



Gdańsk, dnia 15.01.2024 r.

nr sprawy: D10.251.89.F.2023

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia publicznego**

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „ DOSTAWĘ WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU”.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

**Zestaw 1**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 70- łyżki jednorazowe do trudnych intubacji**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na wyposażeniu uchwyty Safescope w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja)?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 119- łyżki jednorazowe do trudnych intubacji**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na wyposażeniu uchwyty Safescope w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja)?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Zestaw 2**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 83**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 83, igły do znieczuleń podpajęczynówkowych w rozmiarze 22 G x 150 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 3**

**Pytanie nr 1, dot. części 33, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w części 33, pozycja 1 worek do dobowej zbiórki moczu, siedmiodniowy, o pojemności 2000 ml, z portem do pobierania próbek, wykonany z przezroczystej folii (tylna ściana w kolorze białym), długość drenu 120 cm, końcówka – łącznik drenu – stożkowy o budowie schodkowej z nasadką -przystosowany do połączenia do wszystkich cewników, dren wykazujący się wysoką odpornością na załamanie. Worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zabezpieczającą przed powrotem moczu do cewnika, czytelna malejąca podziałka co 100 ml, zawór spustowy – typu T z możliwością opróżnienia bez rozłączania z cewnikiem. Sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie –

Projektu umowy



folia-papier. Worek posiada stosowne oświadczenie Producenta o możliwości stosowania przez 7 dni.

Opisany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, ponieważ taki był dostarczany do Państwa Szpitala w ramach wcześniejszej umowy, a pytanie dotyczy tylko uściślenia parametrów w stosunku do karty katalogowej Producenta.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Proponowane parametry spełniają wymagania OPZ.**

**Pytanie nr 1, dot. części 36, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w części 36, pozycja 1 przewód do cystoskopu lub resektoskopu pojedynczy wykonany z nietoksycznego PVC, z miękką i elastyczną komora do wytworzenia ciśnienia, z rolkowym regulatorem przepływu, zaciskiem na drenie, z łącznikiem stożkowy, z jednokanałową igłą biorcza w osłonce zabezpieczającej; z końcówką igły przykręcaną (luer-lock), umożliwiającą sterylny pobór płynu irygacyjnego z pojemnika/worka, o średnicy drenu 4,8 mm x 6,8 mm i miękkiej, odpornej na załamania, matowej końcówka drenu. Sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprogienny oraz nietoksyczny, w opakowaniach po 60 szt.?

Opisany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, ponieważ taki był dostarczany do Państwa Szpitala w ramach wcześniejszej umowy, a pytanie dotyczy tylko uściślenia parametrów w stosunku do karty katalogowej Producenta.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Proponowane parametry spełniają wymagania OPZ.**

**Zestaw 4**

**Pytanie nr 1, dot. części 104**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 104 hemostatyków w rozmiarze 2,5cm x 5cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 5**

**Pytanie nr 1, dot. części 117, poz. 1**

Cewnik Tenckhoff prosty do dializy otrzewnowej z 2 mankietami, dł. 25 cm, wymiary licząc od jamy otrzewnowej  $9(5+4,5)+1+4+1+10$

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części 117, poz. 2**

- Cewnik Tenckhoff prosty do dializy otrzewnowej z 2 mankietami, dł. 40 cm, wymiary licząc od jamy otrzewnowej  $15(7+8)+1+8+1+15$  lub

- Cewnik Tenckhoff Swan-Neck (łabędzia szyja) do dializy otrzewnowej z 2 mankietami, dł. 43,5 cm, wymiary licząc od jamy otrzewnowej  $15(7+8)+1+5+1+21,5$  lub

Projektu umowy

- Cewnik Tenckhoff (Świński ogonek) do dializy otrzewnowej z 2 mankietami, dł. 61,5 cm, wymiary licząc od jamy otrzewnowej 19,5(zwinięty spiralnie)+15+1+5+1+20

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części 117, poz. 4**

Cewnik Tenckhoff prosty do dializy otrzewnowej z 2 mankietami, dł. 25 cm, wymiary licząc od jamy otrzewnowej 9(5+4,5)+1+4+1+10

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 6**

**Pytanie nr 1, dot. części 58**

Podwójny zawór do drenażu piersiowego?

Zawór wykonany jest z elastycznego i przezroczystego poliuretanu z rękawem z naturalnej gumy w kształcie „dzioba kaczki”, który zachowuje się jak bezzwrotny zawór. Urządzenie to jest podłączone bezpośrednio do opłucnowego lub piersiowego drenu pacjenta (dorośli, pediatria), lub pośrednio, za pomocą łącznika oraz drenu przedłużającego w przypadku wcześniaków i noworodków.

Urządzenie to pozwala na kontynuowanie drenażu nawet podczas transportu, bez ryzyka dla pacjenta, ponieważ bezzwrotny zawór oznacza, że dren nie musi być zaciskany.

Zawór umożliwia zastosowanie ssania poprzez ręczne uciskanie przedziału zaznaczonego strzałką. (ssanie ok. 150mbar)



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga worka w zestawie.**

**Pytanie nr 2, dot. części 78**

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : przewodnik typu wishbone, igła stymulująca w rozmiarach 18G/35mm, 50mm, 100mm, 120mm, 150mm, cewnik Pebax 20G/50cm z oznacznikami co 1cm, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22µ, dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawką 10ml, transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm, kabel połączeniowy 60cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 7**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 59**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 1 (3,3-5,6cm), rozmiar 2 (4,2-7,1cm), rozmiar 3 (5-10,5cm), rozmiar 4 (6,9-11,7cm), rozmiar 5 (8,9-15cm) do wyboru Zamawiającego? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Projekt umowy



**Pytanie nr 2, dot. części nr 74 Pozycja 1,2,3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 74 poz. 1, poz.2 i poz. 3 do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 74 Pozycja 1**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów bez zabezpieczenia przed zbyt dużym ciśnieniem ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 74 Pozycja 1**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy zamawiającego o podanie modelu monitora Philips.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje mankietów z wtykiem bp 12 lub uniwersalne wsuwane.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 59 i 74 i 89**

Z uwagi na pandemię związaną z koronawirusem i wynikłą z tego tytułu sytuację naszej branży, zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dotyczącego wpłacenia wadium. Mam nadzieję, że Zamawiający przychylnie odniesie się do naszej prośby.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zestaw 8**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22, poz. 1 dopuści w wymienniku - zamykany za pomocą klapki port do odsysania, pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 1 dopuści filtr HME przeznaczony dla dzieci , objętość oddechowca 90-1500ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 1 dopuści filtr przeznaczony dla dzieci i dorosłych, objętość oddechowca 150-1500ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 2 dopuści filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 2 dopuści filtr o wadze 8g, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 3 dopuści filtr o objętości oddechowej typowej dla dzieci 75-300ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 3 dopuści filtr HME przeznaczony dla dzieci, objętość oddechowca 90-1500ml, waga 22g, przestrzeń martwa 30ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 3 dopuści filtr HME przeznaczony dla dzieci i dorosłych, objętość oddechowa 150-1500ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 6 dopuści filtr przestrzeń martwa max 94 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 6 dopuści filtr Objętość oddechowa 200-1500 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 6 dopuści filtr, Waga max 49 g, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 6 dopuści filtr, Waga max 47 g, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 7 dopuści filtr, z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem zakręcanym lub wciskany na uwięzi, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24, poz. 1 dopuści filtr przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 18ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24, poz. 2 dopuści filtr Objętość oddechowa szerszy, korzystniejszy zakres 150-1500 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24, poz. 2 dopuści filtr Objętość oddechowa zakres 200-1500 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## **Zestaw 9**

### **Pytanie nr 1, dot. wadium**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie nr 2, dot. części nr 104**

Czy Zamawiający wymaga: Hemostatyk, wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy, czas hemostazy max. 2-3min. Posiada właściwości bakteriostatyczne i bakteriobójcze. Czas wchłaniania max. 7-14 dni, rozm. 2,50cm x 5,10cm W opakowaniu 10szt.

Projektu umowy



Wielowarstwowa struktura (10 warstw) umożliwia wybór najefektywniejszego sposobu tamowania krwawienia. Produkt może być stosowany jedno lub wielowarstwowo, jako tufper lub seton w zależności od potrzeb wynikających z procedur chirurgicznych.

Ze względu na wielowarstwową strukturę pozwala na dozowanie materiału w zależności od intensywności krwawienia

Umożliwia pokrycie dużych obszarów krwawienia ?

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

**Pytanie nr 3, dot. części nr 104**

Czy Zamawiający wymaga Hemostatyk, wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy, czas hemostazy max. 2-3min. Posiada właściwości bakteriostatyczne i bakteriobójcze. Czas wchłaniania max. 7-14 dni, rozm. 2,50cm x 5,10cm W opakowaniu 10szt.

Trzykrotnie gęstszy w porównaniu ze standardowym produktem

Zapewnia zwiększoną wytrzymałość na rozciąganie i rozerwanie

Zalecany do użycia w przypadku obfitych krwawień

Pozwala na fiksację za pomocą szwów chirurgicznych.

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

**Pytanie nr 4, dot. części nr 104**

Czy Zamawiający wymaga Hemostatyk, wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy, czas hemostazy max. 2-3min. Posiada właściwości bakteriostatyczne i bakteriobójcze. Czas wchłaniania max. 7-14 dni, rozm. 2,50cm x 5,10cm W opakowaniu 10szt.

Produkt w formie jałowej strukturalnej włókniny. Pozwala na łatwą repozycję i usunięcie z miejsca aplikacji, nie przykleja się do narzędzi i rękawiczek.

Neutkana włókninowa struktura zwiększa powierzchnie kontaktu z obszarem krwawienia. Pozwala na fiksację za pomocą szwów chirurgicznych. Może być używany we wszelkiego rodzaju procedurach laparoskopowych (łatwe przeprowadzenie przez trokar).

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

**Zestaw 10**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 59, Wymagania graniczne pkt. 6**

Prosimy o dopuszczenie:

Rozmiar 1 (3-6cm), rozmiar 2 (4-8cm), rozmiar 3 (6-11cm), rozmiar 4 (7-13cm), rozmiar 5 (8-15cm) do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 2, dot. części nr 74, Poz. 1 Wymagania graniczne pkt. 3**

Prosimy o dopuszczenie kodowania rozmiaru za pomocą piktogramów w jednym kolorze.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 74, Poz. 1 Wymagania graniczne pkt. 8**

Prosimy o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia przed dużym ciśnieniem lub o wskazanie w jaki sposób ta funkcjonalność ma być realizowana w mankiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 74, Poz. 3 Wymagania graniczne pkt. 3**

Prosimy o dopuszczenie kodowania rozmiaru za pomocą piktogramów w jednym kolorze.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 74, pkt 4-6**

Prosimy o podanie modelu defibrylatora Emtel lub nr katalogowego obecnie stosowanych elektrod.

**Odpowiedź: Defimax plus.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 74, pkt 6-7**

Prosimy o podanie modelu defibrylatora Emtel lub nr katalogowego obecnie stosowanych elektrod.

**Odpowiedź: Defimax plus.**

**Zestaw 11**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Części 19 w pozycji 1, ze względu na zakończenie produkcji, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie pozycji do innego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w Części 19 w pozycji 6, ze względu na czasową niedostępność, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie pozycji do innego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w Części 19 w pozycji 8, ze względu na zakończenie produkcji, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie pozycji do innego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w Części 20 w pozycji 3 dopuści dotychczas stosowany uzupełniający zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa w nowej wersji, zawierający rurkę tracheostomijną z serii BLUselect z dodatkowym przewodem do odsysania? Zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Projektu umowy





**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w Części 22 dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z zatraskowym portem do odsysania, o wadze ok. 7,5g, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w Części 43 w pozycji 4 dopuści trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej, posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Pojedynczy dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w Części 43 w pozycji 5 dopuści dreny do płucnej typu Thorax zaczynające się od rozmiaru 16Ch i spełniające wszystkie pozostałe wymogi SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w Części 48 dopuści przyrząd do przetaczania płynów z regulatorem, z miękką komorą kroplową z filtrem 3 µm, z podwójną skalą dla roztworów o różnych gęstościach – 5-250 ml/h dla 10% i 5-150 ml/h dla 20%, spełniający wszystkie pozostałe parametry SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 12**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 53**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie jakich końcówek kateterów moczowodowych Zamawiający wymaga w załączniku nr 1 do SWZ „Nelaton, Oliwka, Couvelaire, Tiemann” czy „Nelaton, Oliwka, Coubelaire, Zeiss i Tiemann”?

