**Nr sprawy D25M/251/N/24-48rj/22**

 Gdynia, dnia 18.08.2022r.

**Wykonawcy**

**biorący udział w postępowaniu**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **„Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku”**

1. Zamawiający - Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie art. 135 ust. 2 oraz 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), zwaną dalej ustawą Pzp, udziela następujących odpowiedzi na pytania Wykonawców oraz modyfikuje treść dokumentów:

**Pytanie 1 – dotyczy zadania nr 38**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 38, pozycji 3, torqera w kolorze niebieskim ( jak na zdjęciu ) , współpracującego z prowadnikami 0,012"-0,025".



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dotyczy zadania nr 38**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 38, pozycji 3, torqer w kolorze czerwonym , współpracującego z prowadnikami 0,025"-0,040".

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 3 – dotyczy zadanie 13, poz. 1**

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego, drenu przepływowego pojedynczego o długości 200 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Zaoferowany dren przepływowy jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowana w placówkach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4 – dotyczy projektu umowy**

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

**Pytanie 5 – dotyczy zadania nr 29**

Czy Zamawiający w Zadaniu 29 w pozycji 2 dopuści dotychczas stosowaną przez Zamawiającego zastawkę Heimlicha o poniższej charakterystyce: zastawka Heimlicha, przeciwzwrotna, zapobiegająca powrotowi odessanego płynu do pacjenta, zakończona obustronnie łącznikiem schodkowym umożliwiającym połączenie z workiem i drenem od pacjenta; z workiem o pojemności 2000 ml, wyskalowanym co 100 ml,

z odpowietrznikiem i zaworem spustowym; dren łączący o długości 50 cm pomiędzy workiem, a zastawką. Produkt sterylny, podwójnie opakowany (w opakowaniu znajduje się 1 sztuka zestawu).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 – dotyczy zadanie nr 25**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie cewników wykonanych z półprzezroczystego poliuretanu, kontrastujący w RTG całą powierzchnią, koniec cewnika zaopatrzony w trzy boczne otwory, pozostałe właściwości według opisu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7 – dotyczy zadanie nr 25**

Czy w zadaniu 25, poz. 1 Zamawiający oczekuje trzech linii kontrastujących w promieniach RTG, taka ilość linii ułatwia identyfikację położenia zgłębnika na zdjęciu RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 8 – dotyczy zadania nr 33**

Czy Zamawiający w zadaniu 33 pozycje 1,2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach:

dla pozycji 1 – 15 cm

dla pozycji 2 – 20 cm

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 wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 9 – dotyczy zadania nr 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1,2 z zadania 33 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.**

**Pytanie 10 – dotyczy zadania nr 33**

Czy Zamawiający w pozycji 3,4,5 zadanie 33 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach:

dla pozycji 3 – 15 cm

dla pozycji 4 – 20 cm

dla pozycji 5 – 25 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflecx

- radiocieniujący szaft cewnika

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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

- nasadki iniekcyjne Luer Loc

- rozszerzadło

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11 – dotyczy zadania nr 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3,4,5 z zadania 33 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.**

**Pytanie 12 – dotyczy zadania nr 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycje 1,2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach:

dla pozycji 1 – 11 Fr długości 15 cm, 20 cm, 25 cm

dla pozycji 2 – 13 Fr długości 15 cm, 20 cm, 25 cm

do wyboru przez Zamawiającego?

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 wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dotyczy zadania nr 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1,2 z zadania 33 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.**

**Pytanie 14 – dotyczy zadania nr 28**

Zgodnie z Art. 99 ust. 4-6 PZP, Zamawiający w SWZ Punkt III podpunkt 6-7. dopuścił oferty równoważne, co umożliwia złożenie oferty na produkt o właściwościach zbliżonych, nadających się funkcjonalnie do zapotrzebowanego zastosowania. Jednak opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretne rozwiązania (np. oznaczenie kolorystyczne „ na zacisku”, brak wartości minimalnych dla długości igieł ) bez wskazania jednoczesnego sprecyzowania na zachowaniu których parametrów i w jakim zakresie funkcjonalno- leczniczym zamawiającemu zależy. Równoważność nie oznacza ,że oferowany produkt musi być identyczny pod każdym względem a wykonawca przy takim opisie nie jest wstanie sam ocenić spełnienie wymogów równoważności.

