: dot. części nr 128, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji

wykonana z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE o właściwościach poślizgowych  
zagięta i zaokrąglona końcówka umożliwia bezpieczną intubację bez uszkodzania tkanek miękkich  
optymalna elastyczność, sztywność oraz wzmocnienie na całej długości ułatwia prawidłowe wprowadzenie oraz bezpieczne usunięcie prowadnicy po zaintubowaniu pacjenta  
na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwa producenta  
korpus w jaskrawo żółtym kolorze zwiększającym widoczność prowadnicy w kanale rurki intubacyjnej  
wyraźna, czytelna skala co 1 cm  
dostępna w trzech rozmiarach i długościach  
jednorazowego użytku  
nie zawiera PVC  
nie zawiera lateksu  
nie zawiera ftalanów  
sterylizowana tlenkiem etylenu  
pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

| ROZMIAR | ŚREDNICA O.D. | DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA | ROZMIAR RURKI |
|---------|---------------|-------------------|---------------|
| 6 Fr    | 2,0 mm        | 535 mm            | od 2,0 do 4,0 |
| 10 Fr   | 3,3 mm        | 600 mm            | od 4,5 do 6,0 |
| 10 Fr   | 3,3 mm        | 800 mm            | od 4,5 do 6,0 |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 517: dot. części nr 128, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji, bez futerału

wykonana z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE o właściwościach poślizgowych  
zagięta i zaokrąglona końcówka umożliwia bezpieczną intubację bez uszkodzania tkanek miękkich  
optymalna elastyczność, sztywność oraz wzmocnienie na całej długości ułatwia prawidłowe wprowadzenie oraz bezpieczne usunięcie prowadnicy po zaintubowaniu pacjenta  
na wyrobie nadruk rozmiaru, średnicy oraz nazwa producenta  
korpus w jaskrawo żółtym kolorze zwiększającym widoczność prowadnicy w kanale rurki intubacyjnej  
wyraźna, czytelna skala co 1 cm  
dostępna w trzech rozmiarach i długościach  
jednorazowego użytku  
nie zawiera PVC  
nie zawiera lateksu  
nie zawiera ftalanów  
sterylizowana tlenkiem etylenu  
pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

| ROZMIAR | ŚREDNICA O.D. | DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA | ROZMIAR RURKI  |
|---------|---------------|-------------------|----------------|
| 6 Fr    | 2,0 mm        | 535 mm            | od 2,0 do 4,0  |
| 10 Fr   | 3,3 mm        | 600 mm            | od 4,5 do 6,0  |
| 10 Fr   | 3,3 mm        | 800 mm            | od 4,5 do 6,0  |
| 15 Fr   | 5,0 mm        | 600 mm            | od 6,5 do 10,0 |
| 15 Fr   | 5,0 mm        | 800 mm            | od 6,5 do 10,0 |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie 518: dot. części nr 131, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 519: dot. część nr 134, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 520: dot. części nr 136, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu/resektoskopu pojedynczy o parametrach

Wykonany z nietoksycznego PVC  
Jednokanałowa igła biorcza ścięta  
trójpłaszczyznowo, zabezpieczona zatyczką  
Długa komora (10 cm) o pojemności 20 ml,  
umożliwiająca wytworzenie ciśnienia  
Rolkowy regulator przepływu  
Dren o długości 170 cm, średnicy 4,80 mm x  
6,80 mm, zakończony stożkowym łącznikiem  
Łącznik stożkowy z fabrycznie nałożoną  
silikonową przedłużką o długości 10 cm  
Przedłużka wyposażona w demontowalny  
męski łącznik Luer-Lock  
Długość całkowita: 215 cm  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Jednorazowego użytku  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Termin ważności: 5 lat  
Pakowanie: 1 sztuka, wewnętrzny worek  
foliowy, zewnętrzne opakowanie folia/papier



?

**Odpowiedź:** Proponowany produkt spełnia wymagania.

**Pytanie 521: dot. części nr 138, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren z regulacją siły ssania o parametrach

lejek-Kapkon





wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację  
wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia wzdłużne zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień

idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu, zapobiega osadzeniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ

dostępne następujące typy zakończeń drenów:

- ✓ lejek-lejek
- ✓ lejek-lejek z docinaną końcówką cut-to-fit
- ✓ lejek-Kapkon

wszystkie zakończenia drenów dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia

zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiający wygodną manipulację drenem

długości drenu:

- ✓ 210 cm
- ✓ 300 cm

rozmiary drenów:

- ✓ CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.)
- ✓ CH 30 – 7,00 mm/10,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.)

Jałowy

Sterylizowany tlenkiem etylenu

pakowany podwójnie w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne

?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 522: dot. części nr 145, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści licznik igieł niesterylny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 523: dot. części nr 145, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści licznik na igły pojemność 20/20?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 524: dot. 145, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści licznik na igły pojemność 30/30 oraz podwójnym magnesem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 525: dot. 145, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści matę magnetyczną o wymiarach 25,5 x 40,5cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 526: dot. części nr 145, poz. 4**

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

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

**Pytanie 527: dot. części nr 148, poz. 1**

Czy Zamawiający przyrząd do przetaczania płynów z precyzyjnym regulatorem z regulacją od 5 do 250 ml/h (granatowe cyfry na białym tle) dla lepkości poniżej 10% oraz regulacja do 5 do 200 ml/h (białe cyfry na granatowym tle) dla lepkości 10%-40%?