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.**

**Zestaw 13**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 14, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pasek bez powłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 2, dot. części nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zabezpieczenie przed zagryzieniem rurki lub wbudowane zabezpieczenie przed zagryzieniem rurki”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści luźny dren połączony bezpośrednio z mankietem maski?

**Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach. Dren może być połączony z mankietem. Wymaganie dotyczy tego, aby dren nie był połączony z rurką na całej długości.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed zagryzieniem w postaci wzmocnienia materiału rurki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bez kanału gastrycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 18, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści balonik kontrolny z metalowym zaworkiem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 22, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści port do odsysania z zatyczką zamykaną ręcznie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 23, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

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

**Pytanie nr 9, dot. części nr 23, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

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

**Pytanie nr 10, dot. części nr 23, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści złącza 22M/15F-22F/15M?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 40 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24 mg H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 14, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 32 mg H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wagę 30g?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17, dot. części nr 23, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania min. 32 mg H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, dot. części nr 23, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą max 70 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19, dot. części nr 23, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści filtr wyposażony w port kapno zabezpieczony zatyczką?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. części nr 23, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą max 70 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, dot. części nr 23, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści złącza 22M/15F-22F/15M?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 22, dot. części nr 24, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści utratę wilgoci 13 mg H<sub>2</sub>O/litr przy V<sub>t</sub> 500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 23, dot. części nr 24, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24, dot. części nr 24, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 25, dot. części nr 24, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wagę max. 30g?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 26, dot. części nr 24, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z portem kapno, z wymiennikiem ciepła i wilgoci:

1. Wyrób medyczny jednorazowy



2. Pakowany indywidualnie
3. Sterylny
4. Skuteczność filtracji min. 99,999%
5. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
6. Wydajność nawilżania 30 mg/l przy VT 500 ml?
7. Utrata wilgoci max 13 mg H<sub>2</sub>O/litr przy Vt 500 ml
- 8, Przestrzeń martwa 40 ml
9. objętość oddechowa 150-1500 ml
10. waga 30 g?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 27, dot. części nr 24, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z portem kapno, bez wymiennika ciepła i wilgoci:

1. Wyrób medyczny jednorazowy
2. Pakowany indywidualnie
3. Sterylny
4. Skuteczność filtracji min. 99,9999%
5. zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
6. zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
7. zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
- 8, przestrzeń martwa 70 ml
9. objętość oddechowa 150-1500 ml
10. waga 36,5 g?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28, dot. części nr 24, poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „skuteczność filtracji wg NaC  $\geq$  99,764%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29, dot. części nr 24, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści łącznik „martwa przestrzeń” z portem zamykanym (z możliwością opcjonalnego używania)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30, dot. części nr 26, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia max. 0,13 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31, dot. części nr 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 2.0-4.5?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32, dot. części nr 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 255 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33, dot. części nr 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę wykonaną z metalu-aluminium pokrytego tworzywem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 34, dot. części nr 27, poz. 1a**

Czy Zamawiający dopuści prowadnice dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 4.0-6.0; 5.5-10.0?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 35, dot. części nr 27, poz. 1a**

Czy Zamawiający dopuści prowadnice tylko o długości 340 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 36, dot. części nr 27, poz. 1a**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z metalu-aluminium pokrytego tworzywem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 37, dot. części nr 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 2.0-4.5?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 38, dot. części nr 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 535 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 39, dot. części nr 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną innym materiałem niż plecionką z włókien żywicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 40, dot. części nr 27, poz. 2**

Czy Zamawiający zamiast prowadnicy pakowanej w futerałe zabezpieczającym przed uszkodzeniem dopuści prowadnicę pakowaną jednostkowo w opakowanie papier-folia i zbiorczo po 10 sztuk w sztywny kartonik? Dodatkowo zagięty koniec prowadnicy zabezpieczony stabilizatorem z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41, dot. części nr 27, poz. 2a**

Czy Zamawiający dopuści prowadnice dla rurek intubacyjnych w rozmiarach do 10.0?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 42, dot. części nr 27, poz. 2a**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną innym materiałem niż plecionką z włókien żywicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 43, dot. części nr 27, poz. 2a**

Czy Zamawiający zamiast prowadnicy pakowanej w futerałe zabezpieczającym przed uszkodzeniem dopuści prowadnicę pakowaną jednostkowo w opakowanie papier-folia i zbiorczo po 10 sztuk w sztywny kartonik? Dodatkowo zagięty koniec prowadnicy zabezpieczony stabilizatorem z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 44, dot. części nr 28, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przepływ ok. 5 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 45, dot. części nr 28, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przepływ ok. 40 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46, dot. części nr 28, poz. 2**

Czy Zamawiający zamiast kodowania kolorem dopuści na obudowie nadrukowaną informacją o rodzaju filtra, która umożliwi zróżnicowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 47, dot. części nr 34, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH12-24 z balonem 5-15 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 48, dot. części nr 34, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści złącze luer zamiast luer lock?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 49, dot. części nr 34, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści z balonem 30 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 50, dot. części nr 34, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści złącze luer zamiast luer lock?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 51, dot. części nr 34, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści z balonem 3 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 52, dot. części nr 34, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści złącze luer zamiast luer lock?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 53, dot. części nr 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren wyposażony z obu stron w standardowe końcówki żeńskie uniwersalne + dodatkowo łącznik z regulacją siły ssania z jednej strony?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 54, dot. części nr 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren z jednym zawieszonym kapturkiem nakrywającym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 55, dot. części nr 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści długość 210 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 56, dot. części nr 45, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 57, dot. części nr 45, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści chirurgiczną matę magnetyczną o wymiarach 30 x 20 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Projektu umowy



**Pytanie nr 58, dot. części nr 45, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 59, dot. części nr 45, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści skalę na korpusie do 6 cm oraz miarkę wyskalowaną do 15 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 60, dot. części nr 48, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści brak informacji o zakresie regulacji na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 61, dot. części nr 51, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2000 ml z komorą pomiarową o pojemności 500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 62, dot. części nr 51, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 63, dot. części nr 54, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania 300 razy i przez 96 godzin?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64, dot. części nr 54, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści objętość napełnienia wstępnego 0,3 ml (+/-0,1 ml)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65, dot. części nr 54, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści długość ok. 8 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 66, dot. części nr 80, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednoczęściowe, wykonane z dwóch kawałków materiału
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- 20-30cm, M- 25-35 cm, L- 30-40 cm?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 67, dot. części nr 80, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- dwuczęściowe, elastyczne
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- dolna część (pod główką dziecka) posiada nacięcia, które przepuszczają promienie lecznicze
- górna część (na oczy) wykonana z 2 warstw materiału
- wygodne zapięcie na 2 rzepy zamocowane na stałe do opaski, umożliwiające wielokrotną zmianę pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S, M, L



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 68, dot. części nr 81, poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie czy szczoteczka do zębów z odsysaniem będzie podłączana do ssaka elektrycznego, a tym samym zgodnie z Regułą 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, jeżeli produkt jest przeznaczony do przyłączenia do aktywnego wyrobu medycznego klasy IIa lub wyższej (tj. do ssaka) - zalicza się go do klasy IIa? Informujemy, iż na rynku występują wyroby sklasyfikowane w klasie I co uniemożliwia ich podłączenie do ssaka elektrycznego.

**Odpowiedź: Szczoteczki nie będą podłączone do ssaka elektrycznego.**

**Pytanie nr 69, dot. części nr 113, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączami 15F/22M - 15M?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 70, dot. części nr 113, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik z portem ok. 9mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**





**Pytanie nr 71, dot. części nr 113, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z PCV, z mankietem wywiniętym do zewnątrz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 72, dot. części nr 113, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wasy do podawania tlenu w dwóch wariantach – dla dzieci oraz dla noworodków?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 73, dot. części nr 118, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści logo lub nazwę producenta umieszczone na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 74, dot. części nr 118, poz. 4**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość zastosowania dodatkowego wkładu rozm 5,0 – 10,0 co 0,5 lub 1,0 (min 1 wkład w komplecie)”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 75, dot. części nr 118, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści stałe położenie kołnierza?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 76, dot. części nr 118, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania wbudowany na stałe w korpus rurki zamiast parametru „w zestawie łącznik kolankowy z możliwością odsysania”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 77, dot. części nr 118, poz. 5**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość zastosowania dodatkowego wkładu rozm 4,0 – 4,5 co 0,5 (min 1 wkład w komplecie)”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 78, dot. części nr 118, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści stałe położenie kołnierza?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 79, dot. części nr 118, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania wbudowany na stałe w korpus rurki zamiast parametru „w zestawie łącznik kolankowy z możliwością odsysania”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 80, dot. części nr 118, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści długość części mocującej dookoła głowy ok. 33 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 81, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o poj. 6 ml, skalowany co 1 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 82, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cząsteczki o średnicy maksymalnej 2,0-2,2 µm podczas nebulizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 83, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem, bez maski?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 84, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem oraz maskę tlenową dołączoną osobno?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 85, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wężyk (rura aerozolowa) długości 15 cm i średnicy 2,4 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 86, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści złącze nebulizatora o średnicy 15F?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 87, dot. części nr 124, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worek skalowany wyłącznie co 100 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 88, dot. części nr 134, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe w rozmiarach 3.0-9.0?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 89, dot. części nr 134, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe niesilikonowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 90, dot. części nr 134, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe zawierające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 14**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 59, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy mankiet do pomiaru ciśnienia:

-rozmiar 3 (6-11) lub wprowadzi tolerancję (od 5 do 11)? Teraz jest zapis (5-11)

-rozmiar 4 (7-13) lub wprowadzi tolerancję (od 6,9 do 14)? Teraz jest zapis (6,9-14).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 15**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 7, poz. 4**

Czy Zamawiający, celem precyzyjnego spełnienia SWZ, poda numer referencyjny REF aktualnie stosowanej przejściówki.

**Odpowiedź: 33525 marki Kendall.**

## Zestaw 16

### Pytanie nr 1, dot. części nr 80

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$  g) i wielkości główki noworodka.



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 2, dot. części nr 80

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

## Zestaw 17

### Pytanie nr 1, dot. SWZ. §XVIII Punkt 3. Kryterium: Termin Dostawy

Wykonawca wnosi, wydłużenie maksymalnego terminu na dostarczanie przedmiotu umowy w zakresie pakietu nr 63, będącego jednocześnie kryterium oceny ofert, z 5 dni roboczych do 7 dni roboczych. Wskazany 5-dniowy termin realizacji zamówienia jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej, zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Projekt umowy



**Pytanie nr 2, dot. Projekt umowy. §6 ust.1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych. Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadnione i zgodne z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).**

**Pytanie nr 3, dot. Projekt umowy. §6 ust.2**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4, dot. Projekt umowy. §6 ust.3**

Wnosimy o wydłużenie czasu, po którym (wraz z uprzednim zawiadomieniem wykonawcy) Zamawiający ma prawo do zakupu interwencyjnego do 4 dni ponad ostateczny termin dostawy, a także o odstąpienie od wymierzania kar umownych zawartych w w/w ustępie. Sam zakup interwencyjny jest ostatecznym środkiem dyscyplinującym wykonawcę do terminowego realizowania dostaw.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5, dot. Projekt umowy. §6 ust.4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6, dot. Projekt umowy. §6 ust.10**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Zestaw 18**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 130, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści w Części nr 130 poz. 1: taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, monofilamentową, polipropylenową, niewchłaniającą, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach taśmy ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaial, która zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, z ergonomicznym uchwytem do implantacji załonowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Projektu umowy



**Pytanie nr 1, dot. części nr 130, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści w Części nr 130 poz. 2: taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, monofilamentową, polipropylenową, niewchłaniającą, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów max 2,31 mm, wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach taśmy ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial, która zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy, bez pętli wspomagającej, oraz 2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralne: prawa + lewa, z ergonomicznymi uchwytami do implantacji przez otwory zasłonowe, nie połączone z taśmą, bez przewodnicy skrzydełkowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 142**

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 142: Siatkę do przepuklin lekką, polipropylenową, monofilamentową, sterylną, niewchłaniającą, grubość 0,32 mm, gramatura 30 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów max. 2,31 mm, wykonaną w technologii quadriaxial, w rozmiarze zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 19**

Dotyczy: projektu umowy nr 89-...PN-APT.2023 (sprzedaż)

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dookreśli, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem (§3 ust. 7)?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający doda zapis, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami (§6 ust. 5) ?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno - gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §6:

- a. Ust. 1 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru,
- b. Ust. 2 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości reklamowanego towaru
- c. Ust. 3 z 0,5% wartości zamówienia zrealizowanego u innego dostawcy na 0,5% wartości niedostarczonego przez Wykonawcę zamówionego towaru
- d. Ust. 10 zmiana z 50% na 15%?

