



### INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku”.

#### **Pytanie 1, Pakiet 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 6 przyrządu do przetoczeń z regulacją prędkości z precyzyjnym regulatorem prędkości przepływu od 0 do 250ml/h zaznaczonego na skali od 5 do 250ml/h; igła zintegrowana z odpowietrznikiem i filtrem przeciwbakteryjnym; Miękki elastyczny dren o długości ok. 210 cm; jednoczęściowa komora kroplowa; kontrola przepływu niezależna od drenu, stały przepływ kroplowy, zacisk przesuwny do krótkich przerw w infuzji; zakończenie drenem Lock; opakowanie folia – papier; możliwość regulacji przepływu jedną ręką, nie zawierający DEHP; zawór BCV zapobiegający przed cofaniem się krwi do aparatu.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.***

#### **Pytanie 2, pakiet 36**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 36 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników typu Swana- Ganza w zestawie z zintegrowanym czujnikiem temperatury iniektatu.

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania cewników typu Swana- Ganza w zestawie ze zintegrowanym czujnikiem temperatury.***

#### **Pytanie 3, pakiet 34, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do aspiracji płynów z butelek, z filtrem bakteryjnym 0,1 µm bez zastawki, z zamknięciem w postaci klapki, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.***

#### **Pytanie 4, pakiet 34, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do aspiracji płynów z butelek, z filtrem bakteryjnym 0,1 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.***



**Pytanie 5, pakiet 87, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 87, pozycja 2 dren tlenowy o długości 2,1m?

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 6, pakiet 90, poz.3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 90, pozycja 3 pojemnik na kał, sterylny, indywidualnie pakowany o pojemności 30 ml?

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 7, pakiet 55**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do jejunostomii :

Silikonowy cewnik całkowicie kontrastujący w RTG o długości 60cm i średnicy 2,0x3,2mm. W skład zestawu wchodzi wprowadzacz typu desilete, igła Alena 10FR, igła punkcyjna 17G/98mm, końcówka uciskowa, dwa łączniki żeńsko-żeńskie

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 8, pakiet 56, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wklucia centralnego z prowadnicą o długości 70cm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 9, pakiet 37**

Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny posiadać kod długości umożliwiający kontrolę głębokości wprowadzenia?

***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 10, pakiet 37**

Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny być przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 11, pakiet 37**

Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.

***Odpowiedź: Zamawiający informuje że jest w posiadaniu:***

***- Stymulatory REOCOR S Biotronik 2022 r.***

***- Stymulatory jednojamowe PACE 101H 2016 r.***

**Pytanie 12, pakiet 37**

Czy w oparciu o polską normę PN-EN 60601-1 „Medyczne urządzenie elektryczne. Część 1: Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego” Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających te wymogi, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiostymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym?

***Odpowiedź:***

***Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 37 elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających wymogi ww. normy, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiostymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym.***

**Pytanie 13, dotyczy projektu umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1), 2), 4):**

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką;**

2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5%** wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii reklamowanego towaru,**

4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** pakietu.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.***

**Pytanie 14, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18, poz. 2 dopuści filtr elektrostatyczny (elektrostatyczno-mechaniczny), pozostałe parametry zgodnie z swz?

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 15, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18, poz. 2 dopuści filtr oddechowy intermolekularny, z barierą mechaniczną w postaci wymiennika ciepła i wilgoci i membrany filtracyjnej, który jest filtrem elektrostatycznym lub elektrostatyczno-mechanicznym (elektrostatyczno-mechaniczny)?

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 16, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18, poz. 2 dopuści filtr o mniejszej, korzystniejszej dla pacjenta przestrzeni martwej 18 lub 51ml?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 17, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 odstąpi od parametru skuteczności wobec NaCl?

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 18, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 odstąpi od wymogu:

„dotyczy wszystkich pozycji

Wymagany opis na korpusie każdego pojedynczego filtra wskazujący która część filtra powinna zostać podłączona od strony pacjenta”,

w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje filtr, posiadający budowę pozwalającą na podłączenie tylko właściwą stroną. Brak możliwości podłączenie nieprawidłowo. Złącza filtra zbudowane w taki sposób, że nie ma możliwości pomyłki i połączenia odwrotną stroną?

Uzasadnienie: Umieszczenie na filtrze „opisu na korpusie każdego pojedynczego filtra wskazujący która część filtra powinna zostać podłączona od strony pacjenta”, generuje dodatkowe koszty produkcji. Większość producentów nie stosuje takiego opisu na filtrze. Normy dla filtrów nie nakładają takiego obowiązku.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 19, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18, poz. 4 dopuści filtr o mniejszej przestrzeni martwej 15, korzystniejszej dla pacjenta? Im mniejsza przestrzeń martwa, tym pacjent ponosi mniej wysiłku oddechowego, co jest korzystne.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 20, pakiet 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18, poz. 6 dopuści filtr o mniejszej objętości wew. 20ml, korzystniejszej dla pacjenta, pozostałe parametry zgodnie z swz?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 21, pakiet 90, poz.2**

Czy zamawiający w pakiecie 90 w poz. 2 dopuszcza pojemniki o pojemności 120ml? Pozostałe parametry bez zmian.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 22, pakiet 88, poz.1**

W związku z potrzebą zabezpieczenia odpowiednich ilości wymazówek do postępowania, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jaką ilość wymazówek z podłożem Amies bez węgla a jaką z węglem Zamawiający potrzebuje?

W związku z tym prosimy o wyodrębnienie ich do odrębnych dwóch pozycji.



***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielanie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.***

**Pytanie 23 dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki,

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.***

**Pytanie 24, pakiet 9, poz.1**

Prosimy o wyjaśnienie:

- Cewnik poliuretanowy, znakowany co 5cm, otwarty/zamknięty i otwarty/otwarty, o średnicy 4,7, 6, 7 i 8Ch oraz
- długości 24, 26 i 28cm,
- Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.028-0.038"/125cm,
- Popychacz klasyczny 70 cm dla cewników do założenia poprzez URS oraz 40cm dla pozostałych,
- zacisk lub 2 zaciski (w zależności od konfiguracji),
- drenaż do 6 mies.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 25, pakiet 9, poz.2**

Prosimy o wyjaśnienie:

- Cewnik poliuretanowy pokryty fosforylocholiną, znakowany co 5cm, otwarty/zamknięty i otwarty/otwarty, o średnicy
- 4,7, 6 i 7Ch oraz długości 24, 26 i 28cm,
- Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.028-0.038"/125cm,
- Popychacz klasyczny 70 cm dla cewników do założenia poprzez URS oraz 40cm dla pozostałych,
- zacisk lub 2 zaciski (w zależności od konfiguracji),
- drenaż do 12 mies.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 26, pakiet 25, poz.1**

Prosimy o wyjaśnienie:

- Koszulka pokryta zewnątrz oraz wewnątrz powłoką hydrofilną, o wymiarach: śr. 9.5/11.5Ch, 10/12Ch, 12/14Ch,



dł. 20-54cm,

- Końcówka mandrynu koszulki o śr. 6Ch stopniowo rozszerzająca się do średnicy ,
- Platynowy pierścień w dystalnej części koszulki,
- Zamek zatrzaskowy z możliwością zwolnienia za pomocą jednego przycisku,
- Port Luer-lock.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 27, pakiet 25, poz.2**

Prosimy o wyjaśnienie:

- Wykonany z nitinolu pokrytego powłoką hydrofilną,
- Giętka obustronnie na odcinkach 5cm, jedna końcówka prosta, druga zagięta,
- Trzon o standardowej sztywności,
- O wymiarach 0.035"/150cm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 28, pakiet 25, poz.3**

Prosimy o wyjaśnienie:

- Uchwyt typu przesuwnego z powierzchnią antypoślizgową,
- 3-drutowy, piramidalny (umożliwiający frontalne chwytanie kamieni), nitinolowy,
- Przewód o dł. 115cm,
- Koszyk 2.2Ch, w rozwarciu o wymiarach 11-12mm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 29, pakiet 88, poz.1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie dot. poz. 1 pakietu 88, od wymogu, aby w każdej wymazówce była etykieta i instrukcja obsługi na opakowaniu jednostkowym w języku polskim. Taki opis nakazuje świadome ograniczenia dla konkretnego wykonawcy. Nie mam bowiem żadnego uzasadnienia merytorycznego konieczności istnienia na opakowaniu instrukcji w języku polskim.

Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r.poz. 974) art. 12 ust. 1 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez laików ma etykiety, instrukcje użytkownika i interfejs użytkownika w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów oraz deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, w języku polskim albo przetłumaczone na język polski” oraz ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje użytkownika w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 30, pakiet 88, poz.3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 3 pakietu 88, podłoże transportowe do posiewu moczu typ uromedium, z terminem ważności nie krótszym niż 3 miesiące od daty dostawy. Nie



realny jest termin ważności 6 miesięcy od daty dostawy ponieważ takiego typu produkty, mają datą ważności nie dłużej niż 6 m-cy od produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 31, pakiet 10, poz.1**

Czy Zamawiający w części 10 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4,8F,6,0F, 7,0F,8,0F o dł.24,26,28cm otwarty-zamknięty lub otwarty-otwarty. Skład zestawu: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty otwarty-zamknięty lub otwarty-otwarty, średnica pętli pęcherzowej 2cm, przewodnik 0,035" lub przewodnik 0,038" dł.150cm, popychacz dł. co najmniej 45cm(do wyboru popychacz inteligentny o dł.45cm, lub popychacz do urs-u o dł.90cm);system blokujący.Możliwość utrzymania w moczowodzie co najmniej 6miesiący.Zestaw jednorazowy, pakowany łącznie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 32, pakiet 10, poz.2**

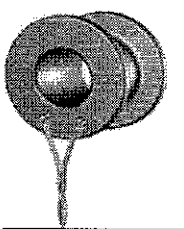
Czy Zamawiający w części 10 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4,8F,6,0F, 7,0F o dł.24,26,28cm. Skład zestawu: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty otwarty-otwarty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm,hydrofilny przewodnik 0,035" lub 0,038", popychacz dł. co najmniej 50cm( inteligentny popychacz umożliwiający sterowanie cewnikiem po wyjęciu drutu) system blokujący.Możliwość utrzymania w moczowodzie co najmniej 6 miesięcy.Zestaw jednorazowy, pakowany , sterylne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 33, pakiet 68, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do drenażu jamy bębenkowej wykonany z czystego medycznego tytanu(ASTM F67)? Duża średnica wewnętrzna i gładka powierzchnia sprawiają że doskonale sprawdza się w warunkach dużego zagrożenia okluzją, doskonale odprowadza wydzielinę, ułatwia podaż leków, wykonanie z tytanu sprawia że przyrząd jest wysoce biokompatybilny. Łatwy w zamocowaniu dzięki występowi w kołnierzu. Wyposażony w delikatny drucik ułatwiający usunięcie z błony bębenkowej, sterylne. Średnica otworu wewnętrznego 1,50mm, średnica zewnętrzna 2,80 mm, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.

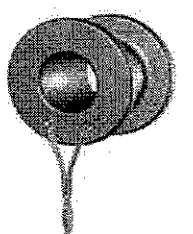


**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**



**Pytanie 34, pakiet 68, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do drenażu jamy bębenkowej wykonany z czystego medycznego tytanu (ASTM F67)? Duża średnica wewnętrzna i gładka powierzchnia sprawiają że doskonale sprawdza się w warunkach dużego zagrożenia okluzją, doskonale odprowadza wydzielinę, ułatwia podaż leków, wykonanie z tytanu sprawia że przyrząd jest wysoce biokompatybilny. Łatwy w zamocowaniu dzięki występowi w kołnierzu. Wyposażony w delikatny drucik ułatwiający usunięcie z błony bębenkowej, sterylny. Średnica otworu wewnętrznego 1,25mm, średnica zewnętrzna 2,55 mm, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.



***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 35, pakiet 104**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 104 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biopłatów) na pole reakcyjne testu ?

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 36, pakiet 104**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 104 – Test ureazowy - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 37, pakiet 38**

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych jedynie po 6 sztuk w zasobniku.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 38**

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.***





**Pytanie 39, dotyczy projektu umowy**

Proszę o dopuszczenie terminu dostawy do 5 dni roboczych.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.***

**Pytanie 40, pakiet 2, poz.1-12**

Proszę o dopuszczenie igieł z kodem kolorystycznym na opakowaniach zbiorczych oraz nasadkach, bez kolorowych opakowań jednostkowych.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 41, pakiet 2, poz.1**

Proszę o dopuszczenie igieł 0,3 x 12 mm.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 42, pakiet 4, poz.3**

Proszę o dopuszczenie kranika z drenem o objętości wypełnienia 0,9 ml zamiast 0,8 ml.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 43, pakiet 4, poz.4**

Proszę o dopuszczenie drenu o długości 150 cm.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 44, pakiet 4, poz.4**

Proszę o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 1,2 mm.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 45, pakiet 5, poz.1-2**

Proszę o dopuszczenie igieł w rozmiarze 1,2 x 40 mm.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 46, pakiet 6, poz.1**

Proszę o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do 300 ml/h

- Długość drenu 180 cm.
- Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji.
- Możliwość obsługi jedną ręką.
- Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.
- Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.
- Zakończenie dreny luer lock.
- Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Jednokrotnego użytku.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 47, pakiet 6, poz.1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o parametrach:

• uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem

- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu

- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwnym
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h

i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h

- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 48, pakiet 23, poz.6**

Proszę o dopuszczenie koreczka o przepływie 320 ml/min.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 49, pakiet 23, poz.6**

Proszę o dopuszczenie koreczka o objętości wypełnienia 0,085 ml.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 50, pakiet 41, poz.2**

Proszę o dopuszczenie rampy o wytrzymałości na ciśnienie do 2,5 bara.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 51, pakiet 41, poz.4**

Proszę o dopuszczenie korków w 1 kolorze – czerwonym.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 52, pakiet 41, poz.4**

Proszę o dopuszczenie korków w dwóch kolorach.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 53, pakiet 41, poz.5**

Proszę o dopuszczenie systemu o przepływie 95 ml/min.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 54, pakiet 41, poz.5**

Proszę o dopuszczenie systemu o objętości wypełnienia 0,40 ml.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 55, pakiet 45, poz.1**

Proszę o dopuszczenie

- Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
- Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.
- Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kropłomierz 20 kropli/ml)
- Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przejrzystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- Długość drenu: 180 cm
- Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 56, pakiet 52, poz.1**

Proszę o dopuszczenie strzykawkę sterylizowanych tlenkiem etylenu.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 57, pakiet 52, poz.2-5**

Proszę o dopuszczenie strzykawkę na podstawie oświadczenia producenta strzykawkę o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawkę. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawkę.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 58, pakiet 52, poz.1-4**

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 sztuk.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia zamawianej ilości zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.***

**Pytanie 59, pakiet 52, poz.3**

Proszę o dopuszczenie strzykawki zabezpieczającej przed światłem o długości fali od 190 do 400 nm.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 60, pakiet 52, poz.4-5**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z podwójnym pierścieniem oraz pojedynczą kryzą zabezpieczającymi przed wypadaniem tłoka

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

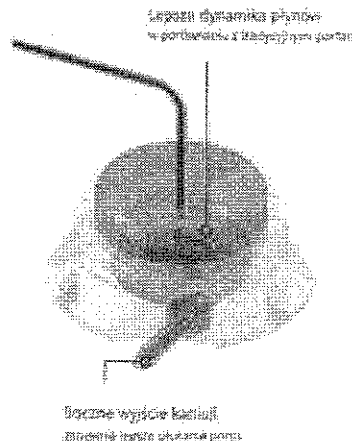
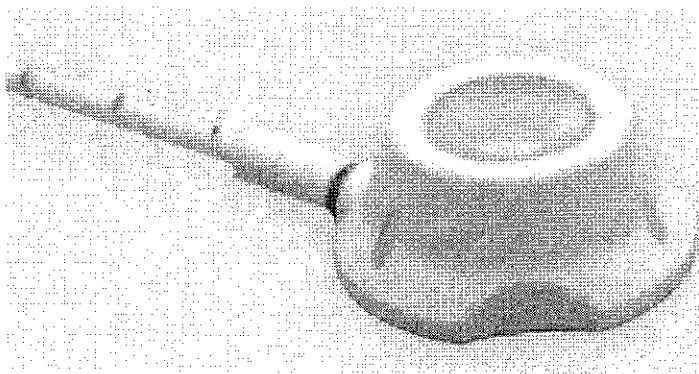
**Pytanie 61, pakiet 39**

Czy Zamawiający może rozważyć możliwość rozszerzenia zakresu dopuszczalnych produktów, które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta? Wprowadzenie takiej zmiany umożliwiłoby składanie ofert przez innych wykonawców na podobne produkty, które są zbliżone lub równoważne pod względem spełnianych funkcji leczniczych.

***Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe. Pytanie zadane przez Wykonawcę jest nieprecyzyjne i nie dotyczy wyjaśnienia treści opz w zakresie wyżej wymienionego pakietu.***

**Pytanie 62, pakiet 39**

Czy Zamawiający dopuści port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru ( ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica





Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m)
- W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Wraz z zestawem do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej:

l.p. nazwa ilość 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 63, pakiet 39**

Czy Zamawiający dopuści port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przysycia portu. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F i 8,5F, długość cewnika 500mm.

Zestaw wprowadzający

- strzykawka 10 ml
- igła Seldingera (punkcyjna) 18G
- igła prosta 22 G x 30
- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- przewodnik J
- łącznik
- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z przewodnikiem
- tępy tunelizator





Wraz z zestawem do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej:

l.p. nazwa ilość 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

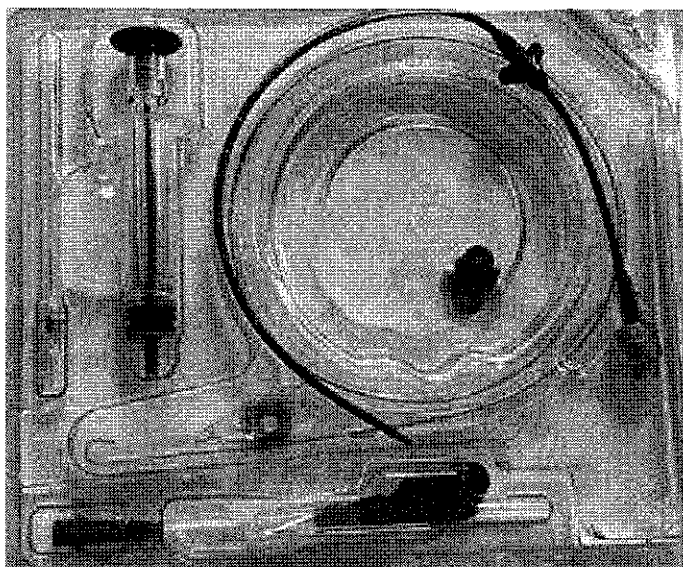
**Pytanie 64, pakiet 42**

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez parametru: Kabelek do podłączenia do EKG umożliwiający identyfikację położenia końcówki cewnika w naczyniu? Zapis ten stanowi jedynie ograniczenie konkurencji. Wszystkie szanujące się firmy ceniące sobie zdrowie i bezpieczeństwo pacjenta nie zalecają tej metody, a pozostanie przez Zamawiającego przy takim rozwiązaniu nie ma uzasadnienia medycznego. EKG wewnątrz przedsionkowe nie jest wiarygodną metodą pozycjonowania cewników do lewej żyły szyjnej wewnętrznej, nie wykrywa połączenia między żyłą główną górną a prawym przedsionkiem. Nie jest to wiarygodna metoda potwierdzania pozycji lewostronnych CVC. (źródło: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0007091217366643> Brytyjski Dziennik Anestezjologii ) Zamawiający jednocześnie nie wskazał do jakiego urządzenia EKG, w posiadaniu którego jest Zamawiający dedykowany jest kabelek, prosimy o podanie typu kabla o jaki chodzi zamawiającemu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 65, pakiet 42, poz. 1-8 i 12-13**

Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne bez możliwości użycia metody kontroli EKG wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.



Dla pozycji 1 Mono 14/20 cm

Dla pozycji 2 Mono 14/30 cm

Dla pozycji 3 Mono 16/20 cm

Dla pozycji 4 Mono 14/30 cm

Dla pozycji 5 dwuświatłowy 14/18 dł. 20 cm

Dla pozycji 6 dwuświatłowy 14/18 dł. 30 cm

Dla pozycji 7 trójświatłowy 7/20cm 14/18/18, dł. 20 cm

Dla pozycji 8 trójświatłowy 7F/30cm 16/18/18, dł. 20 cm

Dla pozycji 12 czteroświatłowy 16/18/18/12G dł. 20 cm

Dla pozycji 13 czteroświatłowy 16/18/18/12G dł. 30 cm

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 66, pakiet 42, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji dużych naczyń (wysoki przepływ), zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników

Dla pozycji 10 trójświatłowy HF (wysoki przepływ) 7F 16/18/18 dł. 20 cm;

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.**



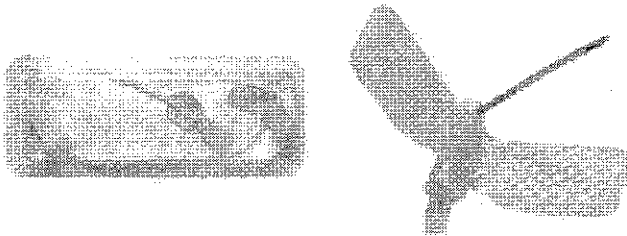
**Pytanie 67, pakiet 53, poz. 3 i 4**

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 53 pozycja 3 i 4 umieścić igły, które nie są dedykowane do konkretnego rodzaju portów. Igły mogą być stosowane zarówno do portów naczyniowych jak i dootrzewnowych, zatem utrzymywanie igieł w jednym pakiecie z portami dootrzewnowymi służy jedynie ograniczeniu konkurencyjności. Z uwagi na powyższe czy Zamawiający wydzieli pozycję 3 i 4 do oddzielnego pakietu lub umożliwi składania ofert na wybrane pozycje w pakiecie 53?

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 68, pakiet 53, poz. 3**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści igłę typu Hubera do portów naczyniowych, zakrzywiona pod kątem 90 st ze zintegrowanym drenem o długości 18cm, ze skrzydełkami, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu. Produkt bez lateksu. Igły w rozmiarach 20G o długościach: 20, 25mm opakowanie 50szt

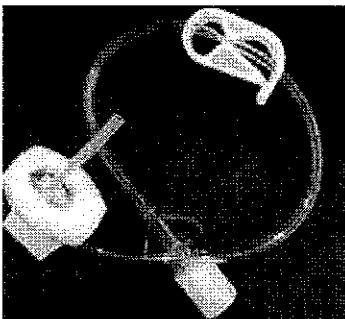


***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 69, pakiet 53, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknień ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25mm opakowanie 50 szt



***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 70, pakiet 4, poz.4**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego przedłużacza o długości 100cm o średnicy wewnętrznej 3cm.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***





**Pytanie 71, pakiet 5, poz.1**

Prosimy o dopuszczenie igły tępej ściętej pod kątem 40 stopni, z filtrem 5 mikronów w rozmiarze 18G 1,2x40mm, kolor nasadki igły inny niż igieł bez filtra

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 72, pakiet 5, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarze 1,2x40,1,2x25 do wyboru przez Zamawiającego.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 73, pakiet 34**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie przyrządu z filtrem bakteryjnym 0,1 mikrona, filtrem hydrofobowym bakteryjnym 5 mikronów o powierzchni 0,36cm<sup>2</sup>.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 74, pakiet 40 poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dodatkowo przy rozmiarach: 22G,20G,18G, była możliwość wyboru kaniuli, posiadającej dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Potrójne potwierdzenie skutecznej kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 75, pakiet 40 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bez zabezpieczenia igły, pozostałe parametry zgodne z SWZ produkty stosowane przez Zamawiającego.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ***

**Pytanie 76, pakiet 40 poz.4**

Czy Zamawiający oczekuje, aby kaniula posiadała 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny - (poprzez przesunięcie otworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny - (czarne paski/znaczkę w pozycji ON), zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim, pozostałe parametry zgodne z SWZ

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 77, pakiet 60**

Czy Zamawiający w pakiecie 60 dopuści dreny w rozmiarach 28Ch, 30Ch, 33Ch o długości 50 cm?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 78, pakiet 67, poz.3**

Czy Zamawiający w pakiecie 67 w pozycji 3 dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej w rozmiarach od 6 do 10 co 1 oraz 7,5 i 8,5, spełniające pozostałe wymagania określone w SWZ?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***



**Pytanie 79, pakiet 67, poz.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 4 z pakietu 67?

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 80, pakiet 84, poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 84 w pozycji 1 dopuści dren do drenażu ran operacyjnych Jacksona Pratta, wykonane z czystego 100%-owego silikonu, długości 100 cm, z fenestracją na długości 20 cm, dostępne w wersji płaskiej i okrągłej, tylko w wersji bez trokara?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 81, pakiet 84, poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 84 w pozycji 1 oczekuje, aby dren do drenażu ran operacyjnych Jacksona Pratta dostarczany był razem z łącznikiem stożkowym w opakowaniu jednostkowym?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 82, pakiet 42, poz.1-4**

Pozycje 1-4 Czy Zamawiający dopuści cewniki do żył centralnych mono bez zastawek bezigłowych pozostałe parametry bez zmian?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 83, pakiet 42, poz.8**

Pozycje 8 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje cewnika o długości 30cm?

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga cewnika o długości 30 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

***Jednocześnie Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1.42 do formularza ofertowego. W załączeniu do niniejszej informacji Zamawiający zmodyfikowany załącznik.***

**Pytanie 84, pakiet 42, poz.5-12**

Pozycje 5-12 Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy do kaniulacji posiadały w zestawie: skalpel, prowadnica, strzykawka luer lock 5ml, jak to zostało opisane w pozycji 11?

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

***Jednocześnie Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1.42 do formularza ofertowego. W załączeniu do niniejszej informacji Zamawiający zmodyfikowany załącznik.***

**Pytanie 85, pakiet 90, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 120ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 86, pakiet 90, poz.3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 30ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.***

**Pytanie 87, pakiet 107, poz.1**

Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania sterylnej igły zakończonej kulką sklasyfikowanej w klasie IIa reguła 6 - co powinno być



## WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

potwierdzone deklaracją zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tego produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 88, pakiet 107, poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania sterylnej igły zakończonej kulką, pakowaną w opakowanie typu twardy blister, które zapobiega jej uszkodzenia podczas transportu tudzież magazynowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

Z-ca Kierownika Działu  
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

mgr inż. Jacek Banaszak

REFERENT  
ds. Zamówień Publicznych

Magdalena Adamczyk

REFERENT  
ds. Zamówień Publicznych

Małgorzata Cierpka