

Mrągowo, dnia 04.09.2024r.

NZ-8/24

Uczestnicy postępowania

Dotyczy zamówienia pn.: „Dostawa materiałów medycznych j.uż.”.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2022, poz. 1710, z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania:

1. Pakiet Czy Zamawiający w **Pakiecie 11 w pozycji 3** dopuści dren w rozmiarze 16CH / 27cm; spełniający pozostałym wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 11 w pozycji 3** dopuści dren z tęym końcem, posiadający 3 otwory boczne, opakowanie bez dodatkowej osłonki (trokar jest tęy); rozmiar 12CH / 25cm; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 w pozycji 2** dopuści (stosowany przez Zamawiającego) zestaw wyposażony w strzykawkę LuerLock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 w pozycji 3** dopuści (stosowany przez Zamawiającego) zestaw z zastawką zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym (bez filtra); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

5. **Pakiet nr 15 poz. 2.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG o średnicy 25,7 mm w kształcie kwiatka (okrągłe z 10 płatkami).

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

6. **Pakiet nr 15 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG okrągłych z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 45 x 42 mm z żelem.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

7. **Pakiet nr 15 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG prostokątnych o rozmiarze 44 x 30mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

8. **Projekt umowy – par. 8 ust. 1 lit. c).** Prosimy o odniesienie kary umownej przewidzianej w § 8 ust. 1 lit. c) do wartości niezrealizowanej części umowy, a nie, jak przewidziano we wzorze umowy, do wartości całej umowy oraz o jej obniżenie z 20% na 10%.

Odp. Zapisy Projektu Umowy pozostają bez zmian.

9. Czy Zamawiający w **pakiecie 8 poz. 11** dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, bez powłoki bizmutowej
średnica 11 FR – długość 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm ramiona zagięte lub proste
średnica 13 FR – długość 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm ramiona zagięte lub proste
średnica 13 FR – 30 cm ramiona proste

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 8 poz. 11** i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

11. dotyczy pakietu nr 7: Z uwagi, że wszystkie dostępne na rynku pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych z dnia 07.04.2022 r. (Dz.U. 2022 poz. 974), prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie dla pakietu nr 7 pojemników nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

12. dotyczy pakietu nr 7: Czy Zamawiający dopuści pojemniki w całości wykonane z polipropylenu (PP), jako wykonane z równoważnego materiału? Zastosowanie polipropylenu – materiału szeroko stosowanego w produkcji pojemników na odpady medyczne nie ma żadnego wpływu na jakość i funkcjonalność, pozwala natomiast zaproponować tańszy asortyment, spełniający wszystkie ustanowione obowiązującymi przepisami prawa wymagania, o równoważnych a nawet lepszych właściwościach, ponieważ polipropylen wykazuje się większą wytrzymałością a zatem jest odporniejszy na ewentualne uderzenia.

Odp. Zamawiający dopuści powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań (m.in. kształt, pojemność, średnica góra/dół) określonych w SWZ oraz w załącznikach do SWZ.

13. dotyczy pakietu nr 7, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, pojemnik na zużyte igły o pojemności 0,7L, owalny 100x55 mm, wysokość 120 mm i otwór wrzutowy 37 mm? Opisany pojemnik jest dopuszczony oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odp. Zamawiający wymaga asortymentu spełniającego wymagania określone w dokumentacji postępowania – Załącznik nr 1.

14. dotyczy pakietu nr 7, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik w kształcie wiaderka (rozszerzający się ku górze) o pojemności 1,0L i wysokości 125 mm. Opisany pojemnik jest dopuszczony oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odp. Zamawiający wymaga pojemników spełniających wymagania określone w SWZ, informując, że opisał swoje uzasadnione potrzeby, tzn. pojemniki o kształcie stoika, pojemności 1 litr i wysokości min. 15cm. Opisane pojemniki na odpady są bardziej stabilne od tych w kształcie wiaderka, czyli zwężających się ku dołowi, co jest bardzo istotne z uwagi na to, że są one używane m. in. na wózkach zabiegowych i opatrunkowych. Zamawiający jest użytkownikiem takich pojemników od wielu lat, w ciągu których wypróbowano różne produkty, jeśli chodzi o pojemność, wymiary i kształty. Opisane w postępowaniu - sprawdziły się najlepiej. Także wysokość opisanego pojemnika jest optymalna ze względu na ilość i wielkość odpadów, jak i czas, w ciągu którego pojemnik może być użyty, a następnie zamknięty. Skonkretyzowanie kształtu, pojemności i wielkości pojemników jest uzasadnione istotnymi potrzebami użytkowników i nie stanowi naruszenia zasad opisu przedmiotu zamówienia i równoważności.

