

Dotyczy: PN 39/19 Dostawy drobnego sprzętu medycznego

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający odpowiada na zadane pytania:

1. ZADANIE NR 1

- 1) Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o kształcie tzw. „grzybka” (budowa eliminująca wibracje w momencie uruchamiania).Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



- 2) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 nakłuwacze sterylizowane radiacyjnie spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści ostrze nakłuwacza bezpiecznego 23G, głębokość nakłucia 2,0 mm oraz nakłuwacza bezpiecznego 29G, głębokość nakłucia 1,5mm? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. ZADANIE NR 4

- 1) Czy Zamawiający dopuści ostrza nie posiadające wygrawerowanej nazwy producenta na pojedynczym ostrzu, spełniające pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt., bez folii na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy zamawiający dopuści aby rozmiar oraz kształt ostrza widoczny był na opakowaniu zbiorczym (100 szt) -opakowanie zbiorcze : kartonik z dyspenserem - kształt ostrza na opak. zbiorczym przedstawiony w formie piktogramu, jednocześnie rozmiar podany na opakowaniu jednostkowym w formie aluminiowego blistra i dodatkowo wygrawerowany na ostrzu, aluminiowe opakowanie jednostkowe umożliwia również szybką i łatwą identyfikację kształtu ostrza- widoczny odcisk kształtu (kształt ostrza jest ściśle powiązany z rozmiarem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 5) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga również ostrza w rozmiarze 11 w wersji 11P?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. ZADANIE 5

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy 5F/16G/20cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 45-60cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. ZADANIE 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter dwuświatłowy 7F/20cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 60cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, , strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

5. ZADANIE 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter trzyświatłowy 7F/20cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 60cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

6. ZADANIE 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy 5F/16cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 45cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. ZADANIE 11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy poliuretanowy kontrastujący w RTG 24G/9cm, igła 21G/3,81cm, przewodnik typu J -0.018"x 35cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 3ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. ZADANIE 12

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy poliuretanowy kontrastujący w RTG 4F/22,22Ga/5,18,13cm do wyboru przy czym opak.handl.=5szt., igła 20-21G/3,81-4cm, przewodnik typu J -0.018"x 45cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. ZADANIE NR 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń o poniższych parametrach :

Dwukanałowy pediatryczny cewnik dożylny wprowadzany metodą Seldingera, wykonany z poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, rozmiar 5,5 fr (śr. zew. 1,8 mm) i długości 15 cm. Dwa kanały całkowicie oddzielone od przedłużki aż do końca cewnika, oznakowanie kolorami w celu łatwej identyfikacji linii. Kanały 2x17 G. Znaczniki długości co 1 cm od 5 cm do końca dystalnego. W zestawie cewnik dwuświatłowy 5,5 Fr, igła do nakłucia 21 G dł. 38 mm widoczna w USG, kaniula 22G, przewodnik typu J , 2 dylatory o dł. 40 mm i 60 mm, dodatkowe skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel

Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie SIWZ.

10. ZADANIE NR 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń o poniższych parametrach :

Dwukanałowy pediatryczny cewnik dożylny wprowadzany metodą Seldingera, wykonany z poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, rozmiar 5,5 fr (śr. zew. 1,8 mm) i długości 20 cm. Dwa kanały całkowicie oddzielone od przedłużki aż do końca cewnika, oznakowanie kolorami w celu łatwej identyfikacji linii. Kanały 2x17 G. Znaczniki długości co 1 cm od 5 cm do końca dystalnego. W zestawie cewnik dwuświatłowy 5,5 Fr, igła do nakłucia 21 G dł. 38 mm widoczna w USG, kaniula 22G, przewodnik typu J , 2 dylatory o dł. 40 mm i 60 mm, dodatkowe skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie SIWZ

11. ZADANIE 16

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawów do kaniulacji tętnic światowego lidera Arrow, z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, w rozmiarach 20g/80mm i 18G/80-120mm, prowadnica 0,021"-0,025" i długości 33-35cm oba końce proste, igła do nakłucia o tej samej średnicy wewnętrznej co cewnik.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów z cewnikiem pokrytym powłoką hydrofilną ułatwiającą płynne wprowadzenie do naczynia oraz zaokrągloną końcówką ułatwiającą prowadzenie cewnika po przewodniku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. ZADANIE 17

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawów do kaniulacji tętnic z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, w rozmiarach 18g/230mm i 20G/160mm. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów z cewnikiem pokrytym powłoką hydrofilną ułatwiającą płynne wprowadzenie do naczynia oraz zaokrągloną końcówką ułatwiającą wprowadzenie cewnika po przewodniku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Poz. 1-2

- 3) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestawy do kaniulacji tętnic w rozmiarze 18G o długości 160mm /analogicznej do długości dla rozmiaru 20G/ - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz - europejskiego lidera w produkcji tego typu zestawów - firmy B/Braun lub innych równoważnych lub o dopuszczenie tolerancji długości w obu pozycjach 160-180mm, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga –pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

13. ZADANIE 18

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawów do kaniulacji tętnic światowego lidera Arrow, z cewnikiem wykonanym z poliuretanu. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawów z cewnikiem pokrytym powłoką hydrofilną ułatwiającą płynne wprowadzenie do naczynia oraz zaokrągloną końcówką ułatwiającą wprowadzenie cewnika po przewodniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

14. ZADANIE NR 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń z przewodnicą 40cm oraz przepływem 26ml/min. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie SIWZ.

15. ZADANIE NR 20

SIWZ pkt 3.4; Załącznik nr 5 do SIWZ: Istotne warunki umowy, IV.17

*Czy Zamawiający skróci termin przydatności do użycia do 6 miesięcy, liczonych od dnia dostawy, dla: **Zadanie 20: Jednorazowa sonda do pH-metrii z impedancją do oceny kwaśnego refluksu, wewnętrzna elektroda referencyjna, 1 kanał, pH na poziomie 0 cm, 8 pierścieni impedancji przy -3, -1, 1, 3, 5, 9, 11 i 13 cm, śr. 6.0 Fr?***

Uzasadnienie: Ww. wyroby medyczne, będące przedmiotem postępowania przetargowego, są wysokospecjalistycznymi wyrobami medycznymi jednokrotnego użytku, produkowanymi poza obszarem Unii Europejskiej, które będą sukcesywnie dostarczane do Zamawiającego przez okres 12 miesięcy. Producent deklaruje dla ww. wyrobów 12-miesięczny termin przydatności liczony od daty produkcji. Biorąc pod uwagę wymagany przez Zamawiającego termin dostawy (max 3 dni kalendarzowe) nie jest możliwe zapewnienie wymaganego 12-miesięcznego terminu przydatności liczonego od dnia dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