Projekt umowy



Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych, bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353<sup>1</sup>k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c.

Ponadto kara umowna nie może być określona od wartości towaru u innego Dostawcy, gdyż nie jest możliwym do określenia takiej wartości.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający zmieni termin w §6 ust. 3 z 1 dzień roboczy na 5 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Zestaw 20**

#### **Pytanie nr 1, dot. Załącznika nr 5 do SWZ, PROJEKT UMOWY, § 2, ust. 3 (sprzedaż, dzierżawa)**

Prosimy zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 2, dot. Załącznika nr 5 do SWZ, PROJEKT UMOWY, § 6, ust. 17 (sprzedaż, dzierżawa)**

Prosimy Zamawiającego o dodanie do § 6, ust. 18 następującego zapisu: „W przypadku konieczności zamówienia części z zagranicy, naprawa urządzenia powinna nastąpić w ciągu max. 10 dni roboczych od daty zgłoszenia usterki, awarii”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie nr 3, dot. Załącznika nr 5 do SWZ, PROJEKT UMOWY, § 7, ust. 1 (sprzedaż, dzierżawa)**

Prosimy o modyfikację zapisów §7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 3, dot. Załącznika nr 5 do SWZ, PROJEKT UMOWY, § 2, ust. 2 (sprzedaż, dzierżawa)**

W przypadku nagłych zamówień telefonicznych prosimy zamawiającego o dosłanie zamówienia i dodanie następującego zapisu do umowy § 2, ust. 2: „Po złożeniu zamówienia telefonicznego niezwłocznie zostanie dosłanie zamówienia na w/w mail lub fax.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Projekt umowy



## Zestaw 21

### Pytanie nr 1, dot. części nr 47, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### Pytanie nr 2, dot. części nr 47, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez Producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala -Drägerwerk AG & Co. KGaA?

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

### Pytanie nr 3, dot. części nr 94, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### Pytanie nr 4, dot. części nr 94, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez Producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala -Drägerwerk AG & Co. KGaA?

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

### Pytanie nr 5, dot. części nr 94, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, noworodkowy układ oddechowy z ogrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z Fisher & Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową, przeznaczony do stosowania u noworodków z objętością oddechową do 100 ml, opór wdechowy i wydechowy przy przepływie 2,5 l/min 0,1 mBar. Średnica rur i złączy 10 mm, złącza elastyczne, rury gładkie w środku, grzałka w ścianach układu, materiał EVA, PE, TPE, PP, PC, SBC, POM, SAN, stal, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PVC i DEHP, długość rur 1,7m, łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem, przecieki przy 60mbar < 30 ml/min, czujnik temperatury mocowany na klik. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Evita 600.

**Odpowiedź: Produkt o wymienionych parametrach spełnia wymagania OPZ.**

### Pytanie nr 6, dot. Załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 1-3

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 0,5 % do 0,2 %?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie nr 6, dot. Załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 10

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 50 % do 10 %?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Projekt umowy



## Zestaw 22

### Pytanie nr 1, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 2, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 3, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 4, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 5, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 6, dot. części nr 140, poz. 1

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

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

### Pytanie nr 7, dot. części nr 140, poz. 2

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

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

### Pytanie nr 8, dot. części nr 140, poz. 2

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

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

### Pytanie nr 9, dot. części nr 140, poz. 2

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

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





**Pytanie nr 10, dot. części nr 140, poz. 2**

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

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

**Pytanie nr 11, dot. części nr 140, poz. 2**

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

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

**Pytanie nr 12, dot. części nr 140, poz. 2**

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

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

**Zestaw 23**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy ureterorenoskop o średnicy zewnętrznej końcówki 9,6Fr, średnicy zewnętrznej płaszczka 8,4 Fr oraz długości roboczej 67 cm +5% ? Reszta parametrów Zgodna z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 24**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 59, poz. 1**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie jednorazowych mankietów rozmiar 1 (3,3-5,6cm), rozmiar 2 (4,2-7,1cm), rozmiar 3 (5-10,5cm), rozmiar 4 (6,9-11,7cm), rozmiar 5 (8,9-15cm) do wyboru Zamawiającego ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

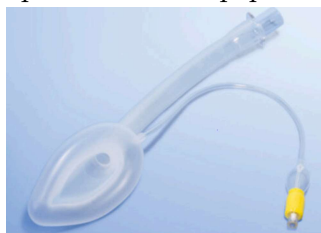
**Zestaw 25**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 18, poz. 1**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:** „Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiem. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (powyżej 70 kg) -

Projekt umowy

wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier."



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 18, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankietem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankietu. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) – wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier."

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 22, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, piankowy wkład wymiennika HME. Produkt posiadający zastawkę oddechową / do odsysania, port do podłączenia tlenu o średnicy 5mm. Martwa przestrzeń 17ml, waga max 5g, zakres objętości oddechowej VT=50-1000ml. Utrata wilgoci przy VT250ml - max 10,1 mg/l, przy VT500ml - 12,3 mg/l. Długość całkowita max. 30mm, pakowany pojedynczo. Produkt czysty mikrobiologicznie."



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 23, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Filtr oddechowy dziecięcy, mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT250ml -

Projektu umowy

min. 31,8 mg/l; skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,99%. Opory przepływu przy: 20 l/min. - 1,4cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 28 ml, waga max. 14 g, zalecana objętość oddechowa VT 50-900ml, Przyłącze do respiratora 15M, do pacjenta 22M/15F. **Czysty mikrobiologicznie**, pakowany folia. Na opakowaniu data ważności, nr serii, nr katalogowy. Bez zawartości lateksu i litu.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 23, poz. 2**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Filtr oddechowy dziecięcy, mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT250ml - min. 31,8 mg/l; skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,99%. Opory przepływu przy: 20 l/min. - 1,4cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 28 ml, waga max. 14 g, zalecana objętość oddechowa VT 50-900ml, Przyłącze do respiratora 15M, do pacjenta 22M/15F. **Czysty mikrobiologicznie**, pakowany folia. Na opakowaniu data ważności, nr serii, nr katalogowy. Bez zawartości lateksu i litu.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 23, poz. 3**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Filtr oddechowy dziecięcy, mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT250ml - min. 31,8 mg/l; skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,99%. Opory przepływu przy: 20 l/min. - 1,4cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 28 ml, waga max. 14 g, zalecana objętość oddechowa VT 50-900ml, Przyłącze do respiratora 15M, do pacjenta 22M/15F. **Czysty**

Projekt umowy

**mikrobiologicznie**, pakowany folia. Na opakowaniu data ważności, nr serii, nr katalogowy. Bez zawartości lateksu i litu.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 23, poz. 4**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:** „Filtr oddechowy okrągły elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci pianki poliuretanowej impregnowanej chlorkiem wapnia, o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% oraz wydajnością nawilżenia przy VT1000ml - min. 32,4 mg/l. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1,3cmH<sub>2</sub>O, 60l/min. - 3,2cmH<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa VT300-1500ml, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową VT, opakowanie foliowe zawierające datę ważności, nr serii, nr katalogowy.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 23, poz. 5**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:** „Filtr oddechowy okrągły mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT1000ml - min. 32,5 mg/l, VT500ml - 33 mg/l, skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,999%. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1,2cm H<sub>2</sub>O, 60l/min. - 2,9cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 75 ml, waga max. 34 g, zalecana objętość oddechowa VT 150-1500 ml. Przyłącze do respiratora i do pacjenta 22M/15F. Czysty mikrobiologicznie, bez zawartości lateksu i litu, opakowanie folia zawierające datę ważności, nr serii, nr katalogowy”

Projektu umowy



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 23, poz. 6**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:** „Filtr oddechowy okrągły mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT1000ml - min. 32,5 mg/l, VT500ml - 33 mg/l, skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,999%. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1,2cm H<sub>2</sub>O, 60l/min. - 2,9cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 75 ml, waga max. 34 g, zalecana objętość oddechowa VT 150-1500 ml. Przyłącze do respiratora i do pacjenta 22M/15F. Czysty mikrobiologicznie, bez zawartości lateksu i litu, opakowanie folia zawierające datę ważności, nr serii, nr katalogowy”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. części nr 23, poz. 7**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:** „Filtr oddechowy, okrągły elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa VT300-1500ml z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową Vt. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1cmH<sub>2</sub>O, 60l/min. - 2,4cmH<sub>2</sub>O.

Projekt umowy

Opakowanie

folia.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 24, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Filtr oddechowy okrągły mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT1000ml - min. 32,5 mg/l, VT500ml - 33 mg/l, skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,999%. Opory przepływu przy: 30l/ min. - 1,2cm H<sub>2</sub>O, 60l/ min. - 2,9cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 75 ml, waga max. 34 g, zalecana objętość oddechowa VT 150-1500 ml. Przyłącze do respiratora i do pacjenta 22M/15F. Czysty mikrobiologicznie, bez zawartości lateksu i litu, opakowanie folia zawierające datę ważności, nr serii, nr katalogowy”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 24, poz. 2**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Filtr oddechowy dziecięcy, mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT250ml - min. 31,8 mg/l; skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,99%. Opory przepływu przy: 20 l/ min. - 1,4cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 28 ml, waga max. 14 g, zalecana objętość oddechowa VT 50-900ml, Przyłącze do respiratora 15M, do pacjenta 22M/15F. **Czysty mikrobiologicznie**, pakowany folia. Na opakowaniu data ważności, nr serii, nr katalogowy. Bez zawartości lateksu i litu.

Projekt umowy

Lub

Filtr oddechowy, okrągły elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa VT300-1500ml z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową  $V_t$ . Opory przepływu przy: 30l/min. - 1cmH<sub>2</sub>O, 60l/min. - 2,4cmH<sub>2</sub>O.