15. dotyczy pakietu nr 7, pozycja 2-4. Czy Zamawiający dopuści pojemnik w kształcie wiaderka (rozszerzające się ku górze). Opisane pojemniki są dopuszczone oraz powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ informując, że opisał swoje uzasadnione potrzeby, tzn. pojemniki o kształcie słoika. Opisane pojemniki na odpady są bardziej stabilne od tych w kształcie wiaderka, czyli zwężających się ku dołowi, co jest bardzo istotne z uwagi na to, że są one używane m. in. na wózkach zabiegowych i opatrunkowych. Zamawiający jest użytkownikiem takich pojemników od wielu lat, w ciągu których wypróbowano różne produkty, jeśli chodzi o pojemność, wymiary i kształty. Opisane w postępowaniu - sprawdziły się najlepiej. Skonkretyzowanie kształtu jest uzasadnione istotnymi potrzebami użytkowników i nie stanowi naruszenia zasad opisu przedmiotu zamówienia i równoważności.

16. Pakiet 2. Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt. (20 saszetek po 5 szt.). Jednocześnie prosimy o zwiększenie zapotrzebowania do 800 sztuk.



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. Pakiet 16. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów z zębami bez uniesienia pod kątem 45°.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

18. Pakiet 28. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o wymiarach 85 mm x 185 mm.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

19. Czy w Pakiecie nr 6 w poz.13 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odp. Zamawiający nie wymaga powyższego.

20. Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 6 poz. 13 do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

21. Pakiet 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zamkniętego systemu do pomiaru diurezy, który jest przeznaczony do godzinowej zbiórki moczu i monitorowania diurezy w systemie zamkniętym, spełniającego następujące wymogi: posiadającego komorę pomiarową o pojemności 500 ml, umożliwiającą bardzo dokładny pomiar diurezy z dokładnością co 1 ml w zakresie od 3 do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, i co 10 ml do maksymalnej pojemności 500 ml, wyposażonego w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania, a także worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką bezwrotną, dodatkowym filtrem hydrofobowym, oraz kranikiem spustowym typu „T”. System zawiera dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzafamaniową na wejściu do komory, wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, przeznaczony do jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, zapakowany pojedynczo w opakowanie papier-folia, co zapewnia wysoki poziom

bezpieczeństwa i higieny dla pacjentów? Zamknięty system do pomiaru diurezy o podanych parametrach zapewnia najwyższą dokładność pomiarów diurezy, co jest kluczowe dla monitorowania stanu pacjentów w krytycznych momentach terapii. Precyzyjna skala pomiarowa umożliwi dokładną ocenę wydalania moczu, co pozwala na szybkie reagowanie na zmiany stanu pacjenta. System jest wyposażony w szereg zabezpieczeń, takich jak zawór bezzwrotny i filtr hydrofobowy, co minimalizuje ryzyko zakażeń i cofania się moczu. Dwuświatłowy dren z wzmocnieniem spiralnym i bezpieczny łącznik z bezigłowym portem zapewniają łatwość użycia oraz dodatkowe bezpieczeństwo. Cały system jest wolny od lateksu i ftalanów, co redukuje ryzyko reakcji alergicznych, a sterylne, jednorazowe opakowanie zapewnia higienę i bezpieczeństwo użytkowania.

Odp. Zamawiający dopuści pod warunkiem, że czas utrzymania produktu wynosi do 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta.

22. Pakiet 18 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania worków do moczu 7 dniowego o pojemności 2000 ml wykonany z medycznego PVC (polichlorku winylu), z wzmocnionymi otworami do wieszania oraz drenem odpornym na skręcanie i załamywanie, wyposażonym w zastawkę antyrefluksyjną i port do pobierania próbek eliminujący konieczność odłączenia cewnika. Worek jest sterylny, pakowany indywidualnie, wyposażony w poprzeczny kranik spustowy typu „T. Proponowane zmiany mają na celu zapewnienie maksymalnego bezpieczeństwa pacjenta poprzez zastosowanie drenu odpornego na skręcanie i załamywanie, co minimalizuje ryzyko przerwania ciągłości odpływu moczu, co mogłoby prowadzić do powikłań zdrowotnych. Dodatkowo, wzmocnione otwory do wieszania zwiększają stabilność worka podczas długotrwałego użytkowania, co jest kluczowe przy systemach zbiórki moczu o przedłużonym czasie utrzymania (do 7 dni potwierdzony kartą katalogową). Zastosowanie portu do pobierania próbek bez konieczności odłączania cewnika redukuje ryzyko zakażeń, co jest zgodne z najlepszymi praktykami w opiece nad pacjentem urologicznym.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