16. ZADANIE NR 21

Czy Zamawiający dopuści 4-światłowe sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 85cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

17. ZADANIE NR 23, 24

Czy Zamawiający dopuści butelki do odsysania ran typu Redon płaskie bez harmonijki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem uzyskania takiego samego podciśnienia jak w butelkach z harmonijką - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

18. ZADANIE NR 25

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

19. ZADANIE 26

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

20. ZADANIE NR 27

- 1) Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawów do godzinowej zbiórki moczu wyposażonych w dodatkową ochronę przeciwbakteryjną i wodoszczelny odpowietrznik, zapewniające optymalne ciśnienie dla zachowania równowagi i niezawodności przepływu, w miejsce wymaganych dwóch filtrów hydrofobowych. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

- 3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu w kierunku pacjenta przez posiadanie zastawki antyrefleksyjnej w łączniku do cewnika Foley?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21.ZADANIE NR 28

- 1) Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 i powyżej 30 kg. Informujemy, że czujniki jednorazowe są zakończone wtyczką DB9 – prosimy o odstępnie od zapisu „(do wyboru przez zamawiającego na etapie realizacji umowy)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem pełnej kompatybilności z aparatami do monitorowania parametrów życiowych posiadanymi przez Zamawiającego – typu: Nihon-Kohden, Philips, Mindray.

- 2) Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści generyczne czujniki Chińskiego producenta dla noworodków poniżej 3 kg oraz niemowląt od 3-20kg których instrukcja obsługi nie zaleca ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz przy niskiej persfuzji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający oczekuje aby w pakiecie 28 czujniki dla noworodków poniżej 3 kg oraz niemowląt od 3-20kg miały możliwość stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz przy niskiej persfuzji zgodnie z dokumentami rejestracyjnymi dołączonymi do oferty lub instrukcją obsługi czujników?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z dokumentami rejestracyjnymi/instrukcją obsługi złożonymi na wezwanie.

- 4) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-

69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowane w wielu szpitalach i zakładach opieki zdrowotnej na terenie naszego kraju, bez żadnych zastrzeżeń, w tym także u Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 5) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane czujniki typ Max-N, powinny potwierdzać w oryginalnych materiałach producenta, iż posiadają sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo i analogowo, zapewniający dokładność (%SpO₂ - 1 SD) dokładność (%SpO₂ - 1 SD), 2 cyfry w zakresie 70-100% oraz 3 cyfry w zakresie 60-80% - tak jak oryginalne czujniki identyfikowane przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax, światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub inne równoważne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 6) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki dla noworodków, powinny posiadać w integralnym opakowaniu 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 7) Prosimy o doprecyzowanie oferowane czujniki do pulsoksymetrów, powinny być kalibrowane cyfrowo, co zapewnia adekwatny wynik saturacji oraz umożliwia bezpośredni odczyt cyfrowy /bez odchyłeń i błędów / poprzez chipa, wbudowanego w sensor bez konieczności dodatkowej analizy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

22.ZADANIE NR 33

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do biopsji wątroby w związku z koniecznością identyfikacji pochodzenia wyrobu medycznego w warunkach klinicznych, powinny posiadać na samym wyrobie minimum jeden z poniższych identyfikatorów: producent /logo/, nazwa własna, nr serii, nr katalogowy lub inne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź:Tak.

23.ZADANIE NR 34

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu zbiorczym w rozmiarze 0,3 x 12 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jedynie rozmiar - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,29x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3) Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,33x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

24.ZADANIE NR 35, ZADANIE NR 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu zbiorczym w rozmiarze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25.ZADANIE NR 34, 35, 36

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły iniekcyjne, powinny być ostrzone i polerowane elektrochemicznie na całej swej długości, co zmniejsza traumatyzację tkanek w trakcie wykonywanej procedury i co wypełnia zapis wymogu postawionego w SIWZ cyt. „o wysokim współczynniku penetracji tkanek”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

26.ZADANIE NR 38

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych IS z dużą komora kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej z igłą biorczą ściętą standardowo (stożkowo) 2 - kanałowa wzmocniona włóknem szklanym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści przyrządy, których komora kroplowa jest wykonana z medycznego PVC z dużą komora kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej z igłą biorczą ściętą standardowo (stożkowo), w całości pozbawione ftalanów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów o długości 55mm części przezroczystej z igłą wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. ZADANIE NR 39

- 1) Czy Zamawiający dopuści do wyceny przyrząd do podawania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu z komorą kroplową z odpowietrznikiem i filtrem 0,45 µm, wyposażony w zacisk rolkowy oraz precyzyjny regulator przepływu, posiadający nadrukowaną podwójną skalę: pierwsza skala, z niebieskim nadrukiem na białym tle, używana do określenia przepływu płynów o lepkości mniejszej lub równej 10%, o zakresie regulacji od „off” (oznaczającego

zamknięcie przepływu) do 250 ml/h; druga skala, z białymi numerami na niebieskim tle, do określenia przepływu płynów o lepkości od 10 do 40%, o zakresie regulacji od „off” do 200 ml/h; posiadający dren pcw o długości 150cm, wolny od ftalanów, jak na poniższej ilustracji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.



- 2) Czy zamawiający dopuści jednoczęściową komorę kroplową, której część z kolcem wykonana ze sztywnego, białego materiału, cała elastyczna?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy zamawiający odstąpi od zapisu „z zastawką antyrefluksyjną”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy zamawiający odstąpi od zapisu „logo lub nazwa producenta oraz nazwa własna na wyrobie”? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. ZADANIE NR 40

- 1) Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetoczeń krwi z regulatorem przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni z logo producenta oraz z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetoczeń krwi z regulatorem przepływu z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

29.ZADANIE 42, 43, 44

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zapisy siwz odnoszące się do poz. 1 w zadaniu 44 cyt „w pełni kompatybilny do cewników powyżej i przyborów do toalety jamy ustnej poniżej” t.j. zestawów łączników i szczoteczek z zadania 44 oraz cewników z zad. 42 i 43 zapewniającej prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie w systemie zamkniętym - wszystkie oferowane produkty w zadaniach 42, 43 i 44 - tak jak obecnie dostarczane - powinny być tego samego producenta, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Tak.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym w zadaniu 42, powinny w swym składzie posiadać m.in. sterylny łącznik Y podłączany od strony pacjenta, a wszystkie elementy składowe systemu powinny być także sterylne - tak jak w obecnie dostarczanych, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Tak.