Opakowanie

folia.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części nr 24, poz. 3**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Filtr oddechowy okrągły mechaniczno-elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci w postaci włókien poliestrowych z chlorkiem wapnia, wydajność nawilżenia przy VT1000ml - min. 32,5 mg/l, VT500ml - 33 mg/l, skuteczność przeciwbakteryjna i przeciwwirusowa 99,999%. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1,2cm H<sub>2</sub>O, 60l/min. - 2,9cm H<sub>2</sub>O. Filtr z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 75 ml, waga max. 34 g, zalecana objętość oddechowa VT 150-1500 ml. Przyłączy do respiratora i do pacjenta 22M/15F. Czysty mikrobiologicznie, bez zawartości lateksu i litu, opakowanie folia zawierające datę ważności, nr serii, nr katalogowy”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 13, dot. części nr 27, poz. 1 i 1a**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Prowadnica do rurek intubacyjnych aluminiowa pokryta PVC. Pakowane pojedynczo folią papierową, sterylna. Rozmiar prowadnic:

**CH06** o długości 300mm, dla rurek w rozmiarze 2,0 mm - 4,5 mm;

**CH10** o długości 400mm, dla rurek w rozmiarze 5,0 mm - 6,5 mm;

**CH12** o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 7,0 mm - 7,5 mm;

**CH14** o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 8,0 mm - 10,0 mm

Na opakowaniu jednostkowym: nr serii, nr katalogowy, data ważności. Produkt bez lateksu.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, dot. części nr 27, poz. 2**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Prowadnica Bougie z powierzchnią zewnętrzną o wysokim połysku i niskim współczynniku tarcia, aby poprawić ślizg rurki. Rozmiar CH 05, długość 470mm, końcówka prosta. Prowadnica z skalowana wolna od ftalanów, opakowanie sterylne.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. części nr 27, poz. 2**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Prowadnica Bougie z powierzchnią zewnętrzną o wysokim połysku i niskim współczynniku tarcia, aby poprawić ślizg rurki. Rozmiar CH 10, długość 600mm, końcówka zakrzywiona. Prowadnica skalowana wolna od ftalanów, opakowanie sterylne.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części nr 27, poz. 2a**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Prowadnica Bougie z powierzchnią zewnętrzną o niskim współczynniku tarcia, aby poprawić ślizg rurki. Rozmiar CH10, długość 700mm, końcówka zakrzywiona. Prowadnica skalowana wolna od ftalanów, opakowanie sterylne.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17, dot. części nr 27, poz. 2a**

**W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach:**

„Prowadnica Bougie z powierzchnią zewnętrzną o niskim współczynniku tarcia, aby poprawić ślizg rurki. Rozmiar CH15, długość 700mm, końcówka zakrzywiona. Prowadnica skalowana wolna od ftalanów, opakowanie sterylne.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 18, dot. części nr 81, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Zestaw składający się z dwóch osobnych produktów: Szczoteczka do zębów, z funkcją odsysania, sterylna, pakowana pojedynczo. Opakowanie: folia-papier . Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez lateksu.

+

Sterylna rękojeść z regulacją siły odsysania do podłączenia szczoteczki lub gąbki, końcówka w postaci łącznika schodkowego. Pakowana pojedynczo. Opakowanie: folia-papier . Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez lateksu.”



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 19, dot. części nr 81, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Sterylny, jednorazowego użytku zestaw do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi rękojeść z wbudowaną regulacją siły ssania, jedna szczoteczka do mycia zębów z funkcją odsysania oraz trzy gąbki z funkcją odsysania do mycia jamy ustnej. Rękojeść kompatybilna (końcówka rączki zaopatrzona w krótki, elastyczny dren) z łącznikiem schodkowym. Regulacja siły odsysania za pomocą przesuwnej wskaźnika, znajdującego się na rękojeści. Elementy typu szczoteczka, gąbka mocowane poprzez trwałe połączenie z rękojeścią. Każdy z elementów zestawu pakowany osobno, z możliwością wykorzystania w różnym czasie po otwarciu opakowania zestawu. Opakowanie: folia-papier . Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez lateksu.”



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. części nr 123, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Produktu o poniższych parametrach: „Zestaw do nebulizacji dla dorosłych / dzieci. W skład zestawu wchodzi: nebulizator 6 ml, maska do nebulizacji, dren tlenowy o długości 210 cm ze złączami standardowym i uniwersalnym. Szybkość/tempo nebulizacji: 0,15 ml/min. Średnia wielkość cząsteczki aerozolu MMAD: 2,13 mikrona. Frakcja respirabilna (%0.5 do 5 mikronów): 64%. Wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne opakowanie producenta, na każdym opakowaniu jednostkowym data ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu i ftalanów DEHP.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, dot. części nr 124, poz. 1**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast parametru: Produktu o poniższych parametrach: „Worek na wymiociny z samoprzylepnym paskiem zamykającym. Instrukcja użycia, w formie obrazków, na zewnętrznej części worka. Wchłania ponad 400 ml płynu.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 26**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 54**

Czy Zamawiający w Części 54 dopuści przyrząd do przygotowywania i podawania leków cytostatycznych o parametrach:

- wyrób medyczny jednorazowy,



- pakowany indywidualnie,
- sterylny,
- z filtrem hydrofobowym 0,2 µm,
- bez filtra cząsteczkowego,
- bez lateksu, bez DEHP, z elementami wykonanymi z PVC (elementy te nie mają kontaktu z lekiem cytostatycznym) - końcówka Luer-Lock
- może być stosowany przez 200 aktywacji i 7 dni,
- objętość wypełnienia 0,12 ml,
- długość 8,9 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 122**

Czy Zamawiający w Części 122 dopuści bezigłowy przyrząd samouszczelniający do przygotowywania i pobierania leków cytostatycznych z fiolek z kolcem mikro, o parametrach:

- wyrób medyczny jednorazowy,
- pakowany indywidualnie,
- sterylny,
- bez filtra cząsteczkowego,
- z kolcem mikro zabezpieczonym osłonką,
- objętość napełnienia 0,11 ml,
- wolny od PCV, aluminium i lateksu.
- zawór bezigłowy bez korka,
- możliwość stosowania 600 razy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 64**

Czy Zamawiający w Części nr 64 dopuści 3 linie widoczne w RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 64**

Czy Zamawiający w Części nr 64 dopuści kaniulę bezpieczną w systemie zamkniętym z cewnikiem bez łezkowatych otworów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 55**

Czy Zamawiający w Części nr 55 dopuści wycenę za op. a'100szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 29**

Czy Zamawiający w Części nr 29 poz. 1 i poz. 2 dopuści 2 paski RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 29**

Czy Zamawiający w Części nr 29 poz. 1 dopuści kaniulę z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



## Zestaw 27

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli i/lub dopuści do przetargu w części nr 86:

- **poz. 1:**  
rozwiązanie równorzędne, w postaci zestawu laparoskopowego – składającego się z: **50 zestawów (1 trokar + 3 kaniule = 1 zestaw) 50 szt.** - trokar balonowy typu Hasson, z bezpiecznym chowanym ostrzem, o średnicy 12mm i długości 100mm. Tuleja wyposażona w pompowany balon i zewnętrzny pierścień umożliwiający umieszczenie trokaru w powłokach brzusznych i uniemożliwiająca przemieszczanie. Zdejmowany korpus trokara umożliwiający łatwe wyjęcie preparatu bez utraty odmy. Dwustopniowy zawór insuflacji. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem.  
**150 szt.** - kaniula z balonem o średnicy 12mm i długości 100mm, gładka, przezroczysta, zakończona zaokrąglonym atraumatycznym brzegiem. W przypadku zastosowania 4 trokarów, używacie Państwo 1 trokar z ostrzem + 3 kaniule, co znacznie zmniejsza koszty operacyjne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

- **poz. 2**  
Trokar optyczny - o średnicy 12 mm, długość 100mm, z bezpiecznym liniowym ostrzem z przezroczystą, żebrowaną kaniulą o długości 100mm. W trokarze podwójna uszczelka-zewnętrzna uszczelka wzmocniana plastikowymi płatkami lub magnetyczna ułatwiającymi wprowadzenie narzędzia, odłączana. Zawór na kaniuli 3 stopniowy. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara. Wbudowana redukcja 5-12 mm. Każda rzecz pakowana oddzielnie sterylnie, pozwalające wziąć odpowiednią ilość do operacji.

**Odpowiedź: Zamawiającu nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 2

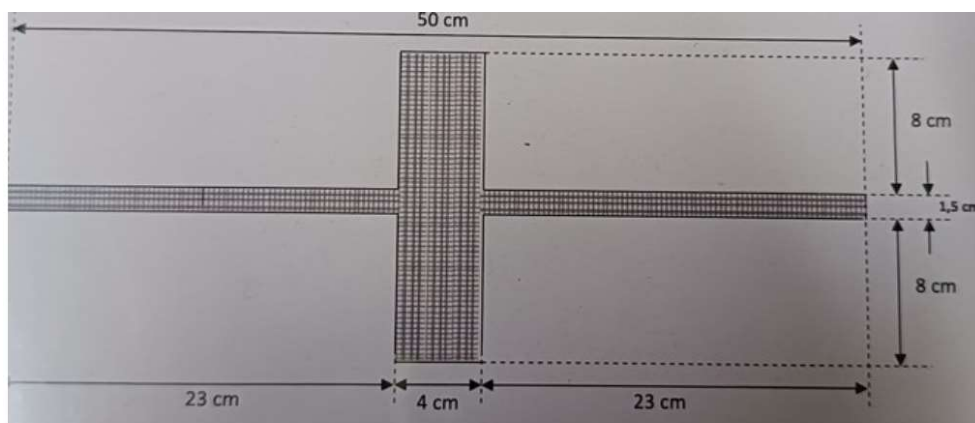
Czy Zamawiający dopuści do przetargu w części nr 101

- **poz. 1**  
Implant siatkowy stosowany w uroinekologii, polipropylenowy, niewchłaniający, gwarantujący niskie ryzyko obkurczenia implantu. Powierzchnia makroporów 1,25mm, gramatura 45g/m<sup>2</sup>, laserowo cięty o atraumatycznych brzegach, długość siatki 50cm. Szerokość ramion siatki 1,5cm, wymiary elementu podtrzymującego w środkowej części siatki tzw. „języka” 8cm x 4cm. Implant stosowany w przypadku obniżenia narządów w przedziale centralnym/lub szczytowym, centralne cystocele, hysteroccele, wypadanie macicy, obniżenie pochwy po histerektomii, również w stopniu IV.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

- **poz. 2**

Implant siatkowy stosowany w uroginekologii, polipropylenowy, niewchłaniający, gwarantujący niskie ryzyko obkurczenia implantu, hydrofilowy. Powierzchnia makroporów 1,25mm, gramatura 45g/m<sup>2</sup>, laserowo cięty o atraumatycznych brzegach, długość siatki 50cm. Szerokość ramion siatki 1,5cm, wymiary elementu podtrzymującego w środkowej części siatki tzw. „języka” 8cm x 4cm. Implant stosowany w przypadku obniżenia narządów w przedziale centralnym/lub szczytowym, centralne cystocele, hysterocele, wypadanie macicy, obniżenie pochwy po histerektomii, również w stopniu IV.



Wyrób medyczny jednorazowy. Pakowany indywidualnie (na opakowaniu naklejka do dokumentacji medycznej). Sterylny.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu w części nr 101

- **poz. 1**

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

taśma monofilamentowa z polipropylenu o dużej porowatości, grubość ok. 0,34mm, laserowo

cięta, szerokość: 1,2cm,

długość 45 cm

Taśma w plastikowej osłonce

Wielorazowe narzędzie ze stali chirurgicznej umożliwiające przeprowadzenie za spojeniem

łonowym

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

- **poz. 2**

System do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie



Sterylny

taśma monofilamentowa z polipropylenu o dużej porowatości, grubość ok. 0,34mm, laserowo  
cięta, szerokość: 1,2cm,

długość 45 cm, z pętlą wspomagającą symetryczne ułożenie

Taśma w plastikowej osłonce

Dwie wielorazowe heliakalne igły ze stali chirurgicznej, profilowane do przejścia przez  
otwory zasłonowe metodą „insideout”, z plastikową osłonką

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## Zestaw 28

### **Pytanie nr 1, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas hemostazy wynosi 3-4min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 2, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w rozmiarze 2,6 x 5,1 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 3, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w rozmiarze 1,25 x 5,0 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie nr 4, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje produktu składającego się z wielowarstwowej włókniny, czy o standardowym

splotcie?

**Odpowiedź: Standardowy splot.**

### **Pytanie nr 5, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których opakowanie zbiorcze liczy 12 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej wymaganej ilości z matematycznym zaokrągleniem do pełnego opakowania handlowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 6, dot. części nr 104, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni?