23. Pakiet nr 10, poz. 2,3. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania wkładów „kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres”, co stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych (opis jednoznacznie charakteryzujący produkt jednego producenta jest niezgodny z, art. 16 ust.1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców). Wyjaśnienie: każdy system do odsysania jest zaprojektowany w taki sposób, że do pojemników wielorazowych danego producenta, pasują wyłącznie wkłady jednorazowe tego samego producenta. Oznaczałoby to, że Zamawiający, w opisie przedmiotu zamówienia, stosuje dyskryminację bezpośrednią - wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określono tak, że może je spełnić wyłącznie jeden, konkretny produkt. Brak dopuszczenia rozwiązań równoważnych innych producentów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ, co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający, w przypadku dopuszczenia systemu równoważnego, ma prawo zażądać uwzględnienia w ofercie konieczności wymiany wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, ewentualnie mocowanie). Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że zaferowano system gwarantujący wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian wskazując jednocześnie, że pytanie nie dotyczy wyjaśnienia, a zmiany treści SWZ (opisu przedmiotu zamówienia). Zamawiający informuje ponadto, że przedmiotem zamówienia nie jest zakup systemu do odsysania, tylko materiałów zużywalnych do systemu już posiadanego przez Zamawiającego. Pojemniki będące w chwili obecnej w użytkowaniu stanowią własność Zamawiającego, są niezawodne w działaniu i nie generują ponoszenia dodatkowych nakładów (montaż uchwyty, zakup statywów, itp.).

24. Pakiet nr 10, poz. 2-4. Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Króciec pacjenta jest uniwersalny gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Pojemniki wielorazowe nie posiadają przyłącza do

próżni, co ma pozytywny wpływ na ich trwałość (próżnia podłączana jest bezpośrednio do pokrywy we wkładzie). Pozostałe jak w SIWZ. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian, wskazując jednocześnie, że pytanie nie dotyczy wyjaśnienia, a zmiany treści SWZ (opisu przedmiotu zamówienia). Zamawiający wyjaśnia ponadto, że przedmiotem zamówienia nie jest zakup systemu do odsysania, tylko materiałów zużywalnych do systemu już posiadanego przez Zamawiającego. Pojemniki będące w chwili obecnej w użytkowaniu stanowią własność Zamawiającego, są niezawodne w działaniu i nie generują ponoszenia dodatkowych nakładów (montaż uchwyty, zakup statywów, itp.).

25. Pakiet nr 10, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 210 cm i śr. wew. 5,6 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

26. Pakiet nr 3, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze Ch8-10 o długości 40cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

27. Pakiet nr 3, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze Ch12-20 o długości 60cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

28. Pakiet nr 3, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści łącznik zawierający nieznaczną ilość ftalanów?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

29. Pakiet nr 3, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści dren Kehr o wymiarach 60x20cm w rozmiarach Ch10, 12, 14, 16, 18?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

30. Pakiet nr 3, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

31. Pakiet nr 3, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu pakowany w opakowanie foliowe?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

32. Pakiet nr 3, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley pokryty jednostronnie silikonem?

Odp. Zamawiający dopuści pod warunkiem czasu utrzymania cewnika 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta.

33. Pakiet nr 3, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z gumową zastawką?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

34. Pakiet nr 3, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley o czasie utrzymania do 7dni?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

35. Pakiet nr 3, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarach Ch6-Ch24?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

36. Pakiet nr 4, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

37. Pakiet nr 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu skalowany co 100ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

38. Pakiet nr 6, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik Tiemanna z nieprzezroczystym konektorem?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

39. Pakiet nr 6, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem 5-15ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

40. Pakiet nr 6, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z nieznaczną zawartością ftalanów?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

41. Pakiet nr 6, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści maskę krtniową z balonikiem kontrolnym oznaczonym rozmiarem rurki oraz nr LOT, natomiast maksymalna objętość mankietu występuje na korpusie rurki?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

42. Pakiet nr 6, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści szynę palcową nie posiadającą atest PZH?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

43. Pakiet nr 6, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe wkłady (stosowane wraz z wielorazowymi uchwytami z możliwością dezynfekcji)– zdjęcie poglądowe poniżej, takie rozwiązanie eliminuje czyszczenie, rozchlapywanie, rozlanie oraz zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia krzyżowego. Po 30 sekundach superchłonna wkładka higieniczna zamienia 600 ml płynów ustrojowych w żel. Wkładki są wykonane w 100% z materiałów recyklingowych. Wymiary: 16x43 cm, pakowane po 20 szt.



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

44. Pakiet nr 6, pozycja 24. Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów z zastawką przeciwwrotną, zapobiegającą cofaniu się zaaspirowanych płynów oraz zaworem spustowym
- Pojemność 2000 ml
- Dreny łączące
 - Pomędzy workiem, a kranikiem trójdrożnym (4,8 x 6,8 – 85 cm dł.)
 - Pomędzy kranikiem i igłą (4,8 x 6,8 – 40 cm dł.)
- Kranik trójdrożny na drenie odprowadzającym
- Strzykawka do aspiracji o pojemności 60 ml
- Igła Veressa 15G (100 mm długości), z automatycznie cofającą się końcówką?