- 3) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym w zadaniu 43, powinny w swym składzie posiadać m.in. sterylny, podwójnie obrotowy łącznik od strony pacjenta oraz przestrzeń martwą do podłączenia do strony pacjenta, a wszystkie elementy składowe systemu powinny być także sterylne - tak jak w obecnie dostarczanych, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Tak.

30.ZADANIE NR 43

Czy zamawiający dopuści następujące parametry:

- uszczelnienie poprzez przesuwaną zastawkę zamiast „komory płuczącej oddzielającej samoistnie cewnik od pacjenta?

- port MDI typu luer?

- min. 12 fiolek soli fizjologicznej a 10 ml?

- CH 14-16, dł. 60 cm/do intubacji i 34 cm/do tracheostomii?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31.ZADANIE NR 45, 46, 47

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane układy oddechowe, powinny być sterylne, pakowane w kompletach w opakowanie typu folia-papier - tak jak np. w tego

typu układach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby oferowane układy oddechowe były sterylne, dopuszcza ale nie wymaga opakowania typu folia-papier.

32. ZADANIE NR 45

Czy zamawiający dopuszcza układ oddechowy dwururowy, karbowany, do aparatu do znieczulania, pediatriczny, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. ZADANIE NR 46

Czy zamawiający dopuszcza układ oddechowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, długości 3 m, rury wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 3 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

34. ZADANIE NR 47

- 1) Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania układów z łącznikiem Y rozwartym i czystych biologicznie. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy zamawiający dopuszcza układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. ZADANIE NR 48

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm.

Maska bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, rurki i mankieta wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklinowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek wiodącego producenta LMA, z mankiem uszczelniającym z silikonu, bezpiecznych w MRI (bez dodatkowego oznaczenia producenta na opakowaniu jednostkowym), wyposażone w specjalnie przetestowaną zastawkę pozbawioną metalu – technologia Cuff-Pilot, wyraźnie oznaczony rozmiar na rurce oraz na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania masek w rozm.6 tj. dla dorosłych o wadze powyżej 100kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy zamawiający odstąpi od zapisu „balonik oznaczony kolorystycznie”? W zamian proponujemy kolorystyczne opakowanie. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

36. ZADANIE NR 50

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

37. ZADANIE NR 51

1) Czy zamawiający dopuści maski wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści maski zawierające ftalany, wykonane z medycznego PCV, spełniające pozostałe wymogi opisu SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4) Czy zamawiający dopuszcza maskę tlenową do średniej koncentracji tlenu, otwarta, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik standardowy, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, pakowana pojedynczo

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. ZADANIE NR 52

1) Czy zamawiający dopuszcza maskę anestetyczną 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, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.

Odpowiedź Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 1-6, przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

39. ZADANIE NR 53

- 1) Czy Zamawiający dopuści zestaw do aeroterapii zawierający: maskę aerozoloną dla dzieci i dorosłych (rozmiary S, M, L, XL), nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

40. ZADANIE NR 54, poz.1

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

41. ZADANIE NR 55, poz.1

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

42. ZADANIE NR 56

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy powinni zaoferować cewniki Foleya w dwóch długościach /analogicznie do wymaganych długości cewników w Zadanie 57/ t.j. o dł. 41cm (+/- 1cm) dla mężczyzn i 23cm (+/- 1cm) dla kobiet - do

dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Foleya z balonem 10ml / analogicznie do pojemności wymaganej dla cewników w Zadaniu 57/, która to pojemność została określona przez EAU i PTU jako zapewniająca optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika, gwarantująca przy tym optymalne warunki ich stabilizacji przy utrzymaniu krótko i średnioterminowym - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Foleya, które ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, są pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z balonem o pojemności 30-50ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

43. ZADANIE NR 57

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya 100% silikon dostępne tylko o długości 40cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

44. ZADANIE NR 58

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „filtr hydrofobowy” oznacza wymóg zaferowania filtra mechanicznego typu Hygroster Mini lub równoważnego, z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o zakresie objętości oddechowej 200-1500 ml oraz przestrzeni martwej maksymalnie do 66ml, wydajności nawilżania min. 32 mg/l przy VT - 500 ml oraz utracie wilgoci maksymalnie do 6 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml - tak jak np. w tego typu filtrach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry hydrofobowe, powinny być sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie typu folia-papier.

Odpowiedź: Tak.

45.ZADANIE NR 59

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „filtr neonatologiczny” oznacza wymóg zaferowania filtra typu Hygrobaby lub równoważnego, o zakresie objętości oddechowej 30-100 ml oraz wydajności nawilżania min. 28 mg/l przy VT - 50 ml - tak jak np. w tego typu filtrach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Tak.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry neonatologiczne, powinny być sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie typu folia-papier.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

46.ZADANIE NR 61

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego z pozytywnie naładowaną membraną 0,2 mikrona, wykonaną z polieterosulfonu, który gwarantuje wysoki przepływ i niskie wiązanie białka, z drenami po 3 cm z każdej ze stron, wykonanymi z PCV bez DEHP, z wytrzymałością na ciśnienie do 2 bar.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

47.ZADANIE NR 62

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawka bezpieczna ma posiadać mechanizm umożliwiający nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem?

Odpowiedź W zadaniu 62 nie ma strzykawek - zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o dopuszczenie pojemników o pojemności 650ml. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

48.ZADANIE NR 69

Czy Zamawiający w Zadaniu 69 dopuści wycenę kaniuli o parametrach:

„Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z poliuretanu z trzema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrzask samo zakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknień zamykany bezpiecznym korkiem. Skrzydełka umożliwiające stabilne umocowanie kaniuli. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy. Nazwa producenta na korku portu bocznego, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym. Dodatkowy koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej brzegu koreczka. Zakres przepływu w zależności od rozmiaru od 23ml/min. dla rozmiaru 24G do 305ml/min. dla rozmiaru 14G?”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

49.ZADANIE NR 70

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody do holtera nie posiadające tarki, spełniające pozostałe wymogi opisu SIWZ lub dopuści dołączenie tarki osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem dołączenia tarki - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

50.ZADANIE NR 71

1) Czy Zamawiający dopuści elektrody noworodkowe zgodnie z opisem SIWZ , jednakże o średnicy 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający wymaga aby elektrody noworodkowe były stosowane do 5 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3) Czy Zamawiający wymaga aby mocowanie elektrod było za pomocą przylepca hydrożelowego z hydrokoloidową otoczką co gwarantuje utrzymanie się elektrod na skórze pacjenta nawet do 7 dni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4) Czy Zamawiający dopuści rozmiar o średnicy 2,5 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

5) Czy zamawiający odstąpi od zapisu „dla promieni RTG”? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

