

COZL/DZP/AS/3411/PN-171/23

Lublin, dnia 25.01.2024 r.

Dotyczy postępowania prowadzonego w przetargu nieograniczonym na :

**„Dostawa różnego asortymentu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby COZL” (COZL/DZP/AS/3411/PN-171/23).**

I. Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

**Pytanie nr 1**

**dotyczy części nr 7, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 1, pozycja 1 **worek do zbiórki moczu o pojemności 2L**, o długości drenu wynoszącej 90 cm, reszta zgodna opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

**dotyczy części nr 7, poz. 3**

Prosimy o uściślenie, co Zamawiający rozumie przez określenie „pojemnik bezpyłowy”? Czy Zamawiający dopuści pojemnik na płyny ustrojowe wykonany z polipropylenu o pojemności 30 ml, niesterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

**dotyczy części nr 7, poz. 3**

Prosimy o uściślenie, co Zamawiający rozumie przez określenie „pojemnik bezpyłowy”? Czy Zamawiający dopuści pojemnik na płyny ustrojowe wykonany z polipropylenu o pojemności 30 ml, sterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

**dotyczy części nr 7, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści w części nr 1, pozycja 6 **pojemnik do dobowej zbiórki moczu**, który można sterylizować w atmosferze suchego powietrza o temperaturze 130 °C oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C, z podziałką co 100 ml, reszta zgodna opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

II.

**Pytanie nr 5**

Kara za nieterminową dostawę naliczana od zbyt wysokiej wartości %:

Czy w § 6 ust. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% do 0,2%?

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.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 6**

Wniosek o dopisanie:

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 podtrzymuje zapisy SWZ.**

III.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie posiada takiego asortymentu w postępowaniu nr COZL/DZP/AS/3411/PN-171/23.**

**Pytanie nr 8**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie posiada takiego asortymentu w postępowaniu nr COZL/DZP/AS/3411/PN-171/23.**

IV.

**Pytanie nr 9**

**dot. Część 4 poz 3**

Czy Zamawiający zmieni opis w przypadku aparatów do przetaczania krwi TS na:

„Aparat wyposażony w zatyczkę z filtrem, na końcu drenu. Koreczek ochronny z hydrofobową membraną przeciw bakteryjną zatrzymującą wyciek krwi podczas wypełniania zestawu, tworzy system zamknięty spełniający definicje NIOSH 2004.”?

Pragniemy zaznaczyć, że jest to innowacyjnej rozwiązanie, które podniesie jakość świadczonych usług przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, o ile pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

#### **Pytanie nr 10**

##### **Dot. Część 8 poz. 3**

Czy Zamawiający zmieni opis kraników trójdrożnych, na:

„Kranik trójdrożny z drenem /przedłużaczem 25 cm. Sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, odporny na pęknięcie i działanie leków agresywnych, korpus wykonany z poliamidu. Przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami. Opakowanie max 100 szt.”

Pragniemy wyjaśnić, że poliamid jest bardzo odporny na leki agresywne co zostało potwierdzone naukowo oraz faktem, że w przeszłości Zamawiający używał takich kraników bez reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **V.**

##### **Pytanie nr 11**

Pakiet 3

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w SWZ;

Bezpieczny pojemnik histopatologiczny, formalina uwalniana w momencie dokręcenia nakrętki?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

##### **Pytanie nr 12**

AD1. Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze po 24 sztuki, nie zmieniając ilości zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

##### **Pytanie nr 13**

AD2. Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze po 48 sztuk, nie zmieniając ilości zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

#### **VI.**

##### **Pytanie nr 14**

##### **Załącznik 2.4 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów IS zgodnie z opisem:

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, elastyczna komora kropłowa wolna od PVC (Kropłomierz 20 kropli/ml), przyrząd wolny od ftalanów, zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta, 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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 15**

**Załącznik 2.4 poz.1, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dostąpienie od wymogu definicji NIOSH jest to (National Institute for Occupational Safety and Health) to Narodowy Instytut Bezpieczeństwa i Higieny Pracy, który jest federalną agencją USA odpowiedzialną za prowadzenie badań i wydawanie zaleceń dotyczących zapobiegania urazom i chorobom związanym z pracą. **Jednocześnie należy zauważyć i wymagana przez Państwa definicja odnosi się do Narodowy Instytut Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (NIOSH):** opisuje również Protokół testów wydajnościowych dla wyrobów do transferu w systemie zamkniętym stosowanych **w przemyśle farmaceutycznym** przy przygotowaniu i podawaniu leków niebezpiecznych, dlatego też nie ma zastosowania w przypadku przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 16**