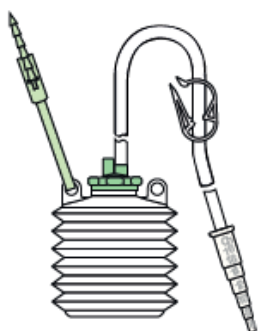
Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

45. Pakiet nr 6, pozycja 25. Czy Zamawiający dopuści ręczniki do osuszania o grubości 0,70mm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

46. Pakiet nr 6, pozycja 28. Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu o parametrach:

- pojemnik ssący wykonany z PE o pojemności 400ml
- z przewodami z PCW, zaciskami i opaską mocującą
- uniwersalny konektor z podziałką umożliwiającą po przycięciu połączenie drenów Ch 6-18
- jednorazowego użytku
- jałowe, sterylizowane w tlenku etylenu?



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

47. Pakiet nr 6, pozycja 29. Czy Zamawiający dopuści butelkę do drenażu o parametrach:

- pojemnik ssący wykonany z PE o pojemności 400ml
- z przewodem z PCW, zaciskiem
- jednorazowego użytku
- jałowe, sterylizowane w tlenku etylenu?



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

48. Pakiet nr 9, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę o grubości około 0,2cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

49. Pakiet nr 9, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z poliestru o gramaturze 100g/m² w części przedniej oraz 70g/m² w części tylnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

50. Pakiet nr 9, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z materiału Molton?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

51. Pakiet nr 9, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 15x23cm o gramaturze 75g/m²?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

52. Pakiet nr 9, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści myjkę bez tłoczenia?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

53. Pakiet nr 14, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści obwód nie posiadający kapturka zabezpieczającego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

54. Pakiet nr 14, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 45-180cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

55. Pakiet nr 14, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści obwód z łącznikiem prostym 22M-22M?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

56. Pakiet nr 14, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści obwód z rurą dodatkową o długości do 120cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

57. Pakiet nr 14, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści obwód nie posiadający systemu wciśnij i przekręć?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

58. Pakiet nr 14, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści obwód z możliwością stosowania przez 7 dni przy każdorazowej wymianie filtra dla jednego pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

59. Pakiet nr 14, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach:

KATEGORIA WIEKOWA	PRZEZNACZENIE WAGOWE (KG)
≤ 1 roku	≤ 10
1-8 lat	10-26
≥ 8 lat	26-120
≥ 16 lat	≥ 58

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

60. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z maską wykonaną z PCV, bez ftalanów?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

61. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 6ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

62. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z maską wyposażoną w blaszkę w części nosowej?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

63. Pakiet nr 14, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji w rozmiarze L i XL dla dorosłych?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

64. Pakiet nr 14, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji w rozmiarze S i M dla dzieci?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

65. Pakiet nr 14, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 6ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

66. Pakiet nr 14, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z MMAD 2,0-2,2µm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

67. Pakiet nr 14, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o długości 2,1m?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

68. Pakiet nr 18, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej z drenem nie posiadającym zastawki przeciwzrotnej w łączniku?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

69. Pakiet nr 18, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej z komorą kropłową o pojemności 500ml skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml?

Odp. Zamawiający dopuści pod warunkiem czasu utrzymania systemu do 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta.

70. Pakiet nr 18, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej z komorą kropłową opróżniająca poprzez przekręcenie zaworu o 90 stopni?

Odp. Zamawiający dopuści pod warunkiem czasu utrzymania systemu do 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta.

71. Pakiet nr 18, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z wszystkimi ścianami białymi i standardową skalą (skalowanie co 100ml od 200ml do 2000ml)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

72. Pakiet nr 20, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 58cm, długości 38cm (w rolce o dł. 50mb)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

73. Pakiet nr 20, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm, długości 38cm (w rolce o dł. 50mb)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

74. Pakiet nr 23, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z wewnętrzną wkładką kodowaną kolorystycznie?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

75. Pakiet nr 23, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową wykonaną z PE?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

76. Pakiet nr 23, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ (mm)
000	40
00	50
0	60
1	70
2	80
3	90
4	100
5	110
6	120

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

78. Pakiet nr 23, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści łyżki o wymiarach:

- Rozmiar 3: długość całkowita: 135 mm, długość robocza: 107 mm, szerokość końcówki dystalnej: 12 mm/15mm, szerokość łyżki od strony wprowadzenia rurki: 16 mm, odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodu: 47 mm
- Rozmiar 4: długość całkowita: 155 mm, długość robocza: 127 mm, szerokość końcówki dystalnej: 12 mm/15mm, szerokość łyżki od strony wprowadzenia rurki: 16 mm, odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodu: 54 mm

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

79. Pakiet nr 23, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści łyżki z 3-letnią datą ważności?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

80. Pakiet nr 23, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści łyżki z opakowanie oznaczonym w języku angielskim?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

81. Pakiet nr 23, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 33cm dla rurek tracheotomijnych?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

82. Pakiet nr 23, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z zintegrowanym podwójnie obrotowym łącznikiem o kącie 45°?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

83. Pakiet 1, poz. 8,13-14,16,20-21,23. Czy zamawiający wydzieli poz. 8,13-14,16,20-21,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

84. Pakiet 1, poz. 8. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

85. Pakiet 1, poz. 8. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

86. Pakiet 1, poz. 8. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający wymaga asortymentu spełniającego wymagania określone w Załączniku nr 1 – Formularz cenowy.