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

Projektu umowy



### Zestaw 29

#### Pytanie nr 1, dot. części nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Jednorazowy Cyfrowy Ureterorenoskop Giętki. Płaszcz giętki na całej długości z kanałem roboczym 3,6 Fr., zagięcie końcówki 285st. w obu kierunkach wbudowane źródło światła LED. Średnica zewnętrzna końcówki 7,2 Fr, średnica zewnętrzna płaszcza 9,0 Fr, oraz średnica zewnętrzna końcówki 6,6 Fr, średnica zewnętrzna płaszcza 7,5 Fr długość robocza 65 cm, do wyboru Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 2, dot. części nr 73, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie silikonowego cewnika Dufour 3-drożnego z kanałem irygacyjnym z zatyczką, który po zamknięciu kanału irygacyjnego może służyć jako dwudrożny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Zestaw 30

#### Pytanie nr 1, dot. części nr 86, poz. 1

Czy Zamawiający w części 86 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar balonowy typu Hasson – tępy, bezostrzowy, zaokrąglony o średnicy 12 mm i długości 100mm. Tuleja wyposażona w pompowany balon i zewnętrzny pierścień umożliwiający umieszczenie trokaru w powłokach brzusznych i uniemożliwiająca przemieszczanie. Trokar z przezroczystą, gładką kaniulą. Zdejmowany korpus trokara umożliwiający łatwe wyjęcie preparatu. W trokarze podwójna uszczelka- zewnętrzna magnetyczna ułatwiającymi wprowadzenie narzędzia. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara. Wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na kaniuli. Trokar musi posiadać miejsca do fiksacji nici. W zestawie sterylna jednorazowa strzykawka 10-12 ml. służąca do wypełniania balonu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 2, dot. części nr 86, poz. 2

Czy Zamawiający w części 86 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar optyczny – o średnicy 12 mm, długość 100mm, rozpychający, bezostrzowy z przezroczystą, żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. W trokarze podwójna uszczelka- zewnętrzna uszczelka magnetyczna ułatwiającymi wprowadzenie narzędzia, odłączana. Obturator bezostrzowy z asymetrycznym rozpychającym tipem z przezierną końcówką i wejściem na optykę 10 mm. Zawór na kaniuli 2 stopniowy. Stożkowate wejście do kaniuli ułatwiające trafienie narzędziem. Ergonomiczne, plastikowe uchwyty do łatwiejszego wprowadzania trokara. Wbudowana redukcja 5-12 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 3, dot. części nr 18

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 18 maski krtaniowe LMA w rozmiarze od 1,0 (noworodek/niemowlę / do 5,0 ( dla pacjentów do 100kg ) , posiadające w swym składzie elementy zapewniające urządzeniu na warunkową pracę w środowisku rezonansu magnetycznego. Pragniemy nadmienić że maska znana jest w Państwa szpitalu i personel nie ma żadnych zastrzeżeń.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Projektu umowy



**Pytanie nr 4, dot. części nr 21**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 21 zestawu do konikotomii w skład których wchodzi: rozszerzadło wprowadzające stożkowe wykonane ze stali nierdzewnej, rurka do konikotomii, łącznik 15mm, strzykawka jednorazowa, skalpel, opaska szyjna.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 24, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 24, poz. 2**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 24, poz. 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 31**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 26, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie zaoferowania dwóch produktów (o różnych numerach katalogowych) za jedną cenę.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 29, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie filtra hydrofobowego zamiast zastawki.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**





**Pytanie nr 3, dot. części nr 30, poz. 1-2**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga kraników z koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi ?

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

**Zestaw 32**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 31, poz. 3**

W związku z tym, że w SWZ wyspecyfikowano tylko średnice igieł, zwracamy się z prośbą o podanie ich długości.

**Odpowiedź: Długości powinny mieścić się w granicach od 50 do 100 mm.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 31, poz. 4**

Czy Zamawiający oczekuje, żeby zestaw do trepanobiopsji był wyposażony, analogicznie jak w pakiecie nr 32, w skalowaną sondę wskazującą długość próbki gotowej do ekstrakcji?

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

**Zestaw 33**

**Pytanie nr 1, dot. projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

Par. 6 umowa sprzedaży

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.**

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku

Projektu umowy



odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn , o których mowa w ust. 5 lub § 4.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Par. 11 umowa komis bez uzyczenia

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 8 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.**

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn , o których mowa w ust. 5 lub § 9.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Par. 7 umowa sprzedaż, dzierżawa,

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.**

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma

Projektu umowy



prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.**

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości **0,5 %** wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto miesięcznego czynszu**

7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w wysokości 0,5 % wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdą godzinę zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 16, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto miesięcznego czynszu**

8. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w wysokości **0,5 %** wysokości miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 17, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto miesięcznego czynszu**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 2, dot. projektu umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 21 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Zestaw 34**

#### **Pytanie nr 1 - dot. Załącznika nr 1 - Formularz asortymentowo-cenowy - Część 62, punkt 8**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania oświadczenia producenta strzykawki, że zaproponowany asortyment nie spowoduje jej uszkodzenia. Prosimy o dopuszczenie zamienników w 100% kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem (kompatybilność potwierdzona przez producenta wkładów).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Zestaw 35**

#### **Pytanie nr 1, dot. części nr 72, poz. 1**

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodów pokrytego fosforylocholiną umożliwiającą okres używalności do 365 dni. Regulowana długość cewnika w zakresie 22-30 cm, średnica od 4.7 CH do 8 CH. Prowadnica pokryta teflonem o długości 125 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ),

Projektu umowy



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 72, poz. 2**

Zestaw do szynowania moczowodów Double-J długoterminowy 4,7Ch i 6 Ch o dł. 26 i 28cm. Cewnik poliuretanowy pokryty fosforylocholiną, znakowany co 5cm, otwarty/otwarty lub otwarty-zamknięty, Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.028"/125cm dla cewnika 4,7Ch i 0,035" dla cewnika 6Ch, Popychacz 70cm dla cewnika 4,7 Ch i 40cm dla cewnika 6Ch, zacisk lub 2 zaciski dla cewnik o/z, drenaż do 12 mies.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 72, poz. 3**

Zestaw do szynowania moczowodów Double-J długoterminowy od 4,7Ch do 8 Ch o dł. 24; 26 i 28cm. Cewnik poliuretanowy, znakowany co 5cm, otwarty/otwarty. Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.028"/125cm dla cewnika 4,7Ch i 0,035" dla cewnika 6Ch; 7Ch i 8Ch, zacisk, drenaż do 6 mies.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 72, poz. 5**

Prowadnika czarnego hydrofilnego z miękką atraumatyczną końcówką 3 cm, dł. 150 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ),

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 53, poz. 1**

Zestawu do nefrostomii punkcyjnej w rozmiarach 9F-14F z cewnikiem Pigtail o długości 22-30 cm, prowadnicą Lunderquista 0,038", dł. 150 cm, igłą punkcyjną dwuczęściową 18G, dł. 20 cm, kompletem rozszerzaczy, kołnierzem mocującym cewnik z opaską zaciskową i skalpelem, strzykawką w osobnym opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 53, poz. 2**

Sond moczowodowych wykonanych z Pebax'u z końcówkami Nelaton lub Tiemann (pozostałe parametry zgodnie z SWZ),

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 44, poz. 1**

Giętki Ureterorenoskop jednokrotnego użytku do włókna laserowego 9.2Ch; Endoskop o średnicy zewnętrznej 9.2Ch oraz wewnętrznym kanale roboczoirygacyjnym o średnicy 3.6 Ch. Długość przewodu 65 cm  $\pm 5\%$ . Zakres wygięcia końcówki 270° w obu kierunkach, Źródło światła LED wbudowane w końcówkę URS z automatycznym i manualnym doborem natężenia, Kamera wbudowana w końcówkę URS z polem obrazowania 90°. Ostrość obrazu ustawiana automatycznie, Dwa programowalne przyciski na rękojeści endoskopu umożliwiające: ustawienie balansu bieli, wykonanie zdjęcia podczas zabiegu, nagrywanie filmu z zabiegu, zamrożenie obrazu, lub regulację zoom cyfrowego, Łącznik Tuohy-Borst umożliwiający irygację oraz wprowadzenie włókna lasera do kanału roboczego z możliwością unieruchomienia w danym położeniu, Endoskop wraz z kablem oraz przyłączem do konsoli sterylnej. Użyczenie konsoli obrazowo-sterującej Ureterorenoskopem: Przenośna konsola wizyjna umożliwiająca obrazowanie, ustawienie balansu bieli, wykonanie zdjęcia podczas zabiegu, nagrywanie filmu z zabiegu oraz zamrożenie obrazu, Wyjście DVI umożliwiające podłączenie zestawu do monitora zewnętrznego

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



### Zestaw 36

#### Pytanie nr 1, dot. części nr 33, poz. 1

- Czy zamawiający dopuści worek do DZM, bez portu do pobierania próbek, posiadający zawór spustowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

- Czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta o możliwości stosowania 7 dni, bez nadrukowanej informacji na opakowaniu indywidualnym?

**Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymóg SWZ.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 2, dot. części nr 65, poz. 1a

Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 3, dot. części nr 65, poz. 1a-1f

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraźnie opisał jaki jest cel wymogu oznaczenia strzykawki informacją o producencie. Jest to informacja niezbędna do prawidłowego zaprogramowania pompy infuzyjnej, a tym samym zapewnieniu prawidłowej podaży leków. Umożliwia również weryfikację prawidłowego zaprogramowania pompy strzykawkowej w trakcie użycia kiedy opakowanie jednostkowe jest już wyrzucone. Jest to niezwykle istotne dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta. Zamawiający nie dopuszcza.**

- Czy zamawiający dopuści skalę w strzykawkach:

• Strzykawka trzyczęściowa	2 ml	Luer Lock	2 ml,	skala co	0,1ml
• Strzykawka trzyczęściowa	5 ml	Luer Lock	5 ml,	skala co	0,2ml
• Strzykawka trzyczęściowa	10 ml	Luer Lock	10 ml,	skala co	0,5ml
• Strzykawka trzyczęściowa	20 ml	Luer Lock	20 ml,	skala co	1ml
• Strzykawka trzyczęściowa	50/60 ml	Luer Lock	50/60 ml,	skala co	1ml

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 4, dot. części nr 138, poz. 1

Czy zamawiający dopuści cytobraszkę, szrotkę typu prostego o całkowitej długości 190 mm, sama szczoteczka długości ok 20 mm?

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



**Pytanie nr 5, dot. części nr 138, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści wachlarzyk o wymiarze – 20 cm dł. Całkowita , od nasady do czubka rdzenia.30 mm, szerokość części wachlarzowej ok.20 mm, patyczek (część chwytana ) ok. 16,8 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 37**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 17**

Prosimy o dopuszczenie masek z elastomerowym nie pompowanym kołnierzem kodowanym kolorem spełniających pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 22**

Prosimy o dopuszczenie sztucznego nosa bez samodomykającego się portu do odsysania spełniającego pozostałe wymogi SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 59**

Czy Zamawiający wymaga jednorazowych mankietów do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia przeznaczone dla noworodków kodowane kolorowymi wzorami ze zwierzętami (pomarańczowa – rybka, niebieski – zając, zielony – kaczka, granatowy – kot, czerwony – jeź), które pomagają w natychmiastowym znalezieniu odpowiedniego rozmiaru, co umożliwi dokładniejsze pomiary?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga kodowania rozmiarów zwierzętami.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 59**

W celu zapewnienia odpowiedniego komfortu i higieny, Zamawiający wymaga mankietów noworodkowych wykonanych z łatwego w czyszczeniu vinylu?

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

**Pytanie nr 5, dot. części nr 80**

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy, ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru – kolor turkusowy; Wcześniaki, rozmiar 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru – kolor zielony; Mikro, rozmiar 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru – kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

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

**Pytanie nr 6, dot. części nr 80**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

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



**Pytanie nr 7, dot. części nr 81**

Prosimy o dopuszczenie szczoteczki do zębów z wbudowanym złączem do linii odsysającej, bez konieczności stosowania dodatkowej końcówki typu Yankuaer. Cała szczoteczka wykonana z jednego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa. Mała główka pozwala na stosowanie szczoteczki zarówno u dorosłych, jak i u dzieci. Długa, smukła szyjka szczoteczki pozwala na dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej.