Ponieważ Zamawiający nie może na wykonawce przenosić ciężaru dookreślenia równoważności, w związku z powyższym prosimy o informację czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważną :- różnice w nawiasach

**Pozycja 1**

Igła ze szlifem Hubera do długich przetoczeń, z przezroczystym drenem non-DEHP o dł. min. 20 cm, z zaciskiem do przerw w infuzji, z odpinanymi skrzydełkami, z korpusem z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta. Rozmiary 19G o długościach 19(20 zamiast 19- ( 1 mm, nie ma złego wpływu na terapie ), 25, 32 mm, i 20, 22G o długościach 16(15 zamiast 16), 19(20 zamiast 19,1 mm, nie ma złego wpływu na terapie )), 25, 32 mm, z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku – (inne oznaczenie kolorystyczne- oznaczenie kolorystyczne widoczne dla personelu - parametry nie są identyczne, ale zdaniem wykonawcy nie wpływają negatywnie na terapie i nadają się funkcjonalnie do zapotrzebowanego zastosowania), bez portu bocznego

**Pozycja 2**

Igła ze szlifem Hubera do długich przetoczeń, z przezroczystym drenem non-DEHP o dł. min. 20 cm (18cm zamiast 20cm uzasadnienie - krótszy dren nie ma wpływu na terapie ), z zaciskiem do przerw w infuzji, z odpinanymi skrzydełkami (profilowany niski , wygodny w użyciu uchwyt zamiast dużych skrzydełek- sterczą więc nie którzy producenci muszą wdrażać wersje odpinaną ze względu na wysoki profil , co jest niewygodne dla pacjenta i personelu), z korpusem z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta. Rozmiary 19G o długościach 19, 25, 32 mm, i 20, 22G o długościach 16, 19, 25, 32 mm, (rozmiary 19,20,22G o długościach w calach: 0,5'', 0,75’’, 1’', 1,5'- długosci Różnica w długości wynika z zaokrągleń przyjętych przez producenta podczas przeliczania jednostek imperialnych na metryczne.') z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku, bez portu bocznego, posiadajace mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem w postaci dźwigni, sygnalizujacym ,,klikiem” bezpieczną pozycję igły

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych wyżej parametrach jako równoważne rozwiązania.**

**Pytanie 15 – dotyczy zadania nr 28**

Zamawiający nie umożliwił złożenia ofert równoważnej mimo iż wykonawca na podstawie art 30 ust 5.PZP wykazał , że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego, dlatego w przypadku odpowiedzi negatywnej wykonawca chce mieć pełna jasność co do oczekiwań zamawiającego w zakresie właściwości i istotnych cech produktu, zatem na Zamawiającym spoczywa obowiązek wyjaśnienia cech produktu , których spełnienie pozwali na uznanie oferowanego produktu za równoważny z produktem określonym w SWZ

-Dlatego prosimy o odpowiedź: „ Co zamawiający rozumie przez pojęcie „równoważność” w SWZ Punkt III podpunkt 6-7 ?

Zamawiający utrzymał parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania, i nie stworzył warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosował się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne. Zasada równości i proporcjonalności nakłada na Zamawiającego obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości dlatego zaproponowaliśmy produkt o właściwościach zbliżonych, który nie wpływa na funkcjonalność użytkową przedmiotu zamówienia umożliwia uzyskanie założonego w opisie przedmiotu zamówienia efektu leczenia i przeznaczenia za pomocą innych rozwiązań technicznych przy równoczesnym zapewnieniu rezultatów ekonomicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający w pytaniu powyżej dopuścił zaoferowane produkty.**

**Pytanie 16 – dotyczy zadania nr 28**

Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 1 dopuści:

Igłę do portów z ostrzem Hubera, ze skrzydełkami, zagięta pod kątem 90º, z przedłużeniem PVC bez DEHP o długości 26cm (całość), z zaciskiem i łącznikiem Luer Lock. Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. Możliwość podawania cytostatyków, kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Rozmiary igły 15, 17, 20, 25, 30, 35mm i średnicach 22G, 20G, 19G?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych wyżej parametrach jako równoważne rozwiązania.**

**Pytanie 17 – dotyczy zadania nr 