87. Pakiet 1, poz. 13-14. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną

identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

88. Pakiet 1, poz. 20-21. 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?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

89. Pakiet 1, poz. 20-21. Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

90. Pakiet 1, poz. 20-21. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

91. Pakiet 3, poz. 14-16. Czy zamawiający wydzieli poz. 14-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

92. Pakiet 3, poz. 15-16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zgodnie z zapisami Działu III pkt 6 SWZ.

93. Pakiet 5, poz. 3. Czy zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

94. Pakiet 6, poz. 2,10,13,15-17,20. Czy zamawiający wydzieli poz. 2,10,13,15-17,20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z Pakietu. Ze względów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pozycji z Pakietu i utworzenia nowych Pakietów.

95. Pakiet 20, poz. 3. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

96. Pakiet 20, poz. 3. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

97. Pakiet 20, poz. 3. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości rolek z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

98. Pakiet 20, poz. 3. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający wymaga przeliczenia ilości rolek z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

99. Pakiet 20, poz. 2. Czy zamawiający dopuści podkład 38 cm szerokości x 50 cm perforacja, 40 mb na rolce, pozostałe wymagania bez zmian?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

100. Pakiet 20, poz. 2. Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perf., 25 m.b., 50 sztuk w roli, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 24 g/m², minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 µm, 80 szt. w roli?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

101. Pakiet 20, poz. 2. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 38 cm x 50 cm, z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 24 g/m², minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 µm, 100 szt. w roli?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

102. Pakiet 20, poz. 2. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Tak, z przeliczeniem ilości rolek z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

103. Pakiet 20, poz. 2. Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perforacja, 40 mb na rolce, pozostałe wymagania bez zmian?

Odp. Zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perforacja, 40 mb na rolce, przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

104. Pakiet 20, poz. 1-3. Czy 1 szt. = 1 rolka?

Odp. Tak.

105. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 1 poz. 1-7, 9-12 i 22, 23,24** wymaga, aby wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Odp. Zamawiający nie wymaga powyższego.

106. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie Nr 1 poz. 9-12** strzykawkę z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

107. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie Nr 1 poz. 9** strzykawkę ze skalą do 2,5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

108. Czy Zamawiający wymaga w **Pakiecie Nr 1 poz. 11** strzykawkę ze skalą do 11ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

109. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie Nr 1 w poz.13, 14** powszechnie stosowaną 3-częściową strzykawkę do pomp infuzyjnych firmy Margomed, kompatybilną z wszystkimi pompami występującymi na rynku?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

110. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 1 poz. 22** wymaga zaoferowania igły o klasie medycznej Is potwierdzonej dokumentami dołączonymi do oferty?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

111. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 1 poz. 21** dopuści przyrząd o opisie: „Przyrząd do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogeny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza 0,4µm z kłapką, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza dwukanałowa, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm±2, zacisk rolkowy, dren o długości min. 150 cm zakończony końcówką Luer-Lock, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym) pakowany pojedynczo w opakowaniu typu folia”?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

112. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 1 poz. 21** dopuści przyrząd o opisie: „Przyrząd do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogeny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z samodomykającą się kłapką, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza z trzema otworami do poboru płynu/leku i jednym otworem do wyrównywania ciśnienia w opakowaniu, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm±2, komora kroplowa o długości min. 62mm z zaznaczonym sugerowanym poziomem płynu w komorze, zacisk

rolkowy z miejscem na dren i igłę biorczą, dren o długości min. 150 cm zakończony końcówką Luer-Lock, zabezpieczoną korkiem z filtrem hydrofobowym umożliwiającym wypełnienie drenu bez zdejmowania korka, całość wolna od ftalanów, lateksu i DEHP (informacja na opakowaniu jednostkowym) Przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą, pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-papier”?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

113. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 1 poz. 17,18** dopuści przedłużacze bez informacji o pojemności resztkowej podanej na opakowaniu? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

114. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 5 poz. 3** dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z zapisami Działu III pkt 6 SWZ.

115. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 17 poz. 3** dopuści wycenę zastawki dostępu bezigłowego, o przezroczystym korpusie wykonanym z ko-poliestru? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

116. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 17 poz. 4** dopuści wycenę przyrządu z dokładniejszym filtrem przeciwbakteryjnym 0,1µm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

117. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 17 poz. 4** dopuści wycenę standardowego kranika z przedłużaczem do infuzji grawitacyjnych, o wytrzymałości ciśnieniowej do 0,5 Bar, bez możliwości podania tłuszczu oraz chemioterapeutyków?

Odp. W pozycji 4 Pakietu 17 Zamawiający wymaga przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków.

118. Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 17 poz. 5** dopuści wycenę kranika o wytrzymałości do 3 Bar?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

119. dotyczy pakietu nr 2. Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowego użytku do diatermii typu EMED, owalne, dzielone, uniwersalne dla dzieci i dorosłych, hydrożelowe, o powierzchni przewodzenia 105 cm². op. = 50 szt. lub 1opk. = 100szt. ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

120. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez opaski/gumki stabilizującej dren, zamiast tego przyrząd pakowany jest w ciasne opakowanie papier/folia uniemożliwiające niekontrolowane przemieszczenie się przyrządu wewnątrz opakowania?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

121. Pakiet 1, pozycja 8. Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

122. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (czerwoną) klapką w opakowaniu papier-folia z czerwonym kodem identyfikującą rodzaj przyrządu?

Odp. Zamawiający oczekuje asortymentu spełniającego wymagania opisane w SWZ (z załącznikami).

123. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakażenia?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

124. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

125. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

126. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

127. Pakiet 1, pozycja 8. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

128. Pakiet 1, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 2ml z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

129. Pakiet 1, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 3ml bez rozszerzonej skali?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

130. Pakiet 1, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 5ml z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

131. Pakiet 1, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 10ml z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

132. Pakiet 1, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 20ml z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

133. Pakiet 1, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk 20ml za opakowanie a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

134. Pakiet 1, pozycja 13-14. Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych niewpisane do menu pomp, ale w pełni kompatybilne?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

135. Pakiet 1, pozycja 13-14. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk za opak. a'25szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

136. Pakiet 1, pozycja 13-14. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk za opak. a'60szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

137. Pakiet 1, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z nakładaną igłą 0,45x13 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

138. Pakiet 1, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk do tuberkuliny za opak. a'100szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

139. Pakiet 1, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z fabrycznie zmontowaną igłą 0,5x16mm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

140. Pakiet 1, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk do tuberkuliny za opak. a'120szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

141. Pakiet 1, pozycja 16. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janeta z pojedynczą (jednostronną) skalą pomiarową?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

142. Pakiet 1, pozycja 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk Janeta za opak. a'25szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

143. Pakiet 1, pozycja 17-18. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 1,5m?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

144. Pakiet 1, pozycja 17-18. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym o pojemności wypełnienia?

Odp. Zgodnie z SWZ.

145. Pakiet 1, pozycja 20-21. Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odp. Zgodnie z SWZ.

146. Pakiet 1, pozycja 20-21. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z elastyczną komorą kroplową o dł. całkowitej 60mm (55mm w części przezroczystej)?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

147. Pakiet 1, pozycja 20-21. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

148. Pakiet 1, pozycja 20-21. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

149. Pakiet 1, pozycja 21. Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

150. Pakiet 1, pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków 18G 1,2x25mm z ostrzem ściętym ukośnie pod kątem 40 stopni?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

151. Pakiet 1, pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków 18G 1,2x40mm z ostrzem ściętym ukośnie pod kątem 40 stopni?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

152. Pakiet 3, pozycja 1-2. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych posiadający otwór końcowy i dwa otwory boczne naprzemianległe, dostępny w rozmiarach od CH6 do CH18? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

153. Pakiet 3, pozycja 1-2. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych posiadający otwór końcowy i dwa otwory boczne naprzeciwległe, dostępny w rozmiarach od CH6 do CH18? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

154. Pakiet 3, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowy o długości 105cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

155. Pakiet 3, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowy o długości 105cm dostępny wyłącznie w rozmiarach od CH14 do CH24?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

156. Pakiet 3, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowy o długości 105cm dla rozmiarów CH14-CH22 i długości 150cm dla rozmiarów CH26-28?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

157. Pakiet 3, pozycja 6-7,10-11. Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z medycznego, nietoksycznego PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

158. Pakiet 3, pozycja 6-7, 10-11. Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z gumką mocującą bez okucia?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

159. Pakiet 3, pozycja 6-7, 10-11. Czy zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągnięta jest poprzez proces sterylizacji (np. tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?

Odp. Zamawiający wymaga wyrobu sterylnego w zakresie Pakietu 3 pozycji 6-7 oraz pozycji 10-11.

160. Pakiet 3, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową dla noworodków?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

161. Pakiet 3, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści dren Kehra silikonowy 45x18cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

162. Pakiet 3, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos wykonany z medycznego PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

163. Pakiet 3, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos z drenem o długości 2m?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

164. Pakiet 3, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w opakowaniu foliowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

165. Pakiet 3, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley, który może zostać w ciele pacjenta przez 7 dni, potwierdzone oświadczeniem Producenta?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

166. Pakiet 3, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

167. Pakiet 3, pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

168. Pakiet 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do zbiórki moczu posiadające wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków, bez wieszaków w zestawie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

169. Pakiet 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do zbiórki moczu skalowane co 100ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

170. Pakiet 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do zbiórki moczu skalowane co 25ml od 25 do 100 ml i co 100 ml od 100 do 2000 ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

171. Pakiet 6, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon mikrobiologicznie czystą posiadającą Świadectwo Czystości Mikrobiologicznej?