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 528: dot. części nr 149, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści w tych pozycjach zaoferowanie tego samego produktu, ponieważ osłonki są kompatybilne zarówno z pozycją pierwszą jak i drugą?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 529: dot. części nr 154, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 530: dot. części nr 157, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zastawkę Heimlicha o parametrach:

**Skład:**

1. Pompka:
    - Połączona z workiem biorczym
    - możliwość wytworzenia podciśnienia początkowego do 180mbar
    - kompatybilna z drenami CH15- CH21
    - zastawka antyzwrotna przy połączeniu z workiem oraz przy łączniku do drenu
    - wyposażona w element do podwieszenia
  
  2. Worek zbiorczy:
    - pojemność 500ml
    - skalowany co 50ml
    - miejsce do opisania
    - tylna ściana biała w celu łatwiejszej wizualizacji treści
    - zawór spustowy typu T
    - wzmocnione otwory do podwieszenia
- Sterylny - sterylizowany tlenkiem etylenu
  - Nie zawiera lateksu
  - Pakowany podwójnie:
    - opakowanie zewnętrzne: papier/folia
    - opakowanie wewnętrzne: folia



?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 531: dot. części nr 162, poz. 1f i 1g**

Czy Zamawiający oczekuje w tych pozycjach strzykawkę do pomp infuzyjnych?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 532: dot. części nr 162, poz. 1f i 1g**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp nie wpisane w menu pompy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 533: dot. części nr 162**

WYMAGANIA GRANICZNE – Czy ostatnie wymaganie dotyczy wszystkich strzykawkę czy tylko pozycji 1f i 1g?

**Odpowiedź:** Dotyczy wszystkich strzykawkę.

**Pytanie 534: dot. części nr 164, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik zewnętrzny niesterylny?





**Odpowiedź:** Zgodnie z wymaganiami zamawiający dopuszcza cewniki sterylne oraz mikrobiologicznie czyste.

**Pytanie 535: dot. części nr 164, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'30 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 536: dot. części nr 168, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufoura trzykanałowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 537: dot. części nr 173, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o parametrach

- Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła
- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S, M, L
- Bez lateksu
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia

| ROZMIAR | OBWÓD GŁOWY  |
|---------|--------------|
| S       | 200 – 280 mm |
| M       | 240 – 340 mm |
| L       | 300 – 400 mm |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 538: dot. części nr 182, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 539: dot. części nr 196, poz. 4-5**

Czy Zamawiający dopuści rurkę trachestomijną o parametrach

wykonana z medycznego, elastycznego PCV  
obrotowy łącznik o średnicy 15mm  
elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu  
tasiemek stabilizujących rurkę  
miękki, niskociśnieniowy, cienkościenny mankiet  
balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie  
wskazujący stan napełnienia mankieta  
2 tasiemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią  
wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach  
kaniula atraumatyczna, miękko wyoblona, wygięta  
widoczna w promieniowaniu RTG  
wyposażona w obturator  
nie zawiera lateksu  
nie zawiera ftalanów  
jednorazowego użytku  
pakowana pojedynczo w sztywne opakowania typu tyvec

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 540: dot. części nr 196, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści stabilizator rurki intubacyjnej o parametrach

Wykonany z wysokiej jakości materiałów  
Uniwersalne rzepy umożliwiające szybkie i skuteczne  
umocowanie stabilizatora wokół głowy  
Regulowany uchwyt pozwala na łatwe i szybkie  
zamontowanie każdego rozmiaru rurki intubacyjnej  
Specjalnie zaprojektowany gryzak zapobiega  
traumatyzacji pacjenta i uszkodzeniu (nadgryzieniu  
rurki)  
Dodatkowy otwór umożliwiający odsysanie treści  
pokarmowej, śliny i krwi z jamy ustnej  
Jednorazowego użytku  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Pakowany pojedynczo w opakowanie typu  
papier/folia



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 541: dot. części nr 199, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny z dokładną skalą pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml)?

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 542: dot. części nr 199, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 543: dot. części nr 208, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści anoskop uniwersalny 18mm/5,6cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 544: dot. części nr 208, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści anoskop uniwersalny 23mm/8,8 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 545: dot. części nr 211, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną 0,9 x 25mm i 1,1 x 32 mm, pakowaną w twarde blister (PVC + lakierowany papier)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 546: dot. części nr 211, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 547: dot. części nr 220**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10szt. z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 548: dot. części nr 124 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 100-1500 ml (do użytku dla pacjentów o wadze powyżej 8 kg)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 549: dot. części nr 124 poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr ze złączami 22M/15F-15M?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 550: dot. części nr 124 poz. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 90-1500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 551: dot. części nr 124 poz. 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 90-1500 ml?