51.ZADANIE NR 73

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

52.ZADANIE NR 74

- 1) Prosimy o dopuszczenie przewodnic światowego lidera Rusch w romiarach 4.0 i 5.0mm i dł. zagiętej 366mm. Pozostałe zgodnie z siwz.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

- 2) Czy zamawiający dopuści rozmiary: 3.3mm – 70cm; 5.0mm – 70cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

53.ZADANIE NR 75

Czy zamawiający dopuści Rozmiar, cecha CH15*70? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

54.ZADANIE NR 76

- 1) Czy zamawiający dopuści różne rozmiary: 2,0mm – 27,5cm; 3,3mm – 34cm; 4,6mm – 34cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 2) Prosimy o dopuszczenie tolerancji długości przewodnicy +0,5cm, w stosunku do określonej w siwz - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz. Wnioskowana, tak nieznaczna tolerancja nie wpływa w sposób negatywny na możliwość wykonania prawidłowej intubacji, a zwiększa nieznacznie komfort jej wykonania oraz umożliwia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy o dopuszczenie przewodnic światowego lidera Rusch w romiarach 2,5mm dł.220mm, 3,5mm dł.335mm, 4.0 i 5.0mm i dł. 366mm. Pozostałe zgodnie z siwz.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

55.ZADANIE NR 77

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz rurki tracheostomijne - Tracheosoft Lanz - z mankietem wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym, z linią RTG, ze stałym transparentnym szyldem z oznaczeniem średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki oraz transparentnym łącznikiem 15mm, z równoważnym do opisanego w siwz systemem umożliwiającym ciągłą kontrolę ciśnienia w mankiecie, w komplecie tasiemka oraz przewodnica, w rozmiarach Ch 06-10 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego) - światowego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

56.ZADANIE NR 78

Poz. 1

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz rurki tracheostomijne - Tracheosoft Evac Lanz - z mankietem niskociśnieniowym, z równoważnym do opisanego w siwz systemem umożliwiającym ciągłą kontrolę ciśnienia w mankiecie oraz z możliwością odsysania wydzieliny z nad mankietu, ze stałym transparentnym szyldem, z zaznaczonym rozmiarem rurki, dren do odsysania o grubości min 4 mm połączony z szyldem rurki, w rozmiarach Ch 06-10 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego) - światowego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz rurki tracheostomijne - Seal Guard Evac - z ultracienkim niskociśnieniowym mankietem w kształcie stożka wykonanym z poliuretanu o grubości ścianki 10-20 mikronów, z możliwością odsysania wydzieliny z nad mankieta, ze stałym transparentnym szyldem, z zaznaczonym rozmiarem rurki, dren do odsysania o grubości min 4 mm połączony z szyldem rurki, stożkowy balonik kontrolny rurki w kolorze innym niż przewód do napełnienia mankieta, w rozmiarach Ch 06-10 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego) - światowego lidera w produkcji tego typu rurek - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

57.ZADANIE NR 83

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy drenu Kehra wykonanego z giętkiego lateksu o wymiarach 80 x 5 x 5cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

58.ZADANIE NR 84

Czy Zamawiający dopuści dreny Pezzera z 3 otworami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

59.ZADANIE NR 86

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu zestawów do punkcji z 3 igłami punkcyjnymi dł.80mm o różnych średnicach 14G, 16G i 18G ? Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

60.ZADANIE NR 88

1) Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Czy zamawiający dopuszcza kieliszki z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3) Czy zamawiający podając w kolumnie jednostki miary opakowania ma na myśli opakowania po 75 szt. czy 80 szt.? Informacja jest potrzebna do właściwego przeliczenia wartości.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli opakowania po 80 szt.

61.ZADANIE NR 92

Czy Zamawiający dopuści pęsety wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

62.ZADANIE NR 96, 97

1) Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym, bez otworu do zawieszenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

63.ZADANIE NR 99

1) Czy Zamawiający dopuści cewniki z ostrym trokarem z uchwytem trokaru w kolorze niebieskim z wytłoczonym rozmiarem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „kontrastujący w rtg”, oznacza wymóg zaferowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Tak.

64.ZADANIE NR 100

Czy zamawiający dopuszcza Dren tlenowy jednorazowego użytku do połączenia źródła tlenu z urządzeniem do podaży tlenu, przekrój gwiazdkowy, długość. 2.1m, łącznik do podłączenia źródła tlenu uniwersalny odpowiedni dla aparatury

wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, czysty mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA), pakowany pojedynczo

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

65. ZADANIE NR102

1) poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk 50/60 w opakowaniu 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

2) poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały skalowanie na całej długości skali?

Odpowiedź: Tak.

3) Czy Zamawiający wymaga strzykawki do pomp z podwójną skalą pomiarową.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ

4) poz. 1-2

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Poz. 1-2

5) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym, poprzecznym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi - tak jak np. w

tego typu strzykawkach światowych liderów w ich produkcji firm Becton-Dickinson, Bbraun lub im równoważnych.

Odpowiedź: Tak.

- 6) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być skalowane co min. 1ml na całej długości wyskalowania.

Odpowiedź: Tak.

- 7) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwa Szpitalu (prosimy o podanie producentów posiadanych przez Państwa pomp infuzyjnych) , co zapewnia prawidłowość funkcjonowania co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawk jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

66.ZADANIE NR 103

- 1) Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 20 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga strzykawki żaneta z podwójną skalą pomiarowa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

67.ZADANIE NR 104

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej luer – lock po pomp w rozmiarze 20/22 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 120 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają być przystosowane do bezpiecznej podaży i przygotowywania cytostatyków, z potwierdzeniem producenta dołączonym do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

68.ZADANIE NR 105

- 1) Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki tzn. bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Tak.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy tłok strzykawki musi być stabilny, zwężenie jego obwodu (w celu pewnego chwytu przez personel medyczny) nie może być większe niż 25% - 30% całej długości tłoka?

Odpowiedź: Tak.

- 3) Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej z kontrastującym tłokiem w celu lepszej wizualizacji podawanego leku, płynu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej luer w rozmiarze 2/3 ml, 10/12 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający wymaga strzykawki strzykawki 2 - cz, która na opakowaniu jednostkowym posiada informacje o braku ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga informacji na opakowaniu jednostkowym dotyczącej braku ftalanów - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający w Zadaniu 105 dopuści wycenę strzykawk z nazwą handlową na cylindrze, gwarantującą identyfikację Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 7) **Poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki powinny zgodnie z wymogiem siwz posiadać cyt. „wyraźną, trwałą skalę pomiarową” - nominalną w stosunku do wymaganej objętości, o dokładności wskazanej w siwz lub wyższej - tak jak np. w tego typu strzykawkach światowego lidera w ich produkcji - firmy Becton-Dickinson lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Tak.