**Załącznik nr 2.4 poz. 1**

Czy Zamawiający jest skłonny odstąpić od dostarczenia badań producenta poświadczające, że aparat w połączeniu z opakowaniem infuzyjnym stanowi zamknięty system w myśl definicji NIOSH.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 17**

**Załącznik 2.4 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu bursztynowego zgodnie z opisem: uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem, igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem, wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie, komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (część przezroczysta 55 mm), kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml), 15 µm filtr płynu, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu, logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu, łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną, dren długości 150 cm, sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku, opakowanie typu blister, wolny od ftalanów, opakowanie zbiorcze 200

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 18**

**Załącznik 2.4 poz. 2**

Czy Zamawiający jest skłonny odstąpić od dostarczenia badań producenta poświadczające, że aparat w połączeniu z opakowaniem infuzyjnym stanowi zamknięty system w myśl definicji NIOSH.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 19**

**Załącznik 2.4 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania krwi TS, który posiada matowy kolec.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 20**

**Załącznik 2.8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków, płynów bez zastawki antyzwrotnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 21**

**Załącznik 2.8 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie mini-skipe z filtrem bakteryjnym 0,45 um i filtrem bakteryjnym 5 um bez zastawy antyzwrotnej.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 22**

**Załącznik 2.8 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby kranik trójdrożny posiadał optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia w każdej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 23**

**Załącznik 2.8 poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby kranik trójdrożny z drenem posiadał optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia w każdej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 24**

**Załącznik 2.8 poz. 5, poz.6**

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25**

**Załącznik 2.8 poz. 5, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniuli dożylnych w opakowaniach po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**VII.**

**Pytanie nr 26**

**Część 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą 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 przezroczystego 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 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 27**

**Część 4, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 28**

**Część 4, poz. 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 29**

**Część 4, poz. 1**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia wynikiem badań z niezależnego laboratorium syst. zamkniętego w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści oświadczenie producenta potwierdzający ten fakt?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 30**

**Część 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego 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 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 31**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 32**

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 podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 33**

czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia wynikiem badań z niezależnego laboratorium syst. zamkniętego w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści oświadczenie producenta potwierdzający ten fakt?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 34**

**Część 7, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 90 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, o ile pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 35**

**Część 7, poz. 1-2**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

VIII

**Pytanie nr 36**

**Część nr 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylny port bezigłowy przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu, zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, mały rozmiar portu, przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, wykonany z PC i silikonu, do dezynfekcji można użyć alkoholu, można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 37**

**Część nr 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylny port bezigłowy przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu, zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, mały rozmiar portu, przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, wykonany z PC i silikonu, do dezynfekcji można użyć alkoholu, można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 38**

**Część nr 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw infuzyjny z precyzyjnym baryłkowatym regulatorem przepływu w zakresie 0-250ml/h (dla gęstości 10%) i 0-200 ml/h (dla gęstości 40%) przeznaczony do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych i lipidów. Regulator z wyraźnie zaznaczoną pozycją OPEN/OFF (dla wartości 0 ml), komora kroplowa przezroczysta, wykonana z materiałów wolnych od DEHP, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne, połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką, elastyczna komora kroplowa, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, uniwersalne zakończenie drenu luer-lock (stałe zakończenie), precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, miękki, elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP, długość drenu 150 cm, pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia, na opakowaniu nadrukowana informacja o braku DEHP oraz zakresie regulacji, jednorazowego użytku?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 39**

**Część nr 2, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści baryłkowany regulator przepływu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 40**

**Część nr 2, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zacisk rolkowy bez miejsca do dokowania drenu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 41**

**Część nr 2, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści obsługę oburącz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 42**

**Część nr 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści Aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 43**

**Część nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Aparat bursztynowy do przetoczeń płynów infuzyjnych, filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 44**

**Część nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściową ergonomiczną komorę kroplową bez oringa po środku komory?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**



**Pytanie nr 45**

**Część nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wydajność filtrów wynoszącą 95%?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Pytanie nr 46**

**Część nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści precyzyjny zacisk rolkowy bez miejsca na kolec?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Pytanie nr 47**

**Część nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 170 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48**

**Część nr 5, poz. 4**

Czy Zamawiający miał na myśli nebulizator z łącznikiem karbowanym oraz łącznikiem typu T? Według naszych informacji na rynku nie występuje nebulizator wyposażony w „łącznik karbowany typu T”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**IX.**

**Pytanie nr 49**

czy Zamawiający w części 8 poz. 5. dopuści koreczek z trzpieniem minimalnie powyżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**X.**

**Pytanie nr 50**

**Część 1**

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy wyłącznie o parametrach

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.