**Odpowiedź: Wymienione parametry nie odnoszą się do wymagań OPZ. Produkt o wyżej wymienionych parametrach może być zaoferowany. Zamawiający będzie oceniał zgodność z OPZ.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 89**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych czujników TruSignal zaakceptowanych przez Producenta urządzeń – Firmę GE Healthcare ?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania czujników współpracujących z kardiomonitorem GE. Zamawiający nie wskazuje konkretnego producenta.**

**Pytanie nr 9, dot. części nr 123**

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o nowoczesnej konstrukcji nie wymagającej zastosowania rurek aerozolowych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 127**

Prosimy o dopuszczenie masek z pojedynczo obrotowym łącznikiem i mankietem żelowym na całym obwodzie maski (kołnierz żelowy), nie wymagających stosowania dodatkowych podkładek żelowych, dostępnych w rozmiarach S,M,L,XL.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 38**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 99**

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia części 99 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla części 99 do 10 dni roboczych do złożenia zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 99**

W związku z tym, że opisane w poz. 1 i 2 formularza asortymentow-cenowego osłony i pokrowce są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 20 sztuk w opakowaniu i nie są sprzedawane na sztuki, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłon i pokrowców w opakowaniach po 20 sztuk i dokona modyfikacji jednostki miary ze sztuk na opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 99**

Czy w związku z tym, że oferowany w części 99 asortyment jest pakowany w opakowania handlowe po 20 szt. w opakowaniu,, Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach - 20 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie nr 4, dot. części nr 99**

Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 99**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość łącznych kar umownych o których mowa w projekcie przyszłej umowy §6 ust.10 z 50 do 30%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Zestaw 39**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 135**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule do linii tętnicznej wprowadzanej metodą Seldingera:

- średnica 20 G, długość 80 i 160 mm
- atraumatyczny przewodnik z giętką końcówką, średnica 0.025" długość przewodnika 25 i 45 cm
- zawór hemostatyczny, który podczas łączenia z drenami ciśnieniowymi otwiera się samodzielnie i zamyka automatycznie podczas odłączania.

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 40**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 17**

Czy Zamawiający wymaga aby maski były bez zawartości DEHP ?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia wymagania co do zawartości ftalanów.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 18**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie maski w rozmiarze 6,0 z możliwością stosowania u pacjentów powyżej 100 kg.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 18**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie masek zawierających śladowe ilości ftalanów nie zagrażające życiu i zdrowiu pacjentów.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia wymagania co do zawartości ftalanów.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 18**

Zwracamy się z pytaniem czy maski mają być używane w środowisku MRI ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga zaferowania masek przeznaczonych do stosowania w środowisku MRI.**





**Pytanie nr 5, dot. części nr 33**

Czy Zamawiający wymaga aby worki posiadały zacisk na drenie ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 34, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być silikonowane czy silikonowe. Cewniki różnią się długością stosowania. Cewnik lateksowy silikonowany jest zalecany do stosowania przez 72 godziny. Cewnik silikonowy zalecany jest do stosowania przez 30 dni.

Do tego jest znacząca różnica w cenie. Nie można tych cewników stawiać na jednym poziomie. Zbyt mocno się różnią w stosowaniu jak i w cenie. Prosimy Zamawiającego o wskazanie jakiego typu cewnika oczekuje.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia OPZ.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 34, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika silikonowanego z możliwością stosowania do 72 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 41**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 101, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści siatkę która jest odpowiednikiem tej opisanej przez Zamawiającego tj siatką stosowaną do zabiegów chirurgii rekonstrukcyjnej leczenia obniżenia narządu rodnego z objawami takimi jak rectocele i enterocele.o następujących parametrach:

lekka siatka ginekologiczna 40 g/m<sup>2</sup> +/- 5 g, wytwarzana techniką dziewiarską ze 100% przędzy monofilamentowej polipropylenowej w kolorze transparentnym o grubości 0,10 mm ,dwuramienna. - posiada dwa ramiona o szerokości ok. 3 cm, nachylone względem siebie o około 160 stopni

Na końcach każdego ramienia znajdują się wypustki, pozwalające na bezpieczne zamocowanie siatki w uchu aplikatora, służącym do przeprowadzenia implantu przez struktury anatomiczne i umiejscowienia w ciele pacjentki. . Wielkość porów 1,4 mm<sup>2</sup>, porowatość na poziomie 68%. Opakowanie jednostkowe (koperta) zawiera 1 sztukę wyrobu, zapakowanego w podwójny rękaw papier-folia z etykietą i dołączoną instrukcją użytkowania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3, dot. umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Projekt umowy



#### **Pytanie nr 4, dot. umowy**

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 7 ust. 5 dodać stwierdzenie: "Jeżeli suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonych przez Główny Urząd Statystyczny na stronie <https://stat.gov.pl/> (wyszczególnienie: „Poprzedni miesiąc = 100”), za okres począwszy od miesiąca następującego po zawarciu niniejszej umowy lub od miesiąca następującego po ostatniej zmianie cen, wyniesie co najmniej wartość 105,0 - wówczas ceny jednostkowe wzrosną o 3% (w zaokrągleniu do pełnych groszy) począwszy od następnego miesiąca. Wzrost wynagrodzenia zostanie wprowadzony aneksem do niniejszej umowy."?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Zestaw 42**

#### **Pytanie nr 1, dot. części nr 21**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do konikotomii (krikotyroidotomii), w skład którego wchodzi:

Zestaw do krikotyroidotomii (konikotomii), jednorazowego użytku, sztywne opakowanie, zafoliowana instrukcja stosowania wg procedury DAS 2015

Skład zestawu:

- Skalpel rozmiar 10
- Prowadnica elastyczna do trudnych intubacji, z zagiętym końcem wzmocniona na całej długości plecionką z włókien, pokryta tworzywem medycznym,
- Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym, z ruchomym szyldem umożliwiającym regulację długości rurki, w rozmiarze I.D. 6,0 mm, zbrojona, wygięta w łuk, zaopatrzona w podziałkę centymetrową do określenia głębokości wprowadzania, długość maksymalna (efektywna) 150 mm, z ściętym skosem typu Magill
- Strzykawka 10ml do napełniania mankieta
- Tasiemka mocująca rurkę, bawełniana i delikatna.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 2, dot. części nr 23, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga rurek bezftalanowych? Z racji tego, że rurki o małych rozmiarach są stosowane dla małych dzieci powinny być pozbawione ftalanów.

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

#### **Pytanie nr 3, dot. części nr 23, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga rurek silikonowanych dla łatwiejszego odsysania z rurki intubacyjnej?

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

#### **Pytanie nr 4, dot. części nr 23, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga rurek bezftalanowych? Z racji tego, że rurki są stosowane dla małych dzieci powinny być pozbawione ftalanów.

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

**Pytanie nr 5, dot. części nr 23, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga rurek silikonowanych dla łatwiejszego odsysania z rurki intubacyjnej?

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

**Pytanie nr 6, dot. części nr 23, poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga rurek silikonowanych dla łatwiejszego odsysania z rurki tracheostomijnej?

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

**Pytanie nr 7, dot. części nr 23, poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga aby w zestawie były dwie tasiemki mocujące ?

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

**Zestaw 43**

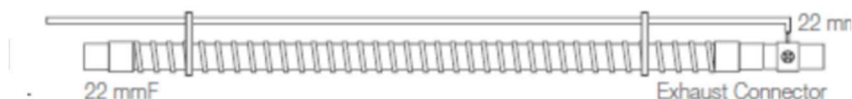
**Pytanie nr 1, dot. części nr 107, poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe czyste mikrobiologicznie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 107, poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści jak równoważny układ oddechowy kompatybilny z respiratorem Trilogy Evo O2 Philips w opakowaniu po 50 szt (12 op – co da wymagane 600 szt)?

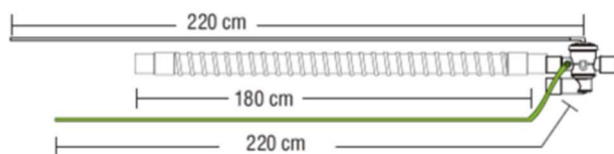


**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 107, poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści jak równoważny układ oddechowy kompatybilny z respiratorem Trilogy Evo O2 Philips w opakowaniu po 40 szt. (1,2 op – co da wymagane 50 szt)

Projekt umowy



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 22, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci z umieszczonym centralnie portem do odsysania z manualnie zamykanym zatyczką? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 23, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 23, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy pediatryczny z przestrzenią martwą 30ml (większą tylko o 2 ml od wymaganej), o objętości oddechowej 70-250ml oraz wadze 21g (więcej zaledwie o 1g od wymaganej)? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 23, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z przestrzenią martwą 53ml (większą zaledwie o 3 ml)? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 23, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membraną filtracyjną o metodzie działania ładunków

Projektu umowy



intermolekularnych (elektrostatyczny), o bardzo wysokiej filtracji bakteryjnej >99,9999% i filtracji wirusowej >99,999%? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. części nr 23, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o metodzie oddziaływania ładunków intermolekularnych (elektrostatyczny) z portem kapno z szczelnie zabezpieczającym koreczkiem zabezpieczającym, z bardzo wysoką skutecznością filtracji bakteryjnej >99,9999% i filtracji wirusowej >99,999%? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 24, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 24, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części nr 24, poz. 2**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. części nr 24, poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od parametrów wydajności nawilżania i utraty wilgotności, gdyż jest to filtr bez wymiennika ciepła i wilgoci i parametry związane z nawilżaniem i wilgocią są pomijalnie małe i nie nawilżą dróg oddechowych pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, dot. części nr 24, poz. 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. części nr 24, poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru utraty wilgotności i skuteczności filtracji wg NaCl (soli fizjologicznej) która jest możliwa do określenia w stałych i restrykcyjnych warunkach laboratoryjnych



i nie jest możliwa do uzyskania w warunkach szpitalnych. Parametrem najważniejszym jest skuteczność nawilżania, który jest określony.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części nr 24, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny łącznik prosty typu martwa przestrzeń, rozciągliwy kolankowy z portem do odsysania z zatyczką oraz portem do bronchoskopii z zatyczką? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 44**

**Pytanie nr 1, dot. formularza asortymentowo- cenowego.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny z ceną jednostkową netto? Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący:

Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto  
Wartość brutto = wartość netto + VAT

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski **dla klientów instytucjonalnych**. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest odgórny ustawieniem systemu

obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/konkretną umowę.

Uzasadnienie:

Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT.

Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze. Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym. Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.

**Odpowiedź: W przypadku, gdy jednostkowa cena brutto na fakturze będzie inna niż jednostkowa cena brutto w ofercie, Zamawiający będzie oczekiwał skorygowania ceny do wartości umowy.**

**Pytanie nr 2, dot. formularza oferty cz. III, pkt. 1, cena**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w ww. części formularza oferty Zamawiający oczekuje wyłącznie wypisania poszczególnych części zamówienia wraz z zaoferowaną ceną czy również sumę wszystkich zaoferowanych pakietów?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyłącznie wpisania poszczególnych części zamówienia.**

**Pytanie nr 3, dot. Formularza oferty, cz. III pkt 2, kryterium oceny ofert termin dostawy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla poszczególnych części zamówienia wykonawca może zaoferować różne terminy dostaw?

Projektu umowy



**Odpowiedź: Wykonawca może zaoferować różne terminy dostawy dla poszczególnych części zgodnie z § XVIII SWZ.**

**Pytanie nr 4, dot. § 4 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5, dot. § 6 ust. 4 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy. Jednocześnie, w przypadku zawarcia umowy na więcej niż jeden pakiet, w przypadku odstąpienia od umowy w ramach danej części, zwracamy się z prośbą o naliczanie kar od wartości danej części, a nie całej umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 100**

Czy Zamawiający miał na myśli i wymaga narzędzia do mocowania siatek posiadającego ładunek z częścią pentrującą 5,9 mm, wchłaniający w ciągu 12 – 18 miesięcy? Pozostałe parametry bez zmian. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyżej opisanego rozwiązania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 100**

Czy Zamawiający miał na myśli i wymaga narzędzia do mocowania siatek posiadającego ładunek z częścią pentrującą 5,9 mm, wchłaniający w ciągu 12 – 18 miesięcy? Pozostałe parametry bez zmian. Ilość ładunków 15 lub 30 szt. do wyboru przez Zamawiającego. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyżej opisanego rozwiązania.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Zamawiana ilość to 5 op. Po 5 sztuk narzędzi po 15 ładunków każde.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 142**

Czy Zamawiający dopuści siatkę makroporowatą o gramaturze 43,7 g/m<sup>2</sup> i wielkości porów 6,29 mm<sup>2</sup>. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. części nr 9, poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki model pompy posiada – czy jest to pompa Alaris GW czy Alaris GP?

