



Wrocław, 25 stycznia 2024r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**

ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI  
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

*dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem urządzenia do odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej oraz najmem aparatu przeznaczonego do nieinwazyjnego, bezpośredniego i ciągłego pomiaru zmian nasycenia tlenem hemoglobiny w obszarze mózgu i w zastosowaniach regionalnych, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.134.2023*

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.) informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 148: Pakiet 57 poz.17** Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji  $\geq 99,99\%$ , o przestrzeni martwej 21,5 ml i objętości oddechowej 100-1500 ml?

**Odpowiedz na pytanie nr 148: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 149: Pakiet nr 2** Czy Zamawiający dopuści taśmę o następującej charakterystyce: ultralekka taśma urologiczna, wytwarzana techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej (100% polipropylene) w kolorze transparentnym i niebieskim, służąca do podwieszania cewki moczowej w chirurgicznym leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu metodami beznapięciowymi TOT,TVT,TVT-O. Masa powierzchniowa (bez mocowań i uchwyty) 26 g/m<sup>2</sup> (+/- 4 g/m<sup>2</sup>), długość bez uchwyty 45 cm, szerokość 1,1 cm (+/- 0,1 cm), grubość nitki 0,08 mm, powierzchnia porów ok 0,6 mm<sup>2</sup>, porowatość ok 60 % (+/- 5) Wyrób jałowy.

**Odpowiedz na pytanie nr 149: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 150: DOTYCZY: PAKIET 25** - Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 2 dopuści ofertę, bez cewnika zagiętego o dł. 25 cm pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz na pytanie nr 150: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 151: DOTYCZY: PAKIET 25** - Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 3 dopuści ofertę bez cewnika zagiętego o dł. 25 cm pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz na pytanie nr 151: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 152:** Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy §4 we wzorze umowy odnosi się do pakietu numer 26 poz. 4-7 oraz pakietu 58 poz. 3-4 czy pakietu nr 50 poz. 4 oraz pakietu 51 poz. 2.

**Odpowiedz na pytanie nr 152: Dotyczy: pakietu nr 50 poz.4, pakietu nr 51 poz.2- najem sprzętu** („(...) § 4 <sup>4</sup>Dostawa sprzętu(...) <sup>4</sup> Dotyczy: pakietu nr 50 poz.4, pakietu nr 51 poz.2(...))

**Pytanie nr 153:** Prosimy Zamawiającego o zmianę przewidzianej do zamówienia w pakiecie 58 pozycji 2 ilości wkładów, na wielokrotność 50 szt., gdyż producent pakuje wkłady zbiorczo po 50 szt. Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy.

**Odpowiedz na pytanie nr 153: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 154:** Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (pakiet 58 pozycji 1 oraz pozycji 2), będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu

zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy.

**Odpowiedz na pytanie nr 154: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 155:** Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy §5 oraz §6 pkt. 3, pkt. 5 (montaż) w projekcie umowy dotyczy poszczególnych pakietów czy wszystkich pakietów ? Prosimy o doprecyzowanie Zamawiającego, których pakietów dotyczą wymienione paragrafy.

**Odpowiedz na pytanie nr 155: Załącznik nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy w zakresie § 5 oraz §6 ust. 3- dotyczą najmowanego sprzętu (pakietu nr 50 poz.4, pakietu nr 51 poz.2); §6 ust. 5 – dotyczy wszystkich pakietów ( „Cena, o której mowa w ust. 4, obejmuje koszt towaru oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia w tym w szczególności koszty najmu, przewozu i montażu (jeżeli jest konieczny) w siedzibie Zamawiającego, koszt gwarancji oraz przeprowadzenia szkolenia personelu medycznego (osób wskazanych przez Zamawiającego”).**

**Pytanie nr 156:** Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy załącznik nr 3a oraz 3b dotyczy poszczególnych pakietów czy wszystkich pakietów ? Prosimy o doprecyzowanie Zamawiającego, których pakietów dotyczą wymienione paragrafy.

**Odpowiedz na pytanie nr 155: Załącznik nr 3a i 3b do SWZ dotyczą najmowanego sprzętu ( pakietu nr 50 poz.4, pakietu nr 51 poz.2)**

**Pytanie nr 157:** Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 58 dopuszcza dostawę towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej bez montażu, instalacji, deinstalacji/ usunięcia danych, przeglądów oraz serwisów?

**Odpowiedz na pytanie nr 155: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 158:** Pakiet 25 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści równoważnie 2-światłowe cewniki do dializy renomowanej firmy Medtronic: Zestaw cewników czasowych z poliuretanu, z recyrkulacją bliską 0, ze szczelinami wycinanymi w systemie 360st., konfiguracja "podwójne D", atraumatyczna końcówka, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Wymagane średnice i rozmiary:

12 oraz 13,5 Fr i dł.13cm; 16cm; 20cm; 24 cm; W skład zestawu wchodzi: poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18, prowadnica J prosta 0,038 cala z mechanizmem przesuwania palcem; rozszerzacz 8Fr; 10Fr ; samoprzylepny opatrunek na ranę; 2 nasadki; sterylne obłożenie?

**Pytanie nr 159:** Pakiet 25 poz.3 - Czy Zamawiający dopuści równoważnie 3-światłowe cewniki do dializy renomowanej firmy Medtronic: Zestaw cewników czasowych trójkanałowych z poliuretanu, z recyrkulacją bliską 0, ze szczelinami wycinanymi w systemie 360st., konfiguracja "podwójne D", atraumatyczna końcówka, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach. Wymagane średnice i rozmiary:12,5 Fr i dł.13cm; 16cm; 20cm; 24 cm; W skład zestawu wchodzi: poliuretanowy cewnik nieprzepuszczający promieni RTG z obrotowymi przezroczystymi skrzydełkami mocującymi, igła wprowadzająca 18, prowadnica J prosta 0,038 cala z mechanizmem przesuwania palcem; rozszerzacz 8Fr; 10Fr ; samoprzylepny opatrunek na ranę; 2 nasadki; sterylne obłożenie?

**Pytanie nr 160:** Pakiet 25 poz.4 - Czy Zamawiający dopuści równoważnie cewnik z powłoką antybakteryjną oraz powłoką heparynizowaną renomowanej firmy Medtronic: Zestaw cewnik naczyniowy permanentny, cewnik heparynizowany i z jonami srebra, miękkie, wykonane z Carbotanu, z mufą „dakronową”, kształt kanałów „podwójne D”; ze szczelinami bocznymi wycinanymi laserowo; kształt wylotu cewnika "Spiral-Z"; ramiona silikonowe, końcówki z laserowym nadrukiem objętości wypełnienia. Wymagane rozmiary: 14,5 Fr i dł. 19/36 cm; 23/40 cm; 28/45 cm; 33/50 cm; W skład zestawu wchodzi: cewnik 14,5 Fr; igła wprowadzająca grub.18G; prowadnica J prosta 0,038 cala x 70cm; rozrywana koszulka / rozszerzacz (pull-apart) 16 Fr z PTFE; tuneler rozwidlony; rozszerzacz 12 Fr.; strzykawka 12ml; skalpel nr 11; gaziki 10x10cm; samoprzylepny opatrunek na ranę; 2 nasadki?

**Odpowiedz na pytanie nr 158 - 160: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 161: Część 13 , Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kaniulę z cewnikiem wykonanym z PUR?

**Pytanie nr 162: Część 13 , Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kaniulę z ostrzem typu back cut?

**Pytanie nr 163: Część 13 , Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kaniulę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

**Odpowiedz na pytanie nr 161 - 163: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 164: Część 21 , Pozycja 2-3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne nie wpisane w instrukcji obsługi pompy?

**Pytanie nr 165: Część 21 , Pozycja 1-3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą w zupełności zabezpieczającą przed wypadnięciem?

**Pytanie nr 166: Część 21 , Pozycja 2-3** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedz na pytanie nr 164 - 166: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 167: Pakiet 31, pozycja 1-7** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowania zbiorcze z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Pytanie nr 168: Pakiet 31, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści basen o pojemności 2,5L?

**Pytanie nr 169: Pakiet 31, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści basen w rozmiarach wysokość 142mm, szerokość 299mm, długość całkowita 510mm?

**Pytanie nr 170: Pakiet 31 pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści nerkę o pojemności max 900ml?

**Odpowiedz na pytanie nr 167 - 170: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 171: Pakiet 41 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny bez żelu zestalającego/ wkładu absorbującego, zamykany zawiń i zaczep?

**Pytanie nr 172: Pakiet 42 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z wyłącznikiem optycznym oznaczeniem pozycji, pakowany w opakowanie papier-folia?

**Pytanie nr 173: Część 42 , Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Pytanie nr 174: Część 47 , Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedz na pytanie nr 171 - 174: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 175: Pakiet 62 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści resuscytator z zaworem wykonanym z wytrzymałego poliwęglanu, w rozmiarze 5 jak poniżej:

	Dorosły (Adult)
REF	PMR-L
Masa ciała	>33 kg
Rozmiar maski *	5
Objętość wyrzutowa	≥600 ml
Objętość resuscytatora	1600 ± 200 ml

**Odpowiedz na pytanie nr 175: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 176: Pakiet 67 pozycja 1-2** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie portu bezigłowego posiadającego wyłącznie właściwości;

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI

- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia?

**Odpowiedz na pytanie nr 176: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 177: Pakiet 68 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły wyłącznie w rozmiarze 1,2x40?

**Pytanie nr 178: Pakiet 68 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarach 1,2x25 oraz 1,2x40? Bez długości 1,2x50.

**Pytanie nr 179: Pakiet 68 pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczną pakowaną w opak a50 sztuk wraz z jej wycena i przeliczeniem zamawianych ilości?

**Pytanie nr 180: Pakiet 68 pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczną w rozmiarze 26G zamiast 27G, reszta rozmiarów bez zmian?

**Odpowiedz na pytanie nr 177 - 180: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 181: Pakiet 71 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opak a10 sztuk wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Pytanie nr 182: Pakiet 71 pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Pytanie nr 183: Pakiet 71 pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer, wyposażonego w okalający kołnierz, zapobiegający przypadkowej kontaminacji membrany portu?

**Odpowiedz na pytanie nr 181 - 183: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 184: Pakiet 82 pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z końcówką Tiemanna z balonem 5-10ml pakowane w opakowanie podwójne: wew. folia, zew. folia-papier ?

**Pytanie nr 185: Pakiet 82 pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z końcówką Tiemanna wykonany z lateksu obustronnie silikonowanego ?

**Pytanie nr 186: Pakiet 82 pozycja 10** Czy Zamawiający dopuści cewnik trójdrożny?

**Odpowiedz na pytanie nr 184 - 186: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 187: Pakiet 85 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedz na pytanie nr 187: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pytanie nr 188: Pakiet 85 pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści szczotkę o średnicy włosa 15mm?

**Odpowiedz na pytanie nr 188: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 189: Pakiet 85 pozycja 20** Czy Zamawiający oczekuje opaski dla zmarłych?

**Odpowiedz na pytanie nr 189: Tak, zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 190: Pakiet 86 pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką ściętą?

**Odpowiedź na pytanie nr 190: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 191: Pakiet 88 pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dopakowaną igłą?

**Odpowiedź na pytanie nr 190: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 192: Pakiet 88 pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę luer-lock?

**Pytanie nr 193: Pakiet 88 pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3ml?

**Pytanie nr 194: Pakiet 88 pozycja 10** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 192-194: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 195: Pakiet 92 pozycja 1** Czy Zamawiający wymaga nazwy Producenta na zaciskaczu rolkowym?

**Odpowiedź na pytanie nr 195: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 196: Pakiet 95 pozycja 10** Czy Zamawiający dopuści dren z perforacją na długości 15cm?

**Pytanie nr 197: Pakiet 95 pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści dren z aluminiowym trokarem?

**Pytanie nr 198: Pakiet 95 pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 12 o długości 20cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 196 - 198: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 199: Pakiet 23 Poz.1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz regulator przepływu. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml. Możliwość ustawienia większej niż opisane w SWZ ilości przepływów, co daje szersze możliwości prowadzonych terapii . 8 prędkości przepływu ( 1-2-4-6-8-10-12-14 ml/h) i odpowiednio z czasem podaży (275-138- 69-46-34-28-23-20 h). Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Objętość zalegająca poniżej 10ml. Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu.

**Pytanie nr 200: Pakiet 23 Poz.2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz regulator przepływu. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml. Możliwość ustawienia większej niż opisane w SWZ ilości przepływów, co daje szersze możliwości prowadzonych terapii. 8 prędkości przepływu ( 0,5-1-2-3-4-5-6-7 ml/h) z czasem podaży po odpowiednim przeliczeniu uwzględniającym objętość wypełnienia i prędkość przepływu (550-275-138-92-69-55-46-39). Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Objętość zalegająca poniżej 10ml. Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu.

**Pytanie nr 201: Pakiet 23 Poz.3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml, nominalnym czasie podaży 120h i prędkości przepływu 2ml/h. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Objętość zalegająca poniżej 3ml. Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu.

**Pytanie nr 202: Pakiet 23** Poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 100ml, objętości maksymalnej 120ml, nominalnym czasie podaży 24h i prędkości przepływu 4ml/h. Objętość zalegająca poniżej 2ml. Urządzenie zapewnia dostarczenie żądanej nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu.

**Pytanie nr 203: Pakiet 23** Poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml, nominalnym czasie podaży 48h i prędkości przepływu 5ml/h. Objętość zalegająca poniżej 3ml.

**Pytanie nr 204: Pakiet 23** Poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml, nominalnym czasie podaży 27h i prędkości przepływu 10ml/h. Objętość zalegająca poniżej 3ml.

**Pytanie nr 205: Pakiet 23** Poz.7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 100ml, objętości maksymalnej 120ml, nominalnym czasie podaży 48h i prędkości przepływu 2ml/h. Objętość zalegająca poniżej 2ml.

**Pytanie nr 206: Pakiet 23** Poz.8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jałowego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie o objętości nominalnej 275ml, objętości maksymalnej 335ml, nominalnym czasie podaży 34h i prędkości przepływu 8ml/h.

**Pytanie nr 207: Pakiet 23** poz. 5 i 6 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?

**Pytanie nr 208: Pakiet 23** Poz.1 i 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pompa elastomerowa powinna zabezpieczać pacjenta przed zaniem powietrzonym, tj. powinna umożliwiać usunięcia pęcherzyków powietrza ze ścieżki płynu który znajduje się w drenie?

**Odpowiedź na pytanie nr 199-208: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 209: Pakiet 11** Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd z zaworem bezigłowym samozamykającym z płaską membraną do transferu płynów z worka/ butelka typu SPIKE. Długość przyrządu ok. 6,5 cm. Objętość wypełnienia przyrządu poniżej 0,1ml. Możliwość użycia do 7 dni lub 600 aktywacji. Produkt nie zawiera lateksu. Płaska powierzchnia do wielokrotnej dezynfekcji. Bez odpowietznika

**Pytanie nr 210: Pakiet 11** Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd z zaworem samozamykającym z płaską gładką membraną, z filtrem odpowietrzeniowym. Filtr powietrza o średnicy porów 0,2 mikrona. Objętość wypełnienia 0,35 ml. Możliwość użycia do 140 aktywacji lub 7dni. Płaska powierzchnia do wielokrotnej dezynfekcji. Długość przyrządu 7cm.

**Pytanie nr 211: Pakiet 11** Poz.3 Prosimy Zmawiającego o dopuszczenie Zawór strzykawkowy, urządzenie transferowe alternatywne do łącznika puresite. Zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z czerwonym kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Łącznik przezroczysty, o przepływie min. 200 ml/min, posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Łącznik o długości min.4cm z kapturkiem zabezpieczającym w wyrazistym czerwonym kolorze o długości min.1cm umożliwiający łatwe i szybkie zabezpieczenie łącznika. Objętość wypełnienia poniżej 0,15ml. Możliwość użycia min. 100 aktywacji. Sterylizacja radiacyjne. Opakowanie 50szt.

**Pytanie nr 212: Pakiet 11** Poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Przyrząd do pobierania i podawania leków cytotoksycznych, kompatybilny z opakowaniami będącymi na wyposażeniu szpitala, w tym do worka Viaflo. Przyrząd z portem bezigłowym z gładką membraną do pobierania z worków z wyprofilowany uchwytem na palce. Zjednej strony przyrząd zakończony kolcem ze skrzydełkami ułatwiającymi wbicie do worka i dodatkowym portem bezigłowym z silikonową, samozamykającą się, płaską membraną, z drugiej portem kompatybilnym z każdym zestawem infuzyjnym, zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. Objętość

wypełnienia - 0,35 ml. Długość zestawu - 10,3 cm. Przyrząd dostosowany do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych.

**Pytanie nr 213: Pakiet 11** Poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adapter do fiolki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiolek o średnicy 20 mm. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Posiada plastikową igłę w dłuźnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA.

**Pytanie nr 214: Pakiet 11** Poz.7 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać membranę nie wystającą poza krawędź obudowy łącznika, umożliwiając tym samym łatwą i skuteczną dezynfekcję?

**Pytanie nr 215: Pakiet 11** Poz.9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki,

**Odpowiedź na pytanie nr 209-215: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 216: Pakiet 64:**Poz.1 i 2: 1.Prosimy o sprecyzowanie czy pojemniki wypełnione sterylną wodą, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H<sub>2</sub>O (5-10 psi), co zwiększa bezpieczeństwo ich stosowania?

**Pytanie nr 217: Pakiet 64:**Poz.1 i 2:2.Prosimy o dopuszczenie zaferowania pojemników ze sterylną wodą, tak jak obecnie stosowane, z możliwością stosowania przez 30 dni u jednego pacjenta, potwierdzoną badaniami klinicznymi, spełniających pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź na pytanie nr 216 – 217: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 218: Pakiet 14** Poz.4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw infuzyjny podłączeniowy z odpowietrzeniem zabezpieczonym kłapką, które umożliwia użytkownikowi otwieranie tylko w momencie kiedy istnieje taka potrzeba lub wskazanie. Zestaw z jednym zaworem bezigłowym i jednym zaciskiem (klemą). Długość przyrządu 41cm. Dren z poliuretanu, całkowicie wolny od PCV.

**Pytanie nr 219: Pakiet 14** Poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw podłączeniowy do leków cystostatycznych światłoczułych z odpowietrzeniem zabezpieczonym kłapką otwieranym manualnie przez użytkownika. Dren bursztynowy. Przyrząd o długości 41cm. Średnica wewn. Drenu 2,9mm. Objętość wypełnienia poniżej 3ml. Zawór bezigłowy do wielokrotnego użycia więcej niż 200 podań lub więcej niż 72h. 1 zacisk zatraskowy. Złącze luer-lock. Zatyczka z filtrem hydrofobowym. Zastawka antyzwrotna w dystalnej części. Dren bez PCV, DEHP. Sterylny.

**Pytanie nr 220: Pakiet 14** Poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do podawania leków cytostatycznych, bursztynowy z 5 zaworami bezigłowymi. Długość całkowita zestawu 188cm. Przyrząd posiada zacisk zatraskowy i zacisk rolkowy. Objętość wypełnienia poniżej 13ml. Średnica wewnętrzna drenu równa lub mniejsza niż 3mm. Wszystkie wejścia zakończone zaworami bezigłowymi z płaską i gładką membraną. Zawory do wielokrotnego użycia więcej niż 200 podań i więcej niż 72h. Zatyczka z filtrem hydrofobowym na końcu drenu. Złącze luer lock. Dren bez PCV i DEHP.

**Pytanie nr 221: Pakiet 14** Poz.7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw podłączeniowy do leków cytostatycznych, transparentny, z filtrem 0,2µm na linii, odpowietrzeniem zabezpieczonym kłapką otwieranym manualnie przez użytkownika. Długość przyrządu 43cm. Średnica wewnętrzna drenu 2,9mm. Pojemność wypełnienia poniżej 6ml. Zawór bezigłowy do wielokrotnego użycia więcej niż 200 podań lub więcej niż 72h. 2 zaciski zatraskowe (przed filtrem i za filtrem). Zatyczka z filtrem hydrofobowym na końcu drenu. Zastawka antyzwrotna w dystalnej części. Dren wolny od PCV i DEHP.

**Pytanie nr 222: Pakiet 14** Poz.8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada 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 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Waga powyżej 1g. Sterylny- sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

**Pytanie nr 223: Pakiet 14** Poz.8. 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.

**Pytanie nr 224: Pakiet 14** Poz.9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego , do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . 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 - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Objętość wypełnienia zaworu z przedłużaczem 0,15ml. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Pytanie nr 225: Pakiet 14** Poz.10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć)i. 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 - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Średnica wewnętrzna drenu - 2,28 mm. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Pytanie nr 226: Pakiet 14** Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne, jednorazowego użytku koreczki zabezpieczające do złączy luer pakowanych pojedynczo ( po 1 szt)

**Pytanie nr 227: Pakiet 14** Poz. 12-13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % NaCl zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa i IIb , dopuszczonych do obrotu w Europie i USA.



Pragniemy nadmienić, że klasyfikacja wyrobu jest decyzją producenta i jest zatwierdzana w Europie przez jednostkę notyfikowaną a w USA przez FDA, co gwarantuje bezpieczeństwo wyrobu medycznego.

**Pytanie nr 228: Pakiet 14** Poz. 12 i 13 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawek do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 218-228: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 229: Pakiet 63:** Poz.1: Prosimy o dopuszczenie zaferowania aplikatorów o dł. 15,6mm w op. Zbiorczych Po 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowy.

**Pytanie nr 230: Pakiet 63:** Poz.2: Prosimy o dopuszczenie zaferowania myjek do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi, 8 myjek w opakowaniu (z odpowiedni przeliczeniem ilości w formularzu cenowym). Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.

**Pytanie nr 231: Pakiet 63:** Poz.3: Prosimy o dopuszczenie zaferowania myjek w rozm.15,5cm x 21cm, spełniających pozostałe wymogi swz.

**Pytanie nr 232: Pakiet 63:** Poz.4: Prosimy o dopuszczenie zaferowania czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim dołączona do opakowania zbiorczego. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

**Pytanie nr 233: Pakiet 63** Poz.4 Prosimy o dopuszczenie zaferowania czepeka do mycia głowy pacjenta, niewymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, zapachowy, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m<sup>2</sup>, zawierający w składzie: 140g (+/- 10g) niewymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej przez 15 sekund przy mocy maksymalnej 1250W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

**Pytanie nr 234: Pakiet 63** Poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie chusteczki do dekontaminacji skóry w postępowaniu przedoperacyjnym oraz dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenami wielolekoopornymi, w rozmiarze 20x30 cm, wykonane z poliestrowej włókniny o min gęstości 75g/m<sup>2</sup>, nasycone 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Jedno opakowanie chusteczek zawierające co najmniej 3 g chlorheksydyny. Efektywność biobójcza przebadana wg następujących norm EN 13727, EN 13624, EN 1499 w warunkach czystych i brudnych, potwierdzona badaniami. Wymagane jest, aby chusteczki zostawiały na skórze warstwę chlorheksydyny wykazującą działanie biobójcze do 24h po aplikacji, do potwierdzenia badaniem. Czas działania bakteriobójczego 60 sek po aplikacji, drożdżakobójczego 3 minuty po aplikacji. Produkt biobójczy zarejestrowany w

Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Chusteczki pakowane po 10 sztuk w opakowaniu.

**Pytanie nr 235: Pakiet 63 Poz.6:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

**Pytanie nr 236: Pakiet 63 Poz.6:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 1 gąbka-aplikator, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

**Pytanie nr 237: Pakiet 63 Poz.7** .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

**Odpowiedź na pytanie nr 229-237: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 238: Pakiet 66 Poz.1-5** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

**Pytanie nr 239: Pakiet 66 Poz.1-5** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL".

**Pytanie nr 240: Pakiet 66 Poz.1-5** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdował się wskaźnik sterylizacji

**Odpowiedź na pytanie nr 238-240: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 241: Pakiet 71:Poz.2:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, tak jak obecnie stosowane: jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 95 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Możliwość podwieszenia zestawu na dwa niezależne sposoby: perforowane elastyczne paski oraz okrągły hak z możliwością zamocowania go na dwóch poziomach. Nie zawiera lateksu. Czas użycia do 7 dni.

**Odpowiedź na pytanie nr 241: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 242: Pakiet 72:**Poz.1:Prosimy o dopuszczenie zaofierowania zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną, tak jak obecnie stosowany, obejmujący sterylnie zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drewnu 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 na pytanie nr 242: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 243: Pakiet 67** Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada 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 .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Pytanie nr 244: Pakiet 67** Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada 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 .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Pytanie nr 245: Pakiet 67** Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 145 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 100 aktywacji. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wnętrze pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.02 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Długość zaworu poniżej 3cm. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Odpowiedź na pytanie nr 243 - 245: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 246: Pakiet 67** Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

**Pytanie nr 247: Pakiet 67** Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

**Odpowiedź na pytanie nr 246 – 247: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 248: Pakiet 86** Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych 20 ml pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

**Pytanie nr 249: Pakiet 86** Poz. 1-4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawk z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

**Pytanie nr 250: Pakiet 86** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawk z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki?

**Odpowiedź na pytanie nr 248 – 250: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 251: Pakiet 88** Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do insuliny U-40 pakowanych po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 252: Pakiet 88** Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 1 ml z końcówką luer tylko z logo producenta na cylindrze.

**Pytanie nr 253: Pakiet 88** Poz. 7,8,9,10 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi – potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty.

**Odpowiedź na pytanie nr 251 – 253: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 254: Pakiet 92 Poz.1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kropłową bez zawartości bez PCV?

**Pytanie nr 255: Pakiet 92 Poz.2:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kropłową bez zawartości bez PCV o długości min. 60 mm w części przezroczystej?

**Pytanie nr 256: Pakiet 92 Poz.2:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory?

**Pytanie nr 257: Pakiet 92 Poz.2:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą i zaczepem na dren do powieszenia.

**Pytanie nr 258 : Pakiet 92 Poz. 1 i 2.** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

**Pytanie nr 259 : Pakiet 92 Poz. 1 i 2** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym przyrządu na być fabrycznie naniesiony wskaźnik sterylizacji

**Odpowiedź na pytanie nr 254 – 259: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 260 : Pakiet 82** Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze 18- 24 Ch.

**Pytanie nr 261 : Pakiet 82** Poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Couvelaire z powierzchnią niezmrzowaną. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Pytanie nr 262 : Pakiet 82** Poz. 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Couvelaire z 100% silikonu z balonem 50 ml.

**Pytanie nr 263 : Pakiet 82** Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z silikonu pokrytego hydrożelem z balonem 50 lub 80 ml do wyboru przez Zamawiającego w rozmiarze 18-24 Ch.

**Odpowiedź na pytanie nr 260 - 263: Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ**

**Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).**

Z upoważnienia KOMENDANTA  
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką  
SP ZOZ we Wrocławiu  
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych  
mgr Piotr STRĄK