69.ZADANIE NR 106

- 1) Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania strzykawki posiadającej skalę co 0,02ml oraz posiadającą logo i nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym a na samym wyrobie typ strzykawki i pojemność? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania strzykawki posiadającej logo i nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym a na samym wyrobie typ strzykawki i pojemność? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny skalowane co 0,02ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w Zadaniu 106 dopuści wycenę strzykawek z nazwą handlową na cylindrze, gwarantującą identyfikację Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

70. ZADANIE NR 107

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 107 dopuści wycenę strzykawek z igłą 0,5x16mm, z nazwą handlową na cylindrze, gwarantującą identyfikację Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 106, 107 dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu x 100szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający w Zadaniu 107 dopuści wycenę strzykawek z igłą 0,40x13mm, z nazwą handlową na cylindrze, gwarantującą identyfikację Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

71. ZADANIE 109

Prosimy o doprecyzowanie, czy Wykonawcy powinni złożyć oferty na oryginalne wzierniki do uszu, a więc wzierniki tego samego producenta, co wskazany w siwz model otoskopu, co zapewnia ich pełną kompatybilność z użytkowanym otoskopem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

72. ZADANIE NR 113

- 1) Czy Zamawiający w Pakiecie 113 wyrazi zgodę na wycenę myjki w kształcie rękawicy, bez palców, wykonanej z włókniny o gramaturze 100 g/m², w rozmiarze 15x23cm, nasączonej łagodnym płynem kosmetycznym do mycia; niezawierająca alkoholu, nieperfumowana, bez parabenów, o obojętnym pH, z aloesem i witaminą E? Opakowanie x 8szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowanie jednorazową rękawiczkę do mycia, pielęgnacji i dekontaminacji francuskiego producenta, wstępnie zwilżoną hipoalergicznym płynem specjalnie opracowanym w celu zminimalizowania reakcji alergicznych - bez konieczności spłukiwania i suszenia w opakowaniu po 12 szt. wykonany z bardzo wytrzymałego, nietkanego materiału tłoczonego, wyjątkowo miękkiego nawilżone po obu stronach hipoalergicznym płynem oczyszczającym testowany dermatologicznie : nie zawiera parabenów, alkoholu ani mydła podszyta wewnętrzną wodoodporną folią , która chroni rękę opiekuna przed zabrudzeniem, minimalizując ryzyko zanieczyszczenia gotowy do użycia : może być również podgrzewany w kuchence mikrofalowej, aby zapewnić większy komfort

Skład: aqua, glycerin, disodium cocoamphodiacetate, allantoin, tocopheryl acetate, aloe barbadensis leaf juice, panthenol, parfum, ethylexyglycerine, chamomilla recutita, flower extract, propylene glycol, potassium sorbate, phenoxethanol, benzoic acid, dehydroacetic acid, sodium hydroxide, simethicone, citric acid

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści myjkę dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z

drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Czy zamawiający Myjkę w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku - gotowa do użycia po aktywacji wodą, zgrzewana termicznie. Hipoalergiczna, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległych ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

73.ZADANIE NR 116

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 50 sztuk anoskopów dostarczanych w fabrycznym opakowaniu zawierającym 50 sztuk anoskopów i jedno źródło światła.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

74.ZADANIE NR 119

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

75.ZADANIE NR 120

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 120 dopuści pojemniki w opakowanie 100szt. i 25 takich opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 120 wymaga pojemników zakręcanych o wymiarach 25x90mm i pojemności 30ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

76.ZADANIE NR 121

- 1) Czy zamawiający dopuści pojemnik na mocz o poj. 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 121 wymaga pojemników zakręcanych o wymiarach 35x70mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

77.ZADANIE NR 122

Czy Zamawiający w Zadaniu 122 wymaga pojemników zakręcanych, z podziałką, polem do opisu, o wymiarach 72x58mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

78.ZADANIE NR 123

Czy zamawiający dopuści pojemnik na mocz o poj. 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

79.ZADANIE NR 131

- 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek wykonanych z odmiany delikatnego medycznego PCV niesilikonowanego, światowego lidera. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować rurki z wyraźnym znacznikiem do wizualizacji głębokości intubacji w postaci czarnej końcówki dla rozmiarów min. 2-6,5 (co 0,5).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy zamawiający dopuszcza Rurkę intubacyjną wykonaną z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0;

końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

80.ZADANIE NR 132-133

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek wykonanych z odmiany delikatnego medycznego PCV niesilikonowanego, światowego lidera. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

81.ZADANIE NR 133

- 1) Czy zamawiający dopuszcza Rurkę intubacyjną zbrojona z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

82.ZADANIE NR 134

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel z kolorystycznym znacznikiem rozmiaru wciśniętym w ustnik w rozmiarach 000-4cm lub 00-5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

83.ZADANIE NR 135

- 1) Prosimy o wyjaśnienie czy koreczki luer lock mają być pakowane w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o sprecyzowanie czy perforacja ułatwiająca chwytność koreczka ma być na całej długości części chwytnej koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga perforacji.

- 3) Czy Zamawiający wymaga koreczków, który posiada trzpień poniżej ze względu na aseptykę pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w Zadaniu 135 dopuści wycenę koreczków w opakowaniu x 100szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym, opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 6) Czy zamawiający dopuści koreczek, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

8) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane koreczki luer-lock kompatybilne do kaniul dożylnych - powinny ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania - posiadać trzpień zamykający światło kaniul położony poniżej własnej krawędzi, analogicznie do koreczków opisanych w zadaniu 69 jako elementu składowego kaniuli dożylniej w pełni z nią zintegrowaną ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

9) Prosimy o potwierdzenie, iż wymagane zapisami siwz cyt. „logo lub nazwa producenta”, powinna znajdować się na samym wyrobie, co pozwala na identyfikację jego pochodzenia w warunkach klinicznych, już po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

10) Prosimy o doprecyzowanie, czy opisany w siwz blister, cyt. „z możliwością łatwego otwierania koreczka w sposób jałowy” oznacza wymóg pakowania koreczków w opakowaniach jednostkowych (pojedynczo), co zapewnia wypełnienie przedmiotowego zapisu siwz ?

Odpowiedź: Tak.