**Odpowiedź: Alaris Asena i Alaris CC.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 9, poz. 2**

- Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300cm i objętości wypełnienia 29ml? Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



- Czy Zamawiający zgodzi się zmienić konfekcjonowanie na 180 lub 210szt? Opakowanie zbiorcze zawiera 30szt, zmiana pozwoli dostosować ilość zamawianych zestawów do wielokrotności pełnych opakowań zbiorczych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 9, poz. 4**

W związku z wycofaniem produktu o parametrach podanych przez Zamawiającego wracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści alternatywny zestaw o podanych poniżej parametrach:

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Długość drenu 200 cm
Objętość napełniania 1.5 ml
1 zacisk zatraskowy
Dysk z czujnikiem ciśnienia w linii
Ochrona przed światłem, dren z powłoką PE wewnątrz - niskochłonny
1 męskie, 1 żeńskie złącze luer lock, obrotwe męskie złącze luer lock
Średnica wewnętrzna 0,9 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części nr 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0.19ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. części nr 29, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 29, pozycja 1 o dopuszczenie: Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Bez dodatkowego portu górnego Wykonana z unikalnego biokompatybilnego poliuretanu. Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min, 26G – fioletowy 0,6 x 19mm, przepływ 19ml/min. 6 wtopionych pasków radiocieniujących.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, dot. części nr 29, poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 29, pozycja 2 odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści produkt alternatywny: kaniula dożylna ze skrzydełkami, z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock, bez zastawki bezzwrotnej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie nr 15, dot. części nr 54**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 54: Przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike, objętość wypełnienia 0,1ml. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma] zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni – potwierdzone oświadczeniem producenta. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części nr 141, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 141, pozycja 1 adaptera do fiolki o średnicy 20mm z komorą zewnętrzną o pojemności 50ml, z gładką poliizoprenową membraną, nieznacznie wysuniętą poza obudowę, co gwarantuje szczelne dopasowanie podczas łączenia elementów systemu. Opakowanie 25 szt. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17, dot. części nr 141, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 141, pozycja 4 zamkniętego łącznika bezigłowego z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym, dedykowanego do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego w systemie zamkniętym, łącznik zamyka się samoczynnie po rozłączeniu z zaworem bezigłowym. Łącznik w kolorze zielonym, nieprzezierny, posiadający możliwość odkręcenia od strzykawki, całkowita długość poniżej 4cm, objętość wypełnienia 0,12ml, możliwość użycia max 50 razy. Sterylizacja radiacyjna opakowanie 50szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, dot. części nr 141, poz. 1, 2, 3, 4**

Czy zapotrzebowanie opisane w SWZ dotyczy ilości jednostkowych opakowań / sztuk? W przeciwnym wypadku prosimy Zamawiającego o przeliczenie wyceny pozycji za sztukę oraz podanie ilości sztuk produktów w poszczególnych pozycjach celem umożliwienia złożenia ważnej oferty przez wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zestaw 45**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 23, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 23, poz. 2**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. części nr 23, poz. 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Projekt umowy



**Pytanie nr 4, dot. części nr 23, poz. 4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 23, poz. 5**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 23, poz. 6**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 24, poz. 2**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 24, poz. 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. części nr 59, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na mankiety w rozmiarach (kolorystycznie oznaczone różnice):

1. 3 – 6 cm
2. 4 – 8 cm
3. 6 – 11 cm
4. 7 – 14 cm
5. 8 – 15 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 107, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód pakowany po 50 szt. z przeliczeniem ilości na 12 opakowań i 1 opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 123, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na nebulizator z drenem o długości 2 m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw 46**

**Pytanie nr 1, dot. części nr 18**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maską o

Projektu umowy



wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wklinowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankietu chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maskę wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankietu. Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej. Maskę w rozmiarach: 1 / 1.5 / 2 / 2.5 / 3 / 4 / 5 / 6.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. części nr 26**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego do zabezpieczeń dostępów dożylnych i dotętnicznych o objętości wypełnienia 0,04ml. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy podczas odłączania końcówki Luer, system dostępu naczyniowego ma nie wywoływać napływu krwi do światła cewnika, bez względu na sekwencję klemowania?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w wyżej opianej kwestii.**

Projektu umowy

**Pytanie nr 3, dot. części nr 28, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polietosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań dotyczących materiału filtra.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 4, dot. części nr 28, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 5, dot. części nr 29, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniula dożylna do delikatnych żył noworodkowa rozmiar 24 i 26G, długość 19mm, wykonana z poliuretanu, widoczna w USG, Przepływ dla 26G- 12ml/min a dla 24G 16ml/min. Bez portu bocznego, bez oznakowania o zawartości lateksu na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, dot. części nr 29, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniula dożylna do delikatnych żył rozmiar 22G, długość min.31mm. wykonana z poliuretanu, widoczna w USG, Bez portu bocznego, bez oznakowania o zawartości lateksu na opakowaniu jednostkowym. Posiada zastawkę zapobiegającą wypływowi krwi podczas kaniulacji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. części nr 30, poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. - optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia, co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

**Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z OPZ, dopuszcza zarówno podwójny wskaźnik optyczny i wyczuwalny, jak i tylko optyczny.**

**Pytanie nr 8, dot. części nr 30, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

Projektu umowy



**Pytanie nr 9, dot. części nr 33**

Czy Zamawiający wymaga, aby zawór spustowy nie posiadał elementów poprzecznych w swoim świetle, które mogą zmniejszyć szybkość przepływającego moczu oraz doprowadzać do rozprysków?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 10, dot. części nr 34, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 1,5ml dla CH6, 3 ml dla CH8-10, 10ml dla CH12-14, 15 ml dla CH16-24.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części nr 34, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach CH18-24.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części nr 35, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu CH8, długość cewnika 43 cm (z lejkiem/łącznikiem do worka), z workiem o pojemności 2l. Pozostałe parametry zgodne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. części nr 35, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu CH11, długość cewnika 48 cm (z lejkiem/łącznikiem do worka), zestaw standardowy posiadający w składzie cewnik oraz kaniulę, długość igły 12 cm, worek na mocz o pojemności 2l.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, dot. części nr 35, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu CH14, długość cewnika 48 cm (z lejkiem/łącznikiem do worka), zestaw standardowy posiadający w składzie cewnik oraz kaniulę, długość igły 12 cm, worek na mocz o pojemności 2l.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. części nr 35, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu CH11, , długość cewnika 48 cm (z lejkiem/łącznikiem do worka), zestaw standardowy posiadający w składzie cewnik oraz kaniulę, długość igły 12 cm, worek na mocz o pojemności 2l.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części nr 38**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego o średnicy 5,5 mm / 8 mm (wew. / zew.), długość 2m, zakończony z jednej strony końcówką męską z kontrolą odsysania a z drugiej strony uniwersalnym lejkiem, o satynowym wykończeniu. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier - folia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Projektu umowy

**Pytanie nr 17, dot. części nr 44, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu o parametrach wyższych jakościowo z średnicą zewnętrzną końcówki 7,4 Fr, średnicą zewnętrzną płaszczka 8,6 Fr. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, dot. części nr 46**

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

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

**Pytanie nr 19, dot. części nr 53, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego o składzie:  
Zestaw do nefrostomii wielostopniowej o składzie: 2 igły typu Chiba 2częściowe 18G (1.3mm) oraz 22G (0.7mm), długość 20cm - igły o wysokiej echogeniczności w USG, skalowanie co 1cm; cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29 cm, z silikonową szpulką mocującą spełniającą funkcję kołnierza mocującego, prowadnica Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" (0.97mm) o długości 80cm z miękkim bezpiecznym zakończeniem typu J; zestaw rozszerzadeł dopasowanych do rozmiaru cewnika z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadzie; kranik Luer-Lock; bezlateksowy łącznik do worka na mocz wykonany z PCV z momentem obrotowym, o długości całkowitej minimum 25cm. Elementy zestawu pakowane indywidualnie. Rozmiary cewnika: CH8/10/12.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. części nr 53, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy moczowodowej wykonanej z termoplastycznego neoplexu, końcówka Nelaton, oliwka, couvelaire, Tiemann (wyjątek: dł. 74 cm wykonany z poliamidu).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, dot. części nr 54, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 22, dot. części nr 55, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igły do pobierania leków z filtrem 1,2 o długości 40 mm i 50 mm – do wyboru Zamawiającego - co umożliwi efektywne pobieranie leków z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**



**Pytanie nr 23, dot. części nr 65, poz. 1e i 1f**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 50/60 ml tylko z nazwą producenta na cylindrze, co pozwala na jednoznaczną identyfikację produktu podczas programowania pomp infuzyjnych, gdyż w ofercie producenta jest tylko jeden typ strzykawek do pomp.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 24, dot. części nr 72, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego o parametrach: Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem w rozmiarach od CH4.8 do CH7 oraz długościach od 22 cm do 30 cm do wyboru przez Zamawiającego, pozostałe parametry zgodne z opisem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

2/ Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik wykonany był z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnątrz sztywny dla łatwego wprowadzenia i utrzymania światła cewnika, na zewnątrz miękki redukujący dolegliwości bólowe pacjentów)?

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

**Pytanie nr 25, dot. części nr 72, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu o parametrach: zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem wykonanym z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnątrz sztywny dla łatwego wprowadzenia i utrzymania światła cewnika, na zewnątrz miękki redukujący dolegliwości bólowe pacjentów), rozmiar CH4.8 - CH6, dł. 26-28 cm, biokompatybilny do 12 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 26, dot. części nr 72, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu do szynowania moczowodów w rozmiarach od CH4.8 do CH7, długości części prostej 24-28 cm, dostarczany z prowadnicą z powłoką PTFE.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 27, dot. części nr 72, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego z zakończeniem zagiętym miękkim oraz prostym o standardowej sztywności.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28, dot. części nr 72, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu o parametrach: Prowadnica czarna z rdzeniem nitinolowy i powłoką hydrofilową na dystalnym końcu o dł. 5cm, odporna na zagięcia i złamania, ułatwiająca przejście przez wąskie fragmenty moczowodu. Zakończenie proste, giętki koniec dystalny oraz proksymalny. Długość 150cm, średnica 0.035".

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29, dot. części nr 73, poz. 1, 2**

1/ Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Dufour wykonany był z 100% silikonu, redukującego ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby cewnik Dufour posiadał zaokrągloną zamkniętą końcówkę umożliwiającą wprowadzenie cewnika z użyciem mandrynu oraz otworem centralnym „owalnym” o wymiarach 15 x 9 mm, taką jak na zdjęciu poniżej:



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 30, dot. części nr 113, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Łącznik z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, gładki w środku, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr.4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 15M od strony maszyny, jednorazowego użytku, sterylne, bezlateksowy, z PCV, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31, dot. części nr 113, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Maski tlenowej z drenem dla dzieci lub dorosłych wydłużona, w rozmiarze dla małych lub dużych pacjentów do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32, dot. części nr 113, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnika do podawania tlenu przez nos, tzw. „wąsy tlenowe” wykonany z medycznego PCV, dren typu gwiazdka zabezpieczający przed załamaniem, długości 2,10m, z łącznikiem standardowym, końcówki nierozszerzone. Produkt jednorazowego użytku, bez zawartości lateksu. dla dzieci, niemowląt, noworodków, do wyboru zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32, dot. części nr 122**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowy przyrząd samouszczelniający do przygotowania i pobierania leków cytostatycznych z fiolek z kolcem mikro i zaworem bezigłowym na drugim końcu niewymagający dodatkowego zabezpieczenia, o objętości wypełnienia 0,28ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**





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

**Odpowiedź: Przez kolec mikro Zamawiający rozumie kolec mniejszy od standardowego, o bardzo małej objętości przestrzeni martwej, umożliwiającej pobranie nawet bardzo małej ilości leku.**