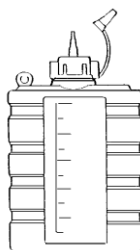
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

172. Pakiet 6, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon typ płaski nie w formie harmonijki jak na załączonym zdjęciu o pojemności 200ml?



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

173. Pakiet 6, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści sterylną butelkę typu Redon o poj. 200ml o konstrukcji jak na załączonym zdjęciu?



Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

174. Pakiet 6, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik Tiemann z nieprzezroczystym, kodowanym kolorystycznie konektorem?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

175. Pakiet 6, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley lateksowy obustronnie silikonowany?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

176. Pakiet 6, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

177. Pakiet 6, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści bezpieczne nakłuwacze o następujących parametrach:

- trójplaszczynowe ostrze zmniejszające do minimum przykre odczucia
- specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt
- dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu (działające na zasadzie docisku: wysuwa się po dociśnięciu do ciała pacjenta i wycofuje igłę po zwolnieniu docisku)
- prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
- optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwi dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości
- konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
- doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
- Występuje w dwóch rozmiarach:
 - 23G (0,6mm), głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
 - 21G (0,8mm), głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

178. Pakiet 6, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną sterylną? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

179. Pakiet 6, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek cytologicznych za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

180. Pakiet 6, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z dokładną skalą pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

181. Pakiet 6, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

182. Pakiet 6, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe z pianką posiadającą Attest Higieniczny?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

183. Pakiet 6, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

184. Pakiet 6, pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek na głowice USG za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

185. Pakiet 6, pozycja 22. Prosimy Zamawiającego o **dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore** o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. **Numeryczne znaczniki głębokości** od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. **Balony: żołądkowy** o długości 60mm i **przełykowy 140mm**. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

186. Pakiet 6, pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

187. Pakiet 6, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści kaczkę (worek) na mocz z zastawką o pojemności 1,5l, wykonany z wysokiej jakości folii polietylenowej LDPE w kolorze białym?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

188. Pakiet 6, pozycja 24. Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu do nakłucia jamy brzusznej (paracentezy) dostępnego w kilku pojemnościach?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

189. Pakiet 6, pozycja 28. Czy Zamawiający dopuści zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran z mieszkciem skalowanym co 50ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

190. Pakiet 7, pozycja 1-4. Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu?

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12.

191. Pakiet 7, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7l owalny o wymiarach góra/dół 100/95mm?



Odp. Zamawiający wymaga pojemników spełniających wymagania określone w SWZ.

192. Pakiet 7, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik 1l o wysokości 12cm?

Odp. Zamawiający wymaga pojemników spełniających wymagania określone w SWZ, informując, że opisał swoje uzasadnione potrzeby, tzn. pojemniki o kształcie słoika, pojemności 1 litr i wysokości min. 15cm.

193. Pakiet 9 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m2?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

194. Pakiet 9 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

195. **Pakiet 11 pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej CH12 o długości 19 ±1cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

196. **Pakiet 12 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści wyłącznie kaczkę męską spełniającą podane parametry?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

197. **Pakiet 12 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści kaczkę damską o pojemności 600ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

198. **Pakiet 12 pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści słój tulipan o pojemności 2,5l?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

199. **Pakiet 15 pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 54mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

200. **Pakiet 17 pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne dostępne w następujących rozmiarach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/8"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

201. **Pakiet 17 pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul dożylnych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

202. **Pakiet 17 pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z filtrem 0,1µm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

203. **Pakiet 17 pozycja 5-6.** Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników trójdrożnych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

204. **Pakiet 18 pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (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 bezwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czasu utrzymania do 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta

205. **Pakiet 18 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu, który można utrzymać w ciele pacjenta do 14 dni, potwierdzone oświadczeniem Producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

206. **Pakiet 18 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu bez wieszaka w zestawie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

207. **Pakiet 18 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści osobno pakowane worki do zbiórki moczu i wieszaki?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

208. **Pakiet 24 pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o dł. 210cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

209. Pakiet 24 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o dł. 400cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

210. Pakiet 20 pozycja 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za podkład a'20m z przeliczeniem podanych ilości?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

211. Pakiet 20 pozycja 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za podkład a'25m z przeliczeniem podanych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

212. Pakiet 30 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą wykonaną z poliuretanu (PUR)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

213. Pakiet 30 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą z czasem utrzymania w naczyniu 96 godzin?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

214. Pakiet 32 pozycja 1. Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zarówno ostrzy ze stali węglowej i nierdzewnej, czy ostrzy z stali węglowej lub nierdzewnej?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

215. Pakiet 1. Poz.17 i 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy do pomp bez zawartości ftalanów DEHP, BBP i DEBP (oznaczenie/piktogram fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym) z pojemnością resztkową potwierdzoną przez producenta bez nadruku na opakowaniu jednostkowym. Na opakowaniu jednostkowym nadrukowane oznaczenie "VOL".