**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 51**

Część 1

Czy Zamawiający dopuści porty pakowane A'100sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52**

Część 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie A'100 wraz z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53**

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zastawkę dostępu bezigłowego o długości 24mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54**

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający przez „wyrzut pozytywny” ma na myśli wypływ wsteczny?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 55**

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zerowy wypływ wsteczny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 56**

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zastawkę dostępu bezigłowego gdzie droga przepływu odbywa się przez środek zastawki?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 57**

Część 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów z regulatorem w kształcie beczki, białym kolcem, bez zastawki na końcu drenu, spełniający

#### WŁAŚCIWOŚCI:

- regulacja przepływu: od 5 do 250 ml / h (niebieskie cyfry na białym tle), jest przeznaczona do niskich rozwiązań lepkości.
- regulacja przepływu: od 5 do 200 ml / h (białymi cyframi na niebieskim tle) jest przeznaczona do roztworów o lepkości od 10 do 40%.
- zakres błędu wynosi  $\pm 15\%$ .
- komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów (DEHP free)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 $\mu$ m
- kolec z odpowietrzeniem
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową kłapką
- długość drenu 145 cm
- zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren
- port Y
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- nie zawiera lateksu ani ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Pytanie nr 58

##### **Część 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd mogący pracować w systemie zamkniętym, bez oświadczenia producenta o definicji NIOSH?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Pytanie nr 59

##### **Część 2, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści regulator przepływu zgodny z opisem oraz zdjęciem

- Precyzyjny regulator umożliwiający dokładne ustawienie pożądanego przepływu w zakresie 5-250ml/h z możliwością całkowitego zamknięcia lub otwarcia przepływu
- Dwie skale regulacji, rozróżnione kolorystycznie
- Regulacja w zakresie 5-250 ml/h pozwala na podawanie płynów o niskiej lepkości (do 10%) np. soli fizjologicznej
- Regulacja przepływu z wykorzystaniem drugiej skali (od 5 do 200 ml/h) umożliwia infuzję roztworów o wysokiej lepkości (od 10% do 40%)
- Długość całkowita 36 cm
- Dodatkowy port Y do podawania leków
- Zakończenie luer lock
- Oba końce drenu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Odporny na lipidy
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

?



**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie nr 60**

#### **Część 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych zgodny z opisem

##### **WŁAŚCIWOŚCI:**

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm
- uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu

?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie nr 61**

#### **Część 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych mogący pracować w systemie zamkniętym bez oświadczenia producenta o systemie zamkniętym NIOSH?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie nr 62**

#### **Część 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści standardowy przyrząd wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii, posiadający wyłącznie właściwości:

- Bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- Komora kroplowa bez pierścienia pośrodku
- Dwukanałowy, biały, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 150cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- Uniwersalne zakończenie luer-lock
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 63**

**Część 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści aparat z białym kolcem?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 64**

**Część 5, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o parametrach: średnica włosia: 1,1 cm, Długość całkowita: 23 cm, Długość rączki: 13,5 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65**

**Część 5, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści zestaw zakończony natłuszczoną końcówką z otworem centralnym i jednym otworem bocznym (zabezpieczoną zatyczką), spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, o ile pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 66**

**Część 6, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z lateksu silikonowanego, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67**

**Część 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości ramion 45cm x 18cm, mieszące się w zakresie podanym w SWZ, dostępne w rozmiarze 8 zamiast 9 (reszta rozmiarów bez zmian)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 68**

**Część 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem 90cm, reszta parametrów zgodna z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 69**

**Część 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem 150cm, reszta parametrów zgodna z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 70**

**Część 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'10 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 71**

**Część 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z PS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 72**

**Część 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'50 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 73**

**Część 7, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'90 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 74**

**Część 7, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z podziałką co 100ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 75**

**Część 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,1µm, bez zastawki, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 76**

**Część 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'100 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 77**

**Część 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści kranik wyłącznie z optycznym indykatozem położenia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 78**

**Część 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'50 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 79**

**Część 8, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści kranik wyłącznie z optycznym indykatozem położenia, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 80**