84.ZADANIE NR 138

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem o długości 13,5cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

85.ZADANIE NR 138, 139

1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości kraniki trójdrożne firmy B/Braun /Niemcy/, wykonane z odpornego na pękanie poliamidu, o niższej niż wskazana w siwz wytrzymałości ciśnieniowej, zgodnej z PN-EN ISO 8536-10:2015-08 i PN-EN ISO 8536-8:2015-08, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi, co zapewnia spełnienie stawianego w siwz wymogu dotyczącego sposobu wyjęcia koreczka cyt „w sposób jałowy”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3) Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykatozem pozycji otwarty/ zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

86.ZADANIE NR 139

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem o długości 13,5cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie SIWZ.

87.ZADANIE NR 140

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika białym przełącznikiem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego typu bezpiecznego z niezależnie obracającą się nakrętką luer-lock, która umożliwia bezpieczne podłączenie kranika do linii bez ryzyka skręcania łączonych elementów, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, białe trójramienne pokrętło, obrotowe o 360°, dodatkowe niebieskie i czerwone znaczniki określające rodzaj linii żyły lub tętnicy zapakowane w zestawie - kraniki pakowane w opakowanie folia/papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

88.ZADANIE NR 142,

Czy zamawiający dopuści opaski o długości ok. 245 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

89.ZADANIE NR 143

Czy Zamawiający dopuści podwójny przedłużacz o długości 21cm i objętości wypełnienia 0,5ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

90.ZADANIE NR 146

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h dla Vt: 500ml: 32.42; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

91.ZADANIE NR 147

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu dożylnego pakowanego w papier fiola.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje bezigłowego zaworu pakowanego w sztywny plastik + papier, lub innego opakowania wraz z dodatkowym zabezpieczeniem, eliminującego możliwość kontaminacji przez Pacjenta w warunkach ambulatoryjnych.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać napływu wstecznego krwi do światła cewnika, co zwiększa ryzyko okluzji cewnika?

Odpowiedź: Tak.

- 3) Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,09ml, z możliwością używania przez 7 dni lub 350 aktywacji, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w Zadaniu 147 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o parametrach:
„Bezigłowy zawór dostępu żylnego z wbudowanym mechanizmem zapewniającym po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany, przepływ min 312ml/min, objętość napełniania 0,085ml - bezpieczne użycie do 7 dni lub do 600 aktywacji, możliwość podawania lipidów, uniwersalne zakończenie umożliwiające podłączenie strzykawkę z końcówką luer oraz luer-lock, kompatybilny ze środowiskiem RM i TK - sztywny plastikowy”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

92.ZADANIE NR 148

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 148 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o parametrach:
„Bezigłowy zawór dostępu żylnego z wbudowanym mechanizmem

zapewniającym po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany, przepływ min 312ml/min. max 540ml/min., objętość napełniania 0,085ml - bezpieczne użycie do 7 dni lub do 600 aktywacji, możliwość podawania lipidów, uniwersalne zakończenie umożliwiające podłączenie strzykawek z końcówką luer oraz luer-lock, kompatybilny ze środowiskiem RM i TK - sztywny plastikowy; wytrzymały na ciśnienie do 350PSI;”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 36 szt.?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego systemu zamkniętego o wytrzymałości do 7 dni, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

93. ZADANIE 152

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane liczniki igieł, powinny być przeznaczone na 20/40 igieł oraz powinny posiadać samoprzylepny spód mocujący blok pianki na każdej powierzchni oraz zewnętrzne paski samoprzylepne mocujące połówki pojemnika na dowolnej powierzchni - tak jak np. w tego typu licznikach światowego lidera w ich produkcji - firmy Medtronic/Covidien lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Tak.

94.ZADANIE NR 155

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy o długości 150 cm. I
Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

95.ZADANIE NR 156

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 156 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:
„Nietoksyczny, niepirogenny przyrząd do pobierania leków typu Spike, przeznaczony do wielokrotnego pobierania i wstrzykiwania roztworów, leków i substancji z fiolek/pojemników; niekapiący; z filtrem antybakteryjnym 0,1 µm z

nieruchomą osłoną otaczającą nasadkę łączącą ze strzykawką, logo producenta na opakowaniu jednostkowym.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **pakiecie 156** sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o powierzchni 5 µm, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Pragniemy zauważyć, że szpital ma obecnie aktywną umowę na płyny w opakowaniach stojących, do których pasuje proponowany przez nas przyrząd.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona, z portem dostępu chronionym białym koreczkiem, nazwa producenta na wyrobie, bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

96.ZADANIE NR 157

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 157 dopuści wycenę przyrządu o parametrach: „Nietoksyczny, niepirogenny przyrząd do pobierania leków typu Spike, przeznaczony do wielokrotnego pobierania i wstrzykiwania roztworów, leków i substancji z fiolek/pojemników; niekapiący; z nieruchomą osłoną otaczającą nasadkę łączącą ze strzykawką, logo producenta na opakowaniu jednostkowym. Długość 6 cm, objętość napełnienia 0,25ml”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania przyrządu typu Spike o objętości napełnienia 0,30ml ±0,05ml, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Objętość napełnienia w zaproponowanym przyrządzie niewiele różni się od wymaganego przez Zamawiającego i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków typu Spike o objętości wypełnienia 0,65ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy zamawiający dopuści przyrząd typu Spike o długości ok. 8 cm, objętości napełnienia 0,04 ml, z odpowietrznikiem z możliwością jego zamknięcia? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy typu Spike do wielokrotnego pobierania płynu/leku, analogicznie do tego typu przyrządów powinny posiadać cyt. „logo producenta na wyrobie i opakowaniu jednostkowym”, co jest niezbędne do identyfikacji pochodzenia wyrobu użytkowanego do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 6) Prosimy o dopuszczenie tolerancji długości +/-1cm w stosunku do wymaganej w siwz oraz tolerancji we wskazanej tak precyzyjnie w siwz pojemności napełnienia oferowanego przyrządu oraz dopuszczenie jej tolerancji na poziomie +/- 0,05ml – przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz. Wnioskowana tolerancja nie ma wpływu na prawidłowość klinicznego wykorzystania oferowanego przyrządu, a znacząco poszerza grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu o długości minimum 6 cm; Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga odchylenie w objętości napełnienia na proponowanym poziomie +/- 0,05ml – pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

- 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spike do wielokrotnego pobierania leku/ płynu z pojemnika z płaską powierzchnią do dezynfekcji, który może być używany przez 7 dni lub 140 aktywacji, z odpowietrznikiem 0,2 mikrona o objętości wypełnienia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego urządzenia dostępowego do worka, z przestrzenią martwą 0,06 ml, bez odpowietrznika, z możliwością użycia do 7 dni lub 600 aktywacji, z zaworem bezigłowym z płaską i łatwą do dezynfekcji membraną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

