|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |

**Szczecin, dnia 27 kwietnia 2023r**

**ZP/220/23/23**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych”**

**Wyjaśnienia 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z dnia 2019.10.24 Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

**Pytanie 1 Pakiet 10 Pozycja 1** Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla wcześniaków poniżej 3 kg, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu, zapinanego za pomocą dwóch pasków ( pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę ). Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

**Pytanie 3 Pakiet 10 Pozycja 2** Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

**Pytanie 3 Pakiet 10 Pozycja 1** Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu, zapinanego za pomocą dwóch pasków ( pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę ). Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

**Wykonawca II**

Zadanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków pojemności 200ml oraz 400ml do wyboru, o konstrukcji typu jak wymagana, do trokara 10mm,

- pojemność 200 ml, wymiary: wysokość 85 mm x szerokość 185 mm,

- pojemność 400 ml, wymiary: wysokość 110 mm x szerokość 210 mm,

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza oba proponowane modele wyrobów, do wyboru zgodnie z potrzebami przez Zamawiającego. Jednocześnie Zamawiający wymóg „umieszczony w rurce szklanej” zmienia na „umieszczony w rurce z tworzywa sztucznego”. Zmieniony załącznik nr 2 (formularz cen jednostkowych) stanowi załącznik do wyjaśnień. Pozostałe wymania zgodnie z swz.**

**Wykonawca III**

1. Czy Zamawiający w zad 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:Woreczek do laparoskopii do preparatów tkankowych, Typu Gal-bag lub równoważny. Jednorazowego użytku, sterylny. Objętość 200ml. Wymiary: wysokość 190mm x szerokość 90mm. Ze struną do zaciągania woreczka. Woreczek zakończony nitką wykonaną z nitinolu. Umieszczony w rurce z tworzywa sztucznego do trokara o średnicy 10mm i długości trzonu 220mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób.**

1. Czy Zamawiający w zad 11 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw jednorazowy, sterylny. Wielokomorowy zestaw do drenażu klatki piersiowej (aktywnego lub grawitacyjnego). Posiadający wyskalowaną komorę kolekcyjną o pojemności 2500 ml. Komora wodnej regulacji siły ssania z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania. Zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający ciśnienie dodatnie. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie, wysokość 36 cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, zakończony łącznikiem schodkowym, z łączem lock-in, z zaciskiem. Na każdym opakowaniu: producent, nazwa, skład zestawu, nr katalogowy, nr serii, data ważności. Opisy w języku polskim w tłumaczeniu instrukcji obsługi. Opakowanie zewnętrzne kartonowe zawierające maksymalnie 6 zestawów?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Wykonawca IV**

Czy w zadaniu 5 Zamawiajacy dopuści worek równoważny. Jednorazowego użytku, sterylny. Objętość 200ml. Wymiary: 200mm x 85mm dł prowadnika 223mm lub 400ml wymiary 190mmx110mm (do wyboru przez Zamawiajacego. Ze struną do zaciągania woreczka z nitinolu Umieszczony w rurce plastikowej do trokara o średnicy 10mm i długości 250mm

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca V**

Zadanie 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji 2 z zadania, gdyż producent wycofał produkt z oferty.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wykreśla w zadaniu 3 pozycję 2. Zmieniony formularz cen jednostkowych stanowi załącznik do wyjaśnień.**

**Wykonawca VI**

**Zadanie 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylny bezpieczny zestaw z igłą Veresa 15G o długości 100mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

**Zadanie 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 125cm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