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

216. Pakiet 1. Poz. 22. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej sterylnej igły do pobierania leków z ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni i otworem centralnym 18G x 25 mm i 18G x 40 mm do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza jednorazową sterylną igłę do pobierania leków z ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni i otworem centralnym 18G x 40 mm.

217. Pakiet 17. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej, wyposażonej w mechanizm chroniący przed przypadkowym zakłuciem po usunięciu igły z kaniuli, który nie wymaga aktywacji użytkownika (plastikowa osłonka z systemem kapilar), wykonana z poliuretanu, cienkościenna zapewniająca duży przepływ, gładka powierzchnia kaniuli, optymalne położenie skrzydełek mocujących, przezroczystą komora kontrolna umożliwiającą łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, końcówka lock, posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG, przepływ podany na opakowaniu. Sterylna.

Rozmiary:

22G dł. 25mm (przepływ 42ml/min);

220G dł. 32mm (przepływ 67ml/min);

18G dł. 32mm (przepływ 103ml/min);

18G dł. 45mm (przepływ 103ml/min);

17G dł. 45mm (przepływ min. 133 ml/min);

16G dł.45mm (przepływ min. 236 ml/min);

14G dł. 45mm (przepływ min. 270ml/min).

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

218. Pakiet 17. Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą podłączenie do wkłucia bez ryzyka skręcenia łączonych elementów .

Odp. Zamawiający dopuszcza.

219. Pakiet 18. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy o wyjaśnienie czy w poz. 1 zamawiający będzie wymagał: Sterylny system do pomiaru diurezy godzinowej. Dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foleya. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzafamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz

skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. System wyposażony w elastyczne paski do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem czasu utrzymania do 14 dni - potwierdzone dokumentami producenta.

220. Pakiet 18. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy o wyjaśnienie czy w poz. 2 zamawiający będzie wymagał: Worek DZM, jednorazowy, jałowy, poj. 2000 ml, skalowany, czas stosowania do 14 dni, wyposażony w bezigłowy Luer port do pobierania próbek moczu w schodkowym łączniku cewnikowym ze zdejmowalną zatyczką. Dren o śr. wewn. min. 10 mm, odporny na załamania dł. max 120 cm, na wlocie do worka zakończonym komorą kropłową ze zintegrowaną zastawką antyzwrotną; wyposażony w zacisk. Kranik odpływowy przesuwany typu T z zakładką do podwieszania, kompatybilny z workiem do utylizacji moczu w systemie zamkniętym z poz. 4. Worek zintegrowany z podwójnym wieszakiem. W przedniej ścianie worka hydrofobowy odpowietrzający filtr antybakteryjny. Pakowany pojedynczo.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

221. ZADANIE 1, POZ. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski stabilizującą dren?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

222. ZADANIE 1, POZ. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą kropłową wykonaną z bezpiecznego medycznego PCV?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

223. ZADANIE 1, POZ. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odp. Zgodnie z Działem III pkt 6 SWZ.

224. ZADANIE 1, POZ. 13-14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadające oświadczenie o kompatybilności od Producenta strzykawek?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

225. ZADANIE 1, POZ. 17, poz. 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza o pomp o długości 150 cm bez informacji resztkowej na opakowaniu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

226. ZADANIE 1, POZ. 20, poz. 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komorą kropłową wykonaną z bezpiecznego medycznego PCV.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

227. ZADANIE 17, POZ. 1. Czy Zamawiający wydzielili poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Zamawiający nie zmieni kształtu Pakietu.

228. ZADANIE 17, POZ. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

Rozmiar Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Pomarańczowy	270	2,1	45
16G	Szary	200	1,8	45
17G	Biały	140	1,4	45
18G	Zielony	85	1,3	32
18G	Zielony	85	1,3	45
20G	Różowy	55	1,1	32
20G	Różowy	55	1,1	25
22G	Niebieski	33	0,9	25

24G	Żółty	18	0,7	19
-----	-------	----	-----	----

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

229. ZADANIE 17, POZ. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów z filtrem 0,45 µm? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. W pozycji 3 Pakietu 17 Zamawiający wymaga zastawki do dostępu bezigłowego.

230. Wnosimy o dopuszczenie w **Pakiecie nr 10 poz. nr 1** drenu o średnicy 7mm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

231. Czy w **Pakiecie nr 29 poz. nr 1** Zamawiający ma na myśli 9 szt. czy 9 op. X 5 szt. czyli 45 szt.?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ Zamawiający wymaga 9 op. x 5 szt. czyli 45 szt.

232. dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji miskę nerkową o pojemności 700 ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

233. pakiet nr 2, poz.1. Czy zamawiający dopuści Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dzielone po obwodzie, powierzchnia 110 cm². op. = 100 szt. przeliczając ilość na pełne opakowania 8 op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki SWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp niniejsze wyjaśnienia do SWZ zamieszczone zostały na stronie postępowania, tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/972419>.

Prezes Zarządu
Piotr Jakubczyk