**Część 8, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'50 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 81**

**Część 8, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. A'50 z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 82**

**Część 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 83**

**Część 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 84**

**Część 8, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 85**

**Część 9, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kaczkę tradycyjną o wadze 35g +/- 4g oraz wymiarach: 245 x 105 x 125 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 86**

**Część 9, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 87**

**Część 9, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności użytkowej 300ml i o pojemności maksymalnej 900ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88**

**Część 9, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą w opakowaniu A'300 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 89**

**Część 9, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 90**

**Część 9, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści basen płaski o pojemności użytkowej 1,2 – 1,5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 91**

**Część 9, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści basen głęboki o pojemności użytkowej 1– 1,5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 92**

Część 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pokrywę do basenu głębokiego w opakowaniu A'400szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 93**

Część 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 94**

Część 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'400 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.**

**Pytanie nr 95**

Część 9, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści miskę w rozmiarze 315 x 255 x 110mm i wadze 65 +/- 6g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 96**

Część 9, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym**

XI.

**Pytanie nr 97**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 98**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.**



#### **Pytanie nr 99**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.**

#### **Pytanie nr 100**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.**

#### **Pytanie nr 101**

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.**

#### **Pytanie nr 102**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści do zaoferowania „aparat do przetaczania płynów IS. Aparat do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji. Zawiera przeźroczysty kołec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym zabezpieczonym samozamykającą się klapką; elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu; 15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kołec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki, dren długości 180 cm. Zastawka BCV dołączana do każdego przyrządu, pakowana osobno, zapobiegająca cofaniu się krwi do drenu. Wraz z pierwszą dostawą dostarczenie oświadczenia producenta przyrządu poświadczające, że aparat do przetaczania płynów w połączeniu z opakowaniem infuzyjnym stanowi zamknięty system w myśl definicji NIOSH.”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 103**

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 2 dopuści do zaoferowania „aparat (bursztynowy) do podaży leków wrażliwych na światło, do podaży płynów infuzyjnych; z dwuczęściową ergonomiczną komorą

kropłową z oringiem po środku komory lub jednoczęściową, elastyczną, ergonomiczną komorą kropłową, wykonana z przeziernego materiału; ostry kolec wykonany ze sztywnego materiału, komora z elastycznego ułatwiająca wypełnienie; Komora wyposażona filtr odpowietrzania tworząca system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH poświadczony oświadczeniem producenta, wydajność filtra bakteryjnego (BFE) wynoszącą min. 99,9999941% oraz wydajność filtra wirusowego (VFE) wynoszącą min. 99,99964%, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kropłowej po użyciu oraz miejsce do podwieszenia drenu; koniec drenu zakończony łącznikiem Luer-Lock, tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, Filtr antyzatorowy z membraną 15µm na dnie komory kropłowej tworzący barierę zatrzymującą powietrze i automatycznie zatrzymujący infuzję, po opróżnieniu pojemnika z płynem; pozbawiony ftalanów DEHP; dren o długości 180cm”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 104**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 2 dopuści do zaoferowania dren do odsysania typu Redon z dokładną perforacją niekrzyżową, także zapewniającą utrzymanie stałej siły odsysania na całej długości perforacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 105**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 3 dopuści do zaoferowania dreny Thorax dostępne tylko o profilu prostym z trokarem, dostępny w rozmiarach CH 24, 28, 32, 36?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 106**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 4 dopuści do zaoferowania dren Thorax w rozmiarach CH28, 30, 32?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 107**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 5 dopuści do zaoferowania dren T-Kehr do drenażu dróg żółciowych, sterylny, wykonany z lateksu naturalnego, długość 20 x 40cm, w kształcie litery T długość całkowita ramion 20cm, z perforacją, wymiar 20 x 40cm, rozmiary CH12 – 26 (co 2)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 108**

Czy Zamawiający w Części 7 poz. 1 dopuści do zaoferowania worków z drenem min. 90cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 109**

Czy Zamawiający w Części 7 poz. 4 dopuści do zaoferowania pojemnik do transportu moczu 100ml opakowanie zbiorcze max 90 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 110**

Czy Zamawiający w Części 7 poz. 6 dopuści do zaferowania pojemnik do moczu z podziałką co 100ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 111**

Czy Zamawiający w Części 8 poz. 1 dopuści do zaferowania przyrząd do pobierania leków, płynów z filtrem 0,45  $\mu\text{m}$ , bez zastawki antyzwrotnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**