**Odpowiedź:** Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.



**Pytanie 552: dot. części nr 124 poz. 5**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o przestrzeni martwej 50,5 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 553: dot. części nr 124 poz. 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 200-1500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 554: dot. części nr 124 poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o objętości oddechowej 90-1500 ml i wadze 20 g?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 555: części nr 124 poz. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o przestrzeni martwej 66 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 556: dot. części nr 190 poz. 1-5**

Czy Zamawiający zgodzi się na obwody/membrany pakowane w inny sposób z przeliczeniem ich ilości (przy ewentualnych rozbieżnościach z zaokrągleniem w górę)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowania.

**Pytanie 557: dot. części nr 54 poz. 1 i 3**

Czy Zamawiający wymaga łyżek 100% metalowych czy zgadza się na łyżki metalowe z plastikową podstawą?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza łyżki metalowe z plastikową podstawą.

**Pytanie 558: dot. części nr 57 poz. 1**

Proszę Zamawiającego o potwierdzenie – czy chodzi o pułapkę wodną o numerze katalogowym M1182629 lub równoważną?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 559: dot. części nr 80 poz. 1-3**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytatory w następujących rozmiarach:



Dorośli >40 kg

Dzieci 10-40 kg

Noworodki <10 kg

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 560: dot. części nr 80 poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator z zaworem bezpieczeństwa 50 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 561: dot. części nr 80 poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator z maską 3?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 562: dot. części nr 80 poz. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator z zaworem bezpieczeństwa 45 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 563: dot. części nr 123 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik o przestrzeni martwej 7 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 564: dot. części nr 117 poz. 1c**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ze względu na tożsamość igieł echogenicznych w punktach 1 i 2, wymagania określone w punkcie 1c mają dotyczyć wszystkich produktów z tych punktów?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 565: dot. części nr 27**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaproponowane rękawice posiadały opatentowaną wewnętrzną warstwę polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowaną technologię. Nie zmienia wymagań w punkcie 14.



**Pytanie 566: dot. części nr 27**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby siła zrywania po starzeniu zaproponowanych rękawic wynosiła min. 13 N?

**Odpowiedź:** Zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 567: dot. części nr 27**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie wirusów według normy EN 374-5 (zamiast normy ASTM F1671). Reszta wymogów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z normą EN 374-5 VIRUS.

**Pytanie 568: dot. części nr 28**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaproponowane neoprenowe rękawice nie zawierały akceleratorów, które mogą powodować alergię, co niekorzystnie wpływa na komfort pracy użytkownika?

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

**Pytanie 569: dot. części nr 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,19 mm. Reszta zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 570: dot. części nr 29**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaproponowane rękawice nie zawierały akceleratorów, które mogą powodować alergię, co niekorzystnie wpływa na komfort pracy użytkownika?

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

**Pytanie 571: dot. części nr 31**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic, których siła zrywania wynosi 6 N i jest to wartość zgodna z normą EN 455-2, która jest wymagana przez Zamawiającego. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 572: dot. części nr 31**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt., siła zrywania wynosi zgodna z normą EN 455-2 równa 6 N. Reszta wymogów zgodna z SWZ.





**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowanie do 200szt, nie dopuszcza siły zrywania 6N.

**Pytanie 573: dot. części nr 31**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaproponowane rękawice były ułożone w sposób mechaniczny, co zapewnia łatwe i pojedyncze wyciągnięcie rękawic z opakowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do sposobu pakowania.

**Pytanie 574: dot. części nr 31**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zaproponowane rękawice posiadały koloidalny wyciąg z owsa, który ma właściwości ochronno-nawilżające dla skóry dłoni.

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

**Pytanie 575: dot. części nr 32**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 14 chodziło Zamawiającemu o mankiet rolowany?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający doprecyzowuje opis.

**Pytanie 576: dot. części nr 33**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jasnobrązowych rękawic z wewnętrzną warstwą nitrilową, dodatkowo pokryte CPC, Darvan L i silikonem o długości min. 280 mm. Reszta wymogów zgodnych z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 577: dot. części nr 33**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jasnobrązowych rękawic o długość min. 290 mm, grubość 0,20 mm. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 578: dot. części nr 35 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych, które nie posiadają w swojej budowie nitrylu. Reszta zgodna z wymogami SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



#### **Pytanie 579: dot. części nr 36**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy EN 388, która dotyczy ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Wymóg ten nie ma odniesienia do przedmiotu produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed min. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz jeśli dotyczy, uderzeniem. Surowce wykorzystywane do produkcji rękawic medyczno-ochronnych są niezwykle szczelne i wysoko elastyczne, spełniające wymogi odporności na czynniki chemiczne i biologiczne a nie na zagrożenia mechaniczne.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 580: dot. części nr 36**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm, sile zrywu min. 10 N, pakowanych po 100 szt. Dla rozmiaru XL 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 581: dot. części nr 37**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. Przy czym rozmiar XL pakowany po 90 szt. Z odpowiednim przeliczeniem. Reszta wymogów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 582: dot. części nr 38**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 40 par, o długości min. 280 mm, przebadanych na przenikanie wirusów według normy EN 374-5 (zamiast normy ASTM F1671). Wewnętrzna warstwa pokryta akrylowo-hydrożelową powłoką polimerową na bazie wody ułatwiająca zakładanie. Dodatkowo pokryte CPC, Darvan L i silikonem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 583.1: dot. części nr 49**