97.ZADANIE NR 159

- 1) Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 25G, 26G, 27G dostępnych z prowadnicą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 159 dopuści wycenę igieł o długości 88mm; z gładkim, wyprofilowanym uchwytem ułatwiającym trzymanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wyceny igieł o dł. 88mm z uchwytem ułatwiającym trzymanie - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

98.ZADANIE NR 162

Czy Zamawiający w **Zadaniu 162** wymaga wacik wiskozowy i patyczek plastikowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

99.ZADANIE NR 164:

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej, prosimy o wyrażenie zgody na elektrody REM z odseparowanym pierścieniem ekwipotencjalnym (dodatkowa korzyść = większe bezpieczeństwo anty-oparzeniowe dla pacjenta) o powierzchni aktywne 128,5mm² oraz powierzchni całkowitej 170,5mm²;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

100. ZADANIE NR 165

Czy Zamawiający dopuści proste końcówki do odsysania typu POOL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

101. ZADANIE NR 167

Czy Zamawiający dla bezpieczeństwa pacjenta odstąpi od zapisu stosowania zgłębników żołądkowych wykonanych z PCV do 4 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

102. ZADANIE NR 168

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 168 zestawów o pojemności 2300ml – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

103. ZADANIE NR 169

1) Dot. pakietu nr 169, poz.1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt. kompatybilne z pompami posiadanymi przez szpital /wpisane w instrukcje obsługi pomp.

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

2) Dot. pakietu nr 169, poz.1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podaży leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50-60 ml, typu Luer- Lock, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka, typ strzykawki i logo producenta na strzykawce, opakowanie 60 szt. kompatybilne z pompami posiadanymi przez szpital /wpisane w instrukcje obsługi pomp?

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zadanie 169, poz.1

- 3) Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, już. oraz strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml

Luer Lock, już bursztynową, sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

104. ZADANIE NR 173

1) **poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 1.8 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) **poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z kapturkiem, bez zaczepów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) **poz.1**

Prosimy o dopuszczenie jednorazowy układ oddechowy o dł.1,8m z kapturkiem bez zaczepu w kolorze innym niż czerwony. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4) **poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 0.6-1.8 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

5) **poz.2**

Prosimy o dopuszczenie jednorazowy układ oddechowy rozciągalny do długości 230cm, trzecia rura do 150cm, rury o średnicy 22mm, łącznik Y z kolankiem zabezpieczonym kapturkiem, rury pozwalające na wielokrotne skracanie i rozciąganie w dowolnym miejscu. Mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

6) **poz.3**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości nie składania ofert w ramach poz.3 pod warunkiem zaoferowania wszystkich układów oddechowych wyposażonych w kapturki zabezpieczające układ od strony pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

7) **poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15 cm, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwości umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, silikonowa zatyczka portu do bronchoskopii oraz portu do odsysania, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22 M/15F od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 60 mm x 150 mm, o przestrzeni martwej 25 ml przed rozciągnięciem i 40 ml po rozciągnięciu jednorazowego użutku, bezlateksowy, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia - papier, termin

przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, bez zbędnego piktogramu sugerującego konkretnego wykonawcę, sterylne lub biologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8) poz.4-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania martwych przestrzeni, o następujących parametrach: Jednorazowy łącznik martwa przestrzeń, sterylna; z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z dwoma portami, jednym do odsysania 3,5mm, drugim z mankietem uszczelniającym do wprowadzenia bronchofiberoskopu 9mm, wykonany z PP/TPE, o regulowanej długości od 90mm do 150mm i pamięcią kształtu; łącznik do układu oddechowego z wejściem 22F.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9) poz. 6

czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10) poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania nebulizatorów o pojemności 6ml, z dokładniejszą podziałką co 1ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11) poz. 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator bez automatycznej zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12) poz. 8

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13) poz.8

Prosimy o dopuszczenie filtrów światowego lidera, o parametrach znacznie wyższych: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 24 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 39,64 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej;

kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min. 1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

14)poz.9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach wyższych, przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h dla Vt: 500ml: 32.42; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

15)POZ. 9, 12

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy Vt=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16)poz. 10

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 mlprzestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17)poz.10-11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania filtrów wyższej jakości, jak dowodzimy poniżej: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% , przeciwprątkowej 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 mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml:

8.45 ; 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 H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

18) **poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19) **poz.12**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wymienników wyższej jakości, o skuteczności filtracji bakterii i wirusów 99,99999% , dla zakresu objętości 50-600ml, nawilżaniu min 29mgH₂O przy Vt 300ml, wadze 11,6g , opory przepływu 0,3cmH₂O przy przepływie 20 L/min i przestrzeni martwej 14 ml z portem kapno.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

20) **poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

105. ZADANIE NR 174

1) Czy Zamawiający dopuści dreny łączące o długości 2m o średnicy wew. 5,6mm i zew. 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 210 cm i średnicy wewnętrznej 5 lub 7 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

106. ZADANIE NR 174, 175 i 178

- 1) Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tych zadaniach drenów posiadających zewnętrzne rowkowanie na całej długości zapobiegające załamaniu się drenów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy oferowane dreny mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

107. ZADANIE NR 174, 175

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tych zadaniach drenów posiadających dodatkową osłonkę/zatyczkę chroniącą światło drenu przed zabrudzeniem przy prowadzeniu przerywanego odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

108. ZADANIE NR 176

Ze względu na nieścisłości zapisu w SIWZ prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu zestawów złożonych z : zestawu do drenażu czynnego i biernego klatki piersiowej i dwóch worków kolekcyjnych o łącznej pojemności min. 2500ml, z możliwością higienicznego opróżniania wydzielin do worka kolekcyjnego , wyposażonych w suchą zastawkę jednokierunkową i pompkę do ewakuacji powietrza i płynów będącą wskaźnikiem stanu rozprężenia płuca, płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie odpowiadającym 0-45 cm słupa wody.

Proponowane zestawy były już przedmiotem dostaw do Zamawiającego

Odpowiedź: Tak.

109. ZADANIE NR 178

- 1) Czy Zamawiający dopuści dreny łączące z kontrolą odsysania o długości 2m o średnicy wew. 5,6mm i zew. 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego drenu łączącego o długości 210 cm i średnicy wewnętrznej 7mm. dren z podłużnym, antyzagięciowym prążkowaniem, z 2 łącznikami żeńskimi oraz osobny łącznik męski

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość, ale oczekuje drenu "z dodatkowym łącznikiem do cewników do odsysania z regulacją, sekretnikiem " - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

110. ZADANIE NR 179

- 1) Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 4m z końcówką Yankauera o długości 26cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki w opisie przedmiotu zamówienia poprzez zastąpienie słów „kanki Yankauera dł. 3m” słowami: „kanki Yankauera dł. 25 cm”

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wpisał niewłaściwą długość - dokona zmiany.