**Zadanie 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne i ochronne. Nitrylowe, bezpudrowe. Kształt uniwersalny. Kolor niebieski. Mankiet rolowany. Dostępne w rozmiarach S, M, L, XL. W opakowaniu 100 sztuk. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na palcach. Powierzchnia wewnętrzna chlorowana. Długość minimum 290mm, grubości: na palcu 0,16mm+/-0,02, na dłoni 0,09mm+/-0,02, na mankiecie 0,08mm+/-0,02. Siła zrywu prze starzeniem min. 9N oraz po starzeniu min. 9N. Bez protein i bez lateksu. AQL=1,5. Klasyfikowane jako wyrób medyczny klay I oraz jako śoi kat. IIIB. Zgodność z normami: EN455(1-4), EN ISO 15223-1, EN1041, EN 374-1,-2,-4, -5, EN 16523-1, EN420. Badanie na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671. Badanie na przenikanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978. Badanie na przenikanie min. 11 substancji zgodnie z EN 16523-1. Bez zawartości akceleratorów chemicznych. Opakowania jednostkowe rozróżnione kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Karton zbiorczy zawierający 10 op. jednostkowych?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,3x12mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,4x19mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45x22mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści Zestaw przeznaczony do pooperacyjnej autologicznej transfuzji krwi. W skład zestawu wchodzi: pojemnik ssący typu mieszek, wykonany z polietylenu o wysokim stopniu rozprężalności o pojemności 250 ml z miejscem na kciuk wyposażony w zastawkę antyzwrotną dla utrzymania stałego podciśnienia oraz dren o długości 6 cm z klamrą zaciskową zakończony łącznikiem typu large-lock z zatyczką ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka, dren o długości 140 cm z dwoma lub czterema (w zależności od modelu) uniwersalnymi, docinanymi końcówkami, kompatybilnymi ze wszystkimi drenami Redona w rozmiarach od CH 6 do CH 18, w przebiegu drenu samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający pobieranie próbek krwi oraz podawanie antykoagulantów oraz klamra zaciskowa, worek zbiorczy na krew z filtrem 200 µm o pojemności 700 ml., skala numeryczna: 10, 20, 30, 50, 75, 100, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 700 ml, worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zapobiegającą cofaniu się krwi oraz w zawór łączeniowy typu large-lock umożliwiający połączenie worka z zestawem transfuzyjnym, drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony łącznikiem typu large-lock służącym do szczelnego połączenia mieszka z workiem na krew, wyposażony w nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka oraz klamrę zaciskową. Dodatkowo w skład zestawu wchodzi aparat do transfuzji Priautotrans z filtrem 10 µm lub 40 µm (w zależności od modelu) z dużą komorą kroplową oraz drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym zaciskiem rolkowym z zaczepem na dren. Sterylny, podwójnie pakowany?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Wykonawca VII**

Zadanie 12, poz. 7
Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm3 (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

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

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź**

**Zmawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Wykonawca VIII**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1:

1.W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy, określonej w § 6 ust. 1 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy, bądź rozwiązania przez Zamawiającego umowy w drodze wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

b) w wysokości 0,5% wartości **brutto** zamówionej bądź reklamowanej partii wyrobów za każdy dzień zwłoki w ich dostarczeniu – z tym, że nie mniej niż 50 zł dziennie za każdy dzień **i nie więcej niż 10% wartości brutto** **zamówionej bądź reklamowanej partii wyrobów**;

c) w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.**

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowana zmianę.**

1. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Wykonawca IX**

Zadanie 10

poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, przeznaczoncyh dla pacjentów o wadze 1-20 kg, kompatybilnych z technologią Oximax, z kalibracją cyfrową rozmumianą jako dokładność pomiaru SpO2

+/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nioeokreślona), w kształcie litery L, długość kabla 90cm, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu czujnik identyfikowalny przez pulsoksymetr i wyświetlana nazwa na urządzeniu, ponieważ wymóg ten spełnia tylko jeden wykonawca. Informujemy, że czujniki SpO2 są niezależnym wyrobem medycznym klasy IIb a zgodność z wymogami zasadniczymi, również z uwzględnieniem kompatybilności, jest potwierdzana przez jednostkę notyfikowaną certyfikatem CE.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu dodatkowego paska stabilizującego na kostkę.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, przeznaczoncyh dla pacjentów o wadze

<3kg i >30 kg, kompatybilnych z technologią Oximax, z kalibracją cyfrową rozmumianą jako dokładność pomiaru SpO2

+/-2% w zakresie od 70-100% (<70% nioeokreślona), w kształcie litery L, długość kabla 90cm, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z swz.**

poz. 2 Prosimy o odstąpienie od wymogów:

W integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika.

Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych -

Produkt spełnia normę MDD 93/42/EEC, która reguluje standardy dot. dokładności pomiaru produktów używanych w Unii Europejskiej.

Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetry z funkcją wyświeltalania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika, co sprowadza się tylko do wyświetlania nazwy czujnika na ekranie monitora, wszystkie dane dotyczące czujnika znajdują się na opakowaniu jednostkowym, więc samo wyświetlanie nazwy nie wpływa na funkcjonalność, a jedynie ogranicza konkurencję.

Sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem orginalnego wytwórcy technologii Oximax. Informujemy, że czujniki SpO2 są niezależnym wyrobem medycznym klasy IIb a zgodność z wymogami zasadniczymi, również z uwzględnieniem kompatybilności, jest potwierdzana przez jednostkę notyfikowaną certyfikatem CE.