**poz. 1** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski tlenowej z drenem w jednym uniwersalnym rozmiarze dedykowanym dla pacjentów dorosłych, spełniającą pozostałe wymogi swz. W związku z tym, że nie istnieją ogólne standardy określające rozmiary masek tlenowych prosimy o sprecyzowanie jak zinterpretować rozmiary S,M,L,XL aby zaoferować produkt o wymiarach oczekiwanych przez Zamawiającego. Mając to na uwadze czy wystarczające będą maski w rozmiarze



uniwersalnym przeznaczonym dla dorosłego pacjenta posiadające wydłużony kształt umożliwiający uszczelnienie wokół nosa, co jest kluczowe podczas nebulizacji i dopasowanie do różnego rozmiaru twarzy.

**poz. 3** Prosimy o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu w dwóch opcjach - dedykowanego dla pacjentów dorosłych oraz dedykowanego dla pacjentów pediatrycznych. W związku z tym, że nie istnieją ogólne standardy określające rozmiary cewników tlenowych prosimy o sprecyzowanie jak zinterpretować rozmiary XS,S,M,L aby zaoferować produkt o wymiarach oczekiwanych przez Zamawiającego. Mając to na uwadze czy wystarczające będą cewniki w rozmiarze uniwersalnym przeznaczonym dla dorosłego lub pediatrycznego pacjenta pozwalające na prowadzenie tlenoterapii.

**poz. 5** W związku z tym, że nie istnieją ogólne standardy określające rozmiary masek tlenowych prosimy o sprecyzowanie jak zinterpretować rozmiary S,M,L,XL aby zaoferować produkt o wymiarach oczekiwanych przez Zamawiającego. Mając to na uwadze czy wystarczające będą maski w rozmiarze uniwersalnym przeznaczonym dla dorosłego lub pediatrycznego pacjenta pozwalające na skuteczne przeprowadzenie nebulizacji.

**Odpowiedź:** Ad. poz. 1 -Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. poz. 3 – Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. poz. 5 - Zamawiający nie dopuszcza. Zakres rozmiarów powinien obejmować możliwość stosowania u pacjentów od małego dziecka do dużego dorosłego. Z tego względu jeden rozmiar uniwersalny dla dorosłych i dzieci nie może być zastosowany.

**Pytanie 584: dot. części nr 56 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg), spełniającej pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 585: dot. części nr 56 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby maski posiadały możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej oraz posiadały wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji.

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

**Pytanie 586: dot. części nr 59 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości 24-30 cm dla rozmiarów 4,8-7 Fr oraz 26-30 cm dla 8 Fr z pętlą o średnicy 2 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 587: dot. części nr 59 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii o składzie: igła punkcyjna typu Chiba 18G, 2 częściowa o długości 200mm, skalowana co 1 cm, widoczna w USG; cewnik drenażowy typu J wykonany z miękkiego poliuretanu o wysokiej widoczności w RTG, długość całkowita 260 mm, 6 otworów drenażowych na pigtailu, powłoka hydrofilowa na 90mm na końcu do-nerkowym, nacięcia (poprzeczne rowkowania) dla bezpiecznego zamocowania, cewnik z usztywniającym mandrynem z pomarańczową rozrywalną koszulką; prowadnica typu Lunderquist z miękkim bezpiecznym końcem typu J o średnicy 0.035" długość 70 cm; łącznik do podłączenia worka na mocz oraz kranik Luer Lock, rozmiary cewnika CH8 i CH9.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 588: dot. części nr 59 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii o składzie: igła typu Chiba 2częściowa 18G, długość 20cm - igła o wysokiej echogeniczności w USG, skalowanie co 1cm; cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29cm (dla CH14 dł. 32,5cm), prowadnica Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" o długości 80cm z miękkim bezpiecznym zakończeniem typu J; zestaw rozszerzań dopasowanych do rozmiaru cewnika, rozmiary cewnika: CH6/8/10/12/14.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 589: dot. części nr 59 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik wykonany był z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnątrz sztywny utrzymujący drenaż, na zewnątrz miękki redukujący dolegliwości bólowe pacjentów)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do materiału.

**Pytanie 590: dot. części nr 59 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy wykonanej z materiału neoplex i dł.70 cm (dla zakończeń nelaton, oliwka, couvelaire) oraz wykonanej z poliamidu o dł. 74 cm (dla zakończenia Tiemann).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



### Pytanie 591: dot. części nr 66

Poz.1 i 2:

W związku z opisem przedmiotu zamówienia dopuszczającym oferowania pojemników o różnej pojemności (tj. Zakresu 450-500ml w poz. 1 oraz zakresu 340-350ml w poz. 2) przy jednoczesnym określeniu ilości oczekiwanych pojemników (tj.10000szt poj.500ml w poz. 1 oraz 10000szt poj.340ml) zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, iż w przypadku oferowania pojemników innych niż 500ml (w przypadku poz. 1) oraz innych niż 340ml(w przypadku poz. 2) Wykonawca jest zobowiązany do prawidłowego przeliczenia ilości proponowanych pojemników w celu pokrycia całkowitego zapotrzebowania Zamawiającego określonego na: 5 000 000ml w poz. 1 oraz 3 400 000ml w poz. 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, należy przeliczyć ilość.