- 3) Czy oferowane zestawy mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier) ze względu na przeznaczenie dla Bloku Operacyjnego?

Odpowiedź: Tak.

- 4) Czy kanka Yankauer w zestawie ma posiadać kontrolę siły ssania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

111. ZADANIE NR 180

- 1) czy w zadaniu tym Zamawiający oczekuje zaoferowania woreczków o wymiarach : szerokość 85mm, długość 200mm, wprowadzanych za pomocą prowadnicy wyposażonej w uchwyt na 2 palce, pasującej do trokarów 10mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania woreczka ekstrakcyjnego do laparoskopii z podwójnym dnem, o pojemności 250 ml, zsuwanego z prowadnicy, samorozprężalnego, sterylnego, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

112. ZADANIE NR 181

- 1) czy w zadaniu tym Zamawiający oczekuje zaoferowania woreczków o podwójnej budowie ścianek, odpornych na rozerwanie, parametry

techniczne jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o pojemności 400 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania woreczka ekstrakcyjnego do laparoskopii z podwójnym dnem, o pojemności 600 ml, zsuwanego z prowadnicy, samorozprężalnego, sterylne, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

113. ZADANIE NR182.

Pozycja 1,2,3,4,5,6,7,8.

1) Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem **bezpłatnego wyposażenia szpitala**, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).

- system nasz charakteryzuje się pojemnikami wielorazowego użytku bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml, przezroczyste. Pojemniki przystosowane do mycia mechanicznego oraz sterylizacji. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami o pojemności 1L,2L,3L według zapotrzebowania zamawiającego.

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w szeroki port do pobierania próbek lub wsypywania proszku oraz zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. Wkłady częściowo sprasowane dla ograniczenia powierzchni magazynowania, biologicznie czyste, pakowane zbiorczo w karton. Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z **zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) **Pozycja 9** Czy Zamawiający dopuści ze względu na długość cewników oraz możliwą większą ilość, pojemnik z uchwytem 3000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) **Pozycja 11.** W oferowanym systemie nie występuje króciec przyłączeniowy do pojemników wielorazowych, natomiast występuje łącznik prosty do próżni. Czy w związku z tym, zamawiający dopuści do wyceny łącznik prosty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 5) Prosimy o potwierdzenie, czy króćce łączące w pokrywach wkładów workowych mają mieć formę łączników stożkowych schodkowych, co zapewni ich pełne dostosowanie do drenów o różnych średnicach końcówek i zagwarantuje szczelność połączeń w trakcie odsysania.

Dreny do odsysania i zestawy do odsysania zostały wyspecyfikowane w innych zadaniach, co może skutkować niedopasowaniem przyłączy we wkładach workowych do końcówek drenów stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 6) Prosimy o informację, czy Zamawiający przewiduje stosowanie wkładów workowych połączonych szeregowo (w tandem) dla zebrania większych ilości wydzielin. Jeśli tak, to czy oferowane wkłady workowe mają być w wersji umożliwiającej takie połączenie szeregowo bez konieczności kupowania dodatkowych specjalnych wkładów workowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe

wymagania zgodnie z SIWZ.

- 7) zadanie nr 182 poz. 2 i 3 - Prosimy o potwierdzenie, czy króćce przyłączeniowe w pojemnikach wielorazowych opisanych w poz. 2 i 3 mają mieć formę łączników stożkowych schodkowych, co zapewni ich pełne dostosowanie do drenów o różnych średnicach końcówek i zagwarantuje szczelność połączeń w trakcie odsysania.

Dreny łączące zostały wyspecyfikowane w innych zadaniach, co może skutkować niedopasowaniem przyłączy w pojemnikach do końcówek drenów stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

- 8) Prosimy o wyjaśnienie, czy pojemniki wielorazowe o pojemności 1000ml opisane w poz. 2 i 3 mają mieć spłaszczony kształt zapewniający możliwość stosowania na aparatach anestetycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

114. ZADANIE NR 183

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 183 igły półautomatycznej z możliwością nastawienia długości pobieranego bioptatu na 10 mm i 20 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

115. ZADANIE NR 184

- 1) Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 184 igły do punkcji mostka ze zdejmowalnym uchwytem o długości 70 mm i 50 mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

116. ZADANIE NR 185

- 1) Czy zamawiający dopuści proszek żelujący w saszetkach 20g,z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga .

- 2) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wkładki żelujące w rozmiarze 24 x 13 cm (25 szt. w opakowaniu) - które przeznaczone są do bezpiecznego zbierania, transportu i usuwania płynów ustrojowych (mocz, wymiociny, krew, biegunka, płyny surowicze, próbki laboratoryjne lub chemiczne). Jednorazowe super absorpcyjne wkładki GelMax® zawierają proszek, który zmienia płyny w żel, tak

aby można było je bezpiecznie zbierać i usuwać, unikając rozprzestrzeniania patogenów. Bardzo chłonny proszek zmienia mocz i inne płynne treści w żel, co minimalizuje bezpośredni i pośredni kontakt z nimi. Zebrane Płyny zmieniają się w galaretowatą substancję i dzięki temu są bezpieczniejsze do przeniesienia oraz usunięcia, co minimalizuje ryzyko zakażeń krzyżowych, a także obniża koszty usuwania odpadów. Proszek umożliwia zestalenie większej lub mniejszej ilości płynu, zależnie od potrzeby. Minimalizuje ryzyko kontaminacji krzyżowej. Redukuje koszt usuwania odpadów biologicznych. Oszczędza także czas rutynowych procedur czyszczenia i dekontaminacji produktów wielokrotnego użycia. Zapobiega narażeniu personelu na kontakt z płynami ustrojowymi. Bezpieczne usuwanie płynów po zabiegach chirurgicznych i laboratoryjnych, chemikaliów i innych. Redukuje nieprzyjemne zapachy. Wchłania i żeluje do 65 razy więcej płynów organicznych niż sam waży.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) czy w zadaniu tym Zamawiający oczekuje zaoferowania proszku żelującego dopuszczonego do stosowania w placówkach medycznych czyli posiadającego oznakowanie CE?

Odpowiedź: Tak.

117. ZADANIE NR 186

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 186, w miejsce pierwotnych parametrów, cewników typu Broviak dwuświatłowych o średnicy 5 Fr lub 7 Fr, obydwa światła tej samej wielkości dla średnicy 5Fr i 2 światła o różnej wielkości dla średnicy 7Fr. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.