**Pytanie nr 33, dot. części nr 123**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21  $\mu\text{m}$  (+/- 0,07  $\mu\text{m}$ ), frakcja respirabilna (cząsteczki <5  $\mu\text{m}$ ) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: ustnik, łącznik T (ID 22mm/OD 22mm), dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 34, dot. części 140, Pozycja 1, 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bronchoskopu jednorazowego w jednym rozmiarze o następujących parametrach: długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół 200o, maksymalna średnica zewnętrzna 5,6 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2,8 mm z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu, minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 6. Gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilne z monitorem Screeni HD, który Wykonawca bezpłatnie dostarczy Zamawiającemu na czas trwania umowy lub do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie akceptuje warunku „do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych”**

2/ Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby sterylne bronchofiberoskopy były zapakowane w opakowanie typu blister i były gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montowania adapterów, przewodników i złączy, co ma znaczenie przy stosowaniu w sytuacjach nagłych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ujście kanału roboczego ma posiadać dużą powierzchnię odsysania min. 9 mm<sup>2</sup> oraz kształt elipsy, co bezpośrednio przekłada się na wyższą wydajność i siłę ssania, a zatem ułatwia wykonanie odsysania wydzieliny z drzewa oskrzelowego i procedury BAL?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.**

## Zestaw 47

### Pytanie nr 1, dot. części 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stabilizator jak na zdjęciu:



**Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie ocenić na podstawie zdjęcia jakie parametry posiada proponowany produkt i w jakim stopniu różni się od wymagań zawartych w OPZ.**

### Pytanie nr 2, dot. części 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stabilizator pasujący do urządzeń do dróg oddechowych w rozmiarze max 16mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 3, dot. części 17, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania masek anestetycznych niesterylnych o monitorowanym poziomie czystości mikrobiologicznej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania masek sterylnych lub mikrobiologicznie czystych.**

### Pytanie nr 4, dot. części 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach:

ROZMIAR	WIEK/ROZMIAR
0	Noworodki (neonate)
1	Niemowlęta (infant)
2	Pediatryczny (pediatric)
3	Maly (adult S)
4	Średni (adult M)
5	Puzy (adult L)

**Odpowiedź: Proponowany zakres rozmiarów mieści się w wymaganiach OPZ.**

### Pytanie nr 5, dot. części 27, poz. 1- 1a

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego pcv?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 6, dot. części 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 1 prowadnicy o wymiarach:

ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2.0 do 4.0

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 7, dot. części 27, poz. 1a**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 2 przewodnic do wyboru przez Zamawiającego o wymiarach:

3.3 mm	390 mm ( $\pm 10$ )	350 mm ( $\pm 5$ )	od 4.5 do 6.5
4.7 mm	390 mm ( $\pm 10$ )	355 mm ( $\pm 5$ )	od 7.0 do 10.0

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. części 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji w rozmiarze:

ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	535 mm	od 2,0 do 4,0

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. części 27, poz. 2a**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do trudnych intubacji w rozmiarze:

10 Fr	3,3 mm	600 mm	od 4,5 do 6,0
10 Fr	3,3 mm	800 mm	od 4,5 do 6,0
15 Fr	5,0 mm	600 mm	od 6,5 do 10,0
15 Fr	5,0 mm	800 mm	od 6,5 do 10,0

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. części 27, poz. 2 i 2a**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do trudnych intubacji wykonaną z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE o właściwościach poślizgowych, jak na zdjęciu:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. części 27, poz. 2 i 2a**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę pakowaną w papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, dot. części 29, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z wysokiej jakości biokompatybilnego poliuretanu (PUR)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. części 30, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, dot. części 33, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. części 34, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley wykonany z lateksu silikonowanego z możliwością stosowania do 7dni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. części 34, poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z plastikową zastawką kompatybilną ze złączem luer-lock?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17, dot. części 34, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z balonem 30ml?

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

**Pytanie nr 18, dot. części 34, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley CH6 z balonem 3ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19, dot. części 37, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. części 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dreny zakończone końcówkami standardowymi lejek-lejek bez kontroli siły ssania i zabezpieczenia kapturkami?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, dot. części 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dreny o średnicy zewnętrznej 8mm i długości 210cm zakończone końcówką lejek-kapkon, bez kapturków, jak na zdjęciu:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 22, dot. części 45, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści licznik igieł na 10,20 lub 30szt igieł?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 23, dot. części 45, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści licznik igieł z magnesem na obu stronach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 24, dot. części 45, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści licznik igieł z magnesem na obu stronach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 25, dot. części 45, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści matę magnetyczną o wymiarach podanych poniżej:

Opis
Magnetyczna podkładka bez obszaru neutralnego (25,5 cm x 40,5 cm)
Magnetyczna podkładka bez obszaru neutralnego (40,5 cm x 51 cm)
Magnetyczna podkładka z obszarem neutralnym (25,5 cm x 40,5 cm)
Magnetyczna podkładka z obszarem neutralnym (40,5 cm x 51 cm)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 26, dot. części 45, poz. 4**

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

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

**Pytanie nr 27, dot. części 55, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę ściętą ołówkowo z otworem bocznym, bez filtra, w rozmiarze 1,2x30mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28, dot. części 65, poz. 1a-d**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawk standardowych 3-częściowych luer-lock wykonanych z polipropylenu, bez przeznaczenia do pomp?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29, dot. części 65, poz. 1e-f**

Czy Zamawiający wymaga aby tylko strzykawki o pojemności 50ml były kompatybilne z pompami, bez wpisu w menu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30, dot. części 65, poz. 1e-f**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawk kompatybilnych z pompami, niewpisanymi w ich menu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 31, dot. części 65, poz. 1a-d**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzenia skali nominalnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32, dot. części 65, poz. 1a-c**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33, dot. części 65, poz. 1d**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 34, dot. części 65, poz. 1e-f**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35, dot. części 65, poz. 1d**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36, dot. części 67, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarze 41mm zamiast 40mm, reszta parametrów bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37, dot. części 80, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści okularki wykonane z dwóch kawałków materiału, posiadające jedno mocowanie na rzepy i punkt regulacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 38, dot. części 83, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń 22G 0,7x120, 4,75cala?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 39, dot. części 93, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40, dot. części 118, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści stabilizator do rurki intubacyjnej o długości mocującej rurkę ok 11cm oraz długości części mocującej dookoła głowy ok 60cm?

**Odpowiedź: Zamawiający poprawia numerację. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41, dot. części 123, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator przeznaczony do pozycji pionowej posiadający wyłącznie:



**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonany z nietoksycznych materiałów
  - Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
  - Nebulizator o pojemności 6 ml (skalowany co 1 ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91 µm przy przepływie 6 l/min.
  - W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
  - Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:
    - rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej
    - obwodu oddechowego
- i wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie
- Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie
  - Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji
  - Jednorazowego użytku
  - Nie zawiera lateksu
  - Nie zawiera ftalanów
  - Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
  - Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 42, dot. części 124, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43, dot. części 124, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worki pakowane zbiorczo a'20sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 44, dot. części 138, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o długości 188mm i kształcie jak na zdjęciu:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 45, dot. części 138, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o kształcie jak na zdjęciu:



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



### Zestaw 48

#### Pytanie nr 1, dot. części 13, poz. 1c

Czy Zamawiający dopuści zamiennie igłę do blokad nerwów obwodowych w rozmiarze 20Gx100 lub 150 mm ze znacznikami echogenicznymi, pogrupowanymi na ostatnich 20 mm w min. 3 sekcjach o różnej długości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Zestaw 49

#### Pytanie nr 1, dot. części 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop, którego końcówka wygina się w obu kierunkach pod kątem 270 stopni? Różnica pomiędzy wartością oferowaną, a wymaganą jest niewielka, co w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność urządzenia, a zmniejszenie maksymalnego możliwego wygięcia końcówki zmniejsza jej awaryjność.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 2, dot. części 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop, którego średnica na całej długości (kończówki i płaszczka) wynosi 9.2 Fr? Ciągła i niezmienna średnica endoskopu ułatwia jego wprowadzanie podczas badania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Zestaw 50

#### Pytanie nr 1, dot. części 67, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 67 dopuści:

Poz. 1 cewniki jak w opisie, niesterylne, pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sposób pakowania, nie zmienia wymogów co do sterylności lub czystości mikrobiologicznej.**

#### Pytanie nr 2, dot. części 67

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 67 - cewniki pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Zestaw 51

#### Pytanie nr 1, dot. części 79, poz. 28

Czy Zamawiający dopuszcza ssak neurochirurgiczny z funkcją stymulacji monopolarnej, (śr. 3mm, dł. robocza 9cm, dł. całkowita 12cm lub dł. aktywna 2mm, dł. robocza 12cm, dł. całkowita 20cm), do bezpośredniej stymulacji dróg korowo-rdzeniowych, w komplecie przewod podłączeniowy i elektroda igłowa (2 biegun), jednorazowego użytku, gdzie opakowanie zawiera **4 sztuki?**

Projekt umowy





**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

• **§ XVIII OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT otrzymuje brzmienie:**

1. Zamawiający przyjmie oferty do szczegółowego rozpatrywania (oceny), jeżeli:
  - Odpowiada wymogom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych,
  - Treść oferty wraz z załącznikami spełnia wymagania określone niniejszą specyfikacją,
  - Oferta została złożona w terminie.
2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:

➢ **W kryterium CENA DLA CZĘŚCI DLA CZĘŚCI 1-145 - waga kryterium 98 %**

Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie wartości brutto podanych w **Formularzu asortymentowo-cenowych - załącznik nr 1 do SWZ**

Liczba punktów, jaką można uzyskać w kryterium Cena, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru:  $C_{min} / C_{bad} \times \text{waga kryterium}$ , gdzie

- $C_{min}$  - najniższa cena ze złożonych ofert,
- $C_{bad}$  - cena badanej oferty.

Wykonawca może uzyskać maksymalnie 98 pkt.

1 pkt=1%

- **W kryterium TERMIN DOSTAWY DLA CZĘŚCI 1-145- waga kryterium - 2%, - gdzie**  
Wykonawca otrzyma:

**DLA CZĘŚCI 1-62, 64-98, 100-145:**

- 0 pkt za termin dostawy - 5 dni,
- 1 pkt za termin dostawy - 3-4 dni,
- 2 pkt za termin dostawy - 1-2 dni.

**DLA CZĘŚCI 63:**

- 0 pkt za termin dostawy - 6-7 dni,
- 1 pkt za termin dostawy - 4-5 dni,
- 2 pkt za termin dostawy - 1-3 dni.

**DLA CZĘŚCI 99:**

- 0 pkt za termin dostawy - 8-10 dni,
- 1 pkt za termin dostawy - 4-7 dni,
- 2 pkt za termin dostawy - 1-3 dni.

Wykonawca może uzyskać maksymalnie 2 pkt, gdzie 1 pkt=1%.



Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie informacji wskazanych w **Formularzu oferty**.  
W przypadku, gdy wykonawca w formularzu ofertowym nie poda terminu dostawy,  
Zamawiający przyjmuje, że wykonawca zaoferował maksymalny dopuszczalny termin dostawy.

3. Ocena końcowa oferty:

Jest to suma punktów uzyskanych za kryterium „cena” oraz kryterium „termin dostawy”.

4. Maksymalna liczba punktów w kryterium równa jest określonej wadze kryterium w %.

5. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów tj. zsumowane punkty uzyskane za kryterium „cena” oraz kryterium „termin dostawy”.

6. Wykonawca może uzyskać maksymalnie 100 pkt.

7. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

- Modyfikuje formularz oferty
- Modyfikuje załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo- cenowy
- Modyfikuje załącznik nr 5 do SWZ- umowa dzierżawa

**W związku z powyższymi zmianami Zamawiający udostępnia załączniki po modyfikacji:**

- Formularz oferty\_ po zmianie
- Załącznik Nr 1 do SWZ- Formularz asortymentowo- cenowy\_ po zmianie
- Załącznik Nr 5 do SWZ- umowa dzierżawa\_ po zmianie

**Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.**

**Zamawiający wyznacza także nowy termin składania ofert tj. 31.01.2024 godz. 10:00. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godz. 11:00. Termin związania ofertą: 29.04.2024 r.**

**Zatwierdził**  
**Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski**

*Sporządziła: Magdalena Fuławka – Sekretarz Komisji Przetargowej*