### Pytanie 592: dot. części nr 66

Prosimy Zamawiającego o informację jaką metodą ma być sterylizowana zaoferowana woda? Jednocześnie wyjaśniamy, że sterylizacja parą wodną jest najbezpieczniejsza dla pacjentów oraz najbardziej przyjazna dla środowiska.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do rodzaju sterylizacji.

### Pytanie 593: dot. części nr 66

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga aby zaoferowana woda posiadała potwierdzoną publikacjami naukowymi możliwość zastosowania przez okres 30 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

### Pytanie 594: dot. części nr 66

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza niesterylny łącznik do sterylnej wody do nawilżania?

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, Zamawiający dopuszcza łącznik sterylny lub mikrobiologicznie czysty.

### Pytanie 595: dot. części nr 66 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania, tak jak obecnie stosowana, sterylnej wody do nawilżania tlenu w pojemniku ,poj. 650 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj. Zaoferowania 7693 szt po 650ml),z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres 30 dni; skład systemu: Jednorazowy pojemnik ze sterylną, apirogenną, wolną od endotoksyn wodą-pojemność 650 ml, jednokomorowy system nawilżania - mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika, łącznik jałowy lub biologicznie



czysty dostosowany do reduktorów będących na wyposażeniu Oddziałów COPERNICUS PL Sp. z o.o., dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 350 cm H<sub>2</sub>O (5 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, uniwersalny port do urządzeń tlenoterapii z bolcem do przekłucia części plastikowej pojemnika.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie 596: dot. części nr 66 poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli sterylna wodę do nawilżania z dźwiękowym alarmem bezpieczeństwa uruchamianym przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 350 cm H<sub>2</sub>O (5 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, spełniającą pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie potwierdza. 350 cm H<sub>2</sub>O (5 psi) spełnia wymaganie (>282cm H<sub>2</sub>O).

#### **Pytanie 597: dot. części nr 120 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Maski krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski samouszczelniający się w oparciu o ciśnienie w drogach oddechowych, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. W mankiecie umieszczony port wyrównawczy umożliwiający napełnienie mankieta proporcjonalnie do wzrostu ciśnienia przepłucnego lub ciśnienia wentylacji. Maskę posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa oznaczenia głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maskę wolna od lateksu i PHT, bezpieczna w środowisku MRI (oznaczenia na opakowaniu oraz na rurce maski). Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



**Pytanie 598: dot. części nr 120 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby maski posiadały możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej oraz posiadały wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji.

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

**Pytanie 599: dot. części nr 135 poz. 1, 2, 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu nadłonowego o składzie: dwudrożny silikonowy cewnik z zakończeniem otwartym z integralnym balonem, rozmiar 10Ch, 12Ch, 14Ch, długość 40 cm, pojemność balonu 3 ml dla 10 Ch, 5 ml dla 12/14 Ch, dwa przeciwległe oczka drenażowe, znaczniki na cewniku, metalowy trokar rozrywalny 12 cm, skalpel, silikonowa tulejka mocująca, zatyczka, samoprzylepny plaster mocujący, wszystkie elementy zestawu zapakowane łącznie w jedno opakowanie folia-papier.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 600: dot. części nr 138**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania drenu łączącego z PCV o dł. 360cm, spełniającego pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 601: dot. części nr 144 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje, aby jednorazowy giętki ureterorenoskop posiadał blokadę kąta zgięcia, która umożliwia zablokowanie wgięcia endoskopu np. podczas kruszenia kamieni włóknem laserowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 602: dot. części nr 146**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.





**Pytanie 603: dot. części nr 168 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby cewnik posiadał dodatkową powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzenie cewnika oraz późniejsze usunięcie go z układu moczowego pacjenta?

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

**Pytanie 604: dot. części nr 75 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie Urządzenie do przygotowywania i pobierania leków dla fiolek w rozmiarze 13-14mm z zaworem bezigłowym z płaską i gładką membraną zamykającą się samoczynnie po odłączeniu strzykawki, nie wymagającym dodatkowego korka/zatyczki. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 605: dot. części nr 75 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie, czy ze względu na małą średnicę fiołki i ilość znajdującego się tam leku, Zamawiający oczekuje, aby urządzenie do przygotowania i pobierania leków posiadało kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości, który umożliwi maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga. Zamawiający oczekuje zaoferowania urządzenia z kolcem mikro w części nr 198.

**Pytanie 606: dot. części nr 127 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaworu bezigłowego z zabezpieczeniem wejścia donaczyniowego protectorem zamiast aplikatora. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza bez aplikatora.

**Pytanie 607: dot. części nr 127 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.



**Pytanie 608: dot. części nr 127 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu co umożliwi wizualną kontrolę procesu przepływu i podaży leków?

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

**Pytanie 609: dot. części nr 127 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje opis w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 610: dot. części nr 129 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie powierzchni filtrowania 1,6cm kw.i przepływ >2ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 611: dot. części nr 129 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy filtr bakteryjny do płynów powinien posiadać dla bezpieczeństwa pacjenta w dystalnej części drenu zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii?

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

**Pytanie 612: dot. części nr 129 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie powierzchni filtrowania 1,6cm kw.i przepływ >30ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 613: dot. części nr 129 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy filtr bakteryjny do żywienia pozajelitowego noworodkowy powinien posiadać dla bezpieczeństwa pacjenta w dystalnej części drenu zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii?

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



**Pytanie 614: dot. części nr 130 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie Kaniuli dożylniej do delikatnych żył rozm. 22G dł. 25 mm z cewnikiem z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 615: dot. części nr 130 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula dożylna bez portu górnego ma posiadać zabezpieczenie zapobiegające ekspozycji na krew w pełni izolujące igłę?

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

**Pytanie 616: dot. części nr 153 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem

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

**Pytanie 617: dot. części 153 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie Zamawiający oczekuje aby przyrząd posiadał umożliwić pobieranie leków bez strat tj. Posiadał kołec mikro oznaczający kołec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, z dwoma przeciwległymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga. Zamawiający oczekuje zaoferowania urządzenia z kołcem mikro w części nr 198.

**Pytanie 618: dot. części nr 162 poz. 1g**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60 ml z uchwytami naprzeciwległymi 8-10 mm, tak jak poz. 1f

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 619: dot. części nr 198 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie Bezigtowy przyrząd samouszczelniający do przygotowania i pobierania leków cytostatycznych z fiolek z kołcem mikro który posiada zawór bezigtowy z płaską i gładką membraną nie wymagający dodatkowego korka z możliwością stosowania 140 aktywacji lub 7 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 620: dot. części nr 198 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kolec mikro oznacza kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiolki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza różne rozwiązania techniczne. Konstrukcja urządzenia ma umożliwiać pobieranie jak największej ilości leku z fiolki w celu minimalizacji strat.

**Pytanie 621: dot. części nr 54 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżka światłowodowa typ Macintosh rozm. 2, 3, 4 do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 622: dot. części nr 54 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżka światłowodowa typ Miller rozm. 0, 1 do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 623: dot. części nr 54 poz. 2 i 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękojeść standard: Rękojeść laryngoskopu światłowodowego (standardowa),

zasilanie bateryjne (2xAA),

zgodna z (Green Standard ISO),

z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm,

ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (santoprene) pozbawionym latexu i odpornym na proces sterylizacji,

baterie wyjmowane razem ze źródłem światła,

z kartridżem,

możliwość sterylizacji,

gwarancja 5 lat.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań.



**Pytanie 624: dot. części nr 62 poz. 2 i 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania do użycia przez nos i usta - sterylnej, z medycznego PCV, miękki (klasa Shore A76), o powierzchni zmrożonej (aksamitnej) ułatwiającej wprowadzenie, atraumatyczny, okrągły otwór końcowy, naprzeciwległe otwory obarczające o łącznej powierzchni nieprzekraczającej połowy powierzchni otworu głównego, numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, kolorystyczne oznaczenie na łączniku typu lejek, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywanej procedury, znacznik położenia otworów bocznych na łączniku, bez ftalanów i bisfenolu, bez lateksu, pakowane prosto w opakowanie folia- papier ze znacznikiem kierunku otwierania opakowania. Rozmiary CH6-CH18, długość 490 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 625: dot. części nr 119 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maski anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

**Odpowiedź:** Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

**Pytanie 626: dot. części nr 119 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy maska ma mieć zawór skierowany pionowo w części nosowej maski.

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

**Pytanie 627: dot. części nr 174 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane szczoteczki posiadały minimum 3100 punktów styku (potwierdzonych oficjalną kartą katalogową producenta), co przekłada się na wyższą dokładność szczotkowania?

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

**Pytanie 628: dot. części nr 206 poz. 1 i 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje videobronchoskopów z ujściem kanału roboczego o kształcie owalnym, co przekłada się na wyższą wydajność odsysania.



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

**Pytanie 629: dot. części nr 49 poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów: „Rozm. S, M, L, XL,” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Na produkt o poniższych parametrach: „Rozm. Uniwersalny dziecięcy, uniwersalny dorosły” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 630: dot. części nr 49 poz. 3**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów: „Rozm. XS, S, M, L” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Na produkt o poniższych parametrach: „Rozm. Uniwersalny dziecięcy, uniwersalny dorosły” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 631: dot. części nr 49 poz. 5**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów: „Rozm. S, M, L, XL,” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Na produkt o poniższych parametrach: „Rozm. Uniwersalny dziecięcy, uniwersalny dorosły” Pozostałe parametry SWZ bez zmian

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 632: dot. części nr 56 poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów: „Wykonana z PCV lub z silikonu” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Na produkt o poniższych parametrach: „wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy)” Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 633: dot. części nr 174 poz. 1-7**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

|   |  |
|---|--|
| 1 | wyrób medyczny jednorazowy   |
| 2 | pakowana pojedynczo, zamawiający dopuszcza zestaw składający się z osobnej szczoteczki i rękojeści   |
| 3 | posiada z jednej strony miękkie włosie do usuwania płytki nazębnej podczas szczotkowania z drugiej gąbkę, nie raniąca dziąseł lub bez gąbki                        |
| 4 | funkcja jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz odsysania   |
| 5 | z manualną zastawką do regulacji siły odsysania  |
| 6 | z 2 (zarówno od strony włosia jak i w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem) lub min. 3 otworami ssącymi umożliwiającymi usunięcie wydzieliny i płynu z jamy ustnej |
| 7 | wyrób medyczny klasy IIa lub wyrobem medycznym klasy I   |

Na produkt o poniższych parametrach:

„Sterylny, jednorazowego użytku zestaw do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi rękojeść z wbudowaną regulacją siły ssania, jedna szczoteczka do mycia zębów z funkcją odsysania oraz trzy gąbki z funkcją odsysania do mycia jamy ustnej. Rękojeść kompatybilna (końcówka rączki zaopatrzona w krótki, elastyczny dren) z łącznikiem schodkowym. Regulacja siły odsysania za pomocą przesuwne go wskaźnika, znajdującego się na rękojeści. Elementy typu szczoteczka, gąbka mocowane poprzez trwałe połączenie z rękojeścią. Każdy z elementów zestawu pakowany osobno, z możliwością wykorzystania w różnym czasie po otwarciu opakowania zestawu. Opakowanie: folia-papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez lateksu.”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 634: dot. części nr 217**

Czy Zamawiający wykreśli pozycję 5 części 217 ze względu na wstrzymanie produkcji i brak dostępności czujników ciśnienia dotchawicznych do respiratorów R860?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 635: dot. projektu umowy**

Zał. 3a - Par. 6 ust. 1, 2, 10 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w





dostawie/wymianie towaru oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 636: dot. projektu umowy**

Zał. 5 - Par. 6 ust. 3 Wnosimy o wykreślenie z Par. 6 ust. 3 zapisu dotyczącego kary umownej, którą ma zapłacić dodatkowo Wykonawca w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 637: dot. projektu umowy**

Zał. 5 - Par. 6 ust. 3

W przypadku braku zgody na pytanie powyżej, wnosimy o dodanie następującego zastrzeżenia:

„Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy, nie krótszy niż 48h termin.”

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 638: dot. projektu umowy**

Zał. 5 - Par. 6 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący

łącznie wysokość kar umownych określonych w ust. 1, 2 i 3 powyżej nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 2.

**Odpowiedź:** Projekt umowy bez zmian.

**Pytanie 639: dot. części nr 76 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści worek jednoczęściowy pediatryczny otwarty przylepiec z materiału Stomahesive bez otworu startowego do wycinania rozmiar stomii 0-23 mm firmy Convatec?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 640: dot. części nr 76 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści worek jednoczęściowy pediatryczny otwarty przylepiec z materiału Stomahesive bez otworu startowego do wycinania rozmiar stomii 8-50 mm firmy Convatec?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 641: dot. części nr 76 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści płytkę stomijną do wycinania rozmiar stomii 13-57 mm firmy Convatec spełniającą pozostałe wymagania SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 642: części nr 104 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worek bez filtra firmy Convatec spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 643: dot. części nr 156**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 156?

poz. 1 i poz. 2

Pessar kołnierzykowy (położniczy) nr 2 (wysokość ścianki bocznej 16mm)

Poz. 3

Pessar kołnierzykowy (położniczy) nr 3 (wysokość ścianki bocznej 16mm)



Elastyczny, bezbarwny  
silikon medyczny  
komfortowy i antyseptyczny

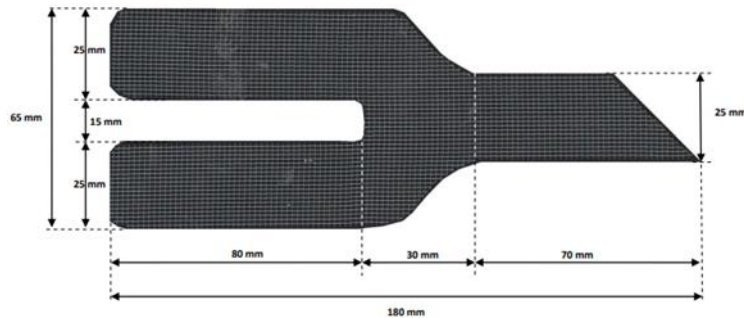
Małe dziurki (perforacja)  
umożliwiają odprowadzanie  
wydzieliny pochwowej

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 644: dot. części nr 186**

Czy Zamawiający wydzieli z części 186 do odrębnego pakietu i dopuści poz. 3?

Siatkę polipropylenową monofilamentową w kształcie litery „Y”, wykorzystywaną w zabiegach sakrokolpopeksji w procedurach laparoskopowych lub otwartych, siatka w kolorze białym, wielkość porów 1 x 1,25 mm, gramatura siatki 45 g/m<sup>2</sup>.



**Odpowiedź:** SWZ bez zmian.

#### Pytanie 645: części nr 106

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o podanie informacji jaką długość wężyka pacjenta wymaga Zamawiający w pozycji 1 części 106 postępowania. W związku z odpowiedziami opublikowanymi przez Zamawiającego w dniu 31 października 2024 informujemy, iż dostępne na rynku wężyki pacjenta do urządzenia Ulrich mają długość 150cm, 180cm, 250cm oraz 320cm. (prosimy o weryfikację i zmianę odpowiedzi na pytanie 202 dot. części nr 106)

**Odpowiedź:** Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

#### Pytanie 646: części nr 89 poz. 1

Worki foliowe na nogę 400x1200 mm: Czy Zamawiający dopuści wyrób jednorazowy pakowany opakowania zbiorcze po 50szt., niesterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający modyfikuje treść SWZ w następujący sposób:

**1) Wyjaśnienia treści SWZ z dnia 31.10.2024 r. odpowiedź na pytanie nr 5 otrzymuje następujące brzmienie:**

#### Pytanie 5: dot. części nr 23

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 23 - Bezszywowe mocowanie cewników centralnych z możliwością zastosowania z cewnikami do 12Fr; czas użycia do 7 dni; posiadający fiksator piankowy oraz zintegrowany opatrunek z przezroczystą warstwą wodoodporną z filmem hydrokoloidowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.



## 2) § III pkt 4 otrzymuje następujące brzmienie:

Przedmiot zamówienia określony w częściach nr 1-57, 59-90, 92-164, 166-178, 180-188, 190-220, 222 dotyczy sprzedaży, w częściach nr 58, 91, ~~191~~, 221 dotyczy sprzedaży z użyczeniem, w części nr 165 dotyczy sprzedaży z dzierżawą, w części nr 189 dotyczy komisju bez użyczenia, a w części 179 komisju bez użyczenia z dzierżawą.

## 3) § VIII otrzymuje następujące brzmienie:

**Termin wykonania zamówienia: w okresie 24 miesięcy od daty zawarcia umowy.** Dostawy następować będą sukcesywnie, w liczbie i asortymencie, zgodnie z zamówieniami częściowymi Zamawiającego w maksymalnym terminie do 5 dni/7 dni/14 dni roboczych (zgodnie z zapisami w rozdziale XVIII SWZ). **Termin dostawy stanowi jedno z kryteriów oceny ofert.**

## 4) § XIII SWZ (Termin związania ofertą) otrzymuje brzmienie:

pkt 1 Termin związania ofertą wynosi 120 dni, licząc od upływu terminu składania ofert, czyli do dnia **21.03.2025 r.** Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

## 5) § XIV SWZ (Sposób oraz termin składania ofert oraz termin otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

pkt 2 „Termin składania ofert upływa dnia **22.11.2024 r. o godz. 10.00**”.

pkt 3 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o **godz. 11.00** w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1, za pomocą platformy ww. platformy zakupowej”.

## 6) § XVIII ust. 2 i 4 otrzymuje następujące brzmienie:

2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:

- **cena - 98%,**
- **termin dostawy 2%**

**1%= 1 punkt**

- W kryterium CENA Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie wartości brutto podanych w **Formularzu asortymentowo-cenowym – zał. do SWZ**

Liczba punktów, jaką można uzyskać w kryterium Cena, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru:  **$C_{min} / C_{bad} \times waga$** , gdzie:

- **C<sub>min</sub>** - najniższa cena ze złożonych ofert,
- **C<sub>bad</sub>** - cena badanej oferty.

**W kryterium CENA wykonawca może otrzymać maksymalnie 98 pkt.**



- W kryterium TERMIN DOSTAWY Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie informacji podanych przez Wykonawcę w Formularzu oferty – zał. do SWZ, gdzie Wykonawca otrzyma:

w częściach nr 1-84, 86-159, 161-183, 185-222:

- 2 pkt za termin dostawy – 1-2 dni,
- 1 pkt za termin dostawy – 3-4 dni.
- 0 pkt za termin dostawy – 5 dni.

w częściach nr 85, 184:

- 2 pkt za termin dostawy – 1-2 dni,
- 1 pkt za termin dostawy – 3-4 dni.
- 0 pkt za termin dostawy – 5-14 dni.

w częściach nr 160:

- 2 pkt za termin dostawy – 1-2 dni,
- 1 pkt za termin dostawy – 3-4 dni.
- 0 pkt za termin dostawy – 5 -7 dni

**W kryterium TERMIN DOSTAWY Wykonawca może otrzymać maksymalnie 2 pkt.**

4. W przypadku, gdy wykonawca w formularzu ofertowym nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmuje, że wykonawca zaoferował maksymalny dopuszczalny termin dostawy tj. **odpowiednio 5 dni lub 7 dni lub 14 dni.**

5.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający modyfikuje treść SWZ i załącza zaktualizowane załączniki. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

**Z poważaniem**

**Wiceprezes ds. ekonomicznych  
Piotr Wróblewski**

*Załączniki:*

- *Ogłoszenie o zmianie 2*
- *Zał. nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (po zmianie 8.11.2024)*
- *Zał. nr 4 do SWZ - Formularz oferty (po zmianie 8.11.2024)*
- *Zał. nr 5 do SWZ - Projekt umowy (po zmianie 8.11.2024)*

*Sporządziła: Ewa Dudziak - Sekretarz Komisji Przetargowej*