Powyższe wymogi te spełnia tylko jeden wykonawca.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z swz.**

**Wykonawca X**

**Zadanie 12, pozycja 5**

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

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie stawia takiego wymogu. Konstrukcja i przyjęte rozwiązania techniczne są po stronie producenta, dla Zamawiającego istotne jest aby filtr spełniał swoją rolę.**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządy do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiolki?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wymaga aby przyrządy bezigłowe były kompatybilne z dowolną średnicą fiolki. W przypadku fiolek o bardzo małej średnicy (np. 5 mm - zawierają również niewielką ilość leku np. 1 ml) Zamawiający posłuży się igłami w celu pobrania zawartości.**

**Zadanie 12, pozycja 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń leków z ostrym kolcem i filtrem w odpowietrzniku (filtr powietrza w odpowietrzniku o skuteczności filtracji bakterii BFE min 99,99%; komora kroplowa jednoczęściowa elastyczna bez PCV, długość komory kroplowej w części przeżroczystej min. 60mm, z filtrem cząsteczkowym o wielkości porów maksimum 15μm; aparat wyposażony w zacisk rolkowy z miejscem na zabezpieczenie kolca aparatu po jego zużyciu, dren o długości 180cm z zakończeniem luer lock; wolny od DEHP i lateksu - informacje zawarte na opakowaniu; sterylny.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 12, pozycja 8.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń leków cytotoksycznych światłoczułych bursztynowy z ostrym kolcem i filtrem w odpowietrzniku (filtr powietrza w odpowietrzniku o skuteczności filtracji bakterii BFE min 99,99%; komora kroplowa jednoczęściowa elastyczna bez PCV, z filtrem cząsteczkowym o wielkości porów maksimum 15μm; z zaciskiem rolkowym, z miejscem na zabezpieczenie kolca aparatu po jego zużyciu; dren o długości 180cm z zakończeniem luer lock , dren bez DHP ; sterylny.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 12 poz. 10**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 10 ml do pomp skala co 0,2 ml

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 12 poz. 11**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml do pomp skala co 1 ml

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 12 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 ml do pomp skala co 0,1 ml

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 12 poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 5 ml do pomp skala co 0,2 ml

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca XI**

**Dotyczy Pakietu 1:**

1. Czy Zamawiający w **pakiecie 1** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i pobrania płynu z opłucnej i otrzewnej o składzie: bezpieczna **igła Veressa** (sygnalizującej za pomocą zielonego wskaźnika moment wysuwania się ostrza igły) zakończona łącznikiem luer lock; **linia przedłużająca** połączona na stałe z **układem automatycznych** **zastawek jednokierunkowych**, możliwość przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego (z pominięciem zastawek); **strzykawka luer lock 60** **ml;** **worek 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**, Zestaw sterylny. Opakowanie zbiorcze 20 szt.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający w **pakiecie 1** oczekuje, aby worek będący elementem zestawu posiadał zawór odpowietrzający?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza, aby worek będący elementem zestawu posiadał zawór odpowietrzający**

**Dotyczy Pakietu 11:**

1. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 11** trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 (formularz cen jednostkowych) w następującym zakresie:

1. W pozycji od 10 do 13 koryguje omyłkę polegającą na błędnym wymogu podania skali w mm (milimetrach). Zamawiający wymaga skali w ml (mililitrach).
2. W zadaniu 12 poz. 5 (przyrząd do pobierania cytostatyków) wykreśla w całości pierwotne wymagania i w to miejsce wprowadza nowe wymagania w brzmieniu:

*„Jednorazowego użytku, sterylny. Przyrząd bezigłowy służący do pobierania lub wstrzykiwania leków cytotoksycznych do fiolek z lekami lub pojemników infuzyjnych. Wyposażony w filtr cząsteczek 5µm i filtr antybakteryjny 0,2 µm. Wyposażony w zintegrowany kanał powietrza, umożliwiający automatyczne wyrównywanie ciśnienia w celu zwiększenia wydajności urządzenia. Filtr powietrza 0,2 µm chroniący lek przed zakażeniami bakteryjnymi oraz chroniący użytkownika przed skażeniem aerozolami. Przeznaczony specjalnie do substancji toksycznych. Wyposażony w zatrzaskowe wieczko w kolorze czerwonym, umożliwiające zmniejszenie zanieczyszczeń przenoszonych na skórze użytkownika. Ergonomiczna konstrukcja zapewniająca optymalne natężenie przepływu podczas iniekcji i pobierania. Bez PVC, DEHP i lateksu (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym). Uniwersalny kolec do fiolek z lekami. Duży uchwyt ułatwiający połączenie. W opakowaniu zbiorczym 100 sztuk pojedynczo pakowanych przyrządów.”*

1. ***W swz pkt XIX „Przedmiotowe środki dowodowe…” wprowadza pkt 1 litera d) w brzmieniu:***

**d) Certyfikat lub oświadczenie oryginalnego producenta technologii Oximax potwierdzające tożsamość z Oximax w przypadku składania oferty na zadanie 10.**

**Zamawiający w załączeniu przekazuje załącznik nr 2 (formularz cen jednostkowych) zawierający zmiany i modyfikacje**

**wskazane w niniejszych wyjaśnieniach.**

 ***Z poważaniem***

 ***Dyrektor SPSK-2***

***/podpis w oryginale/***

***Sprawę prowadzi:***

***Przemysław Frączek***

***Tel. 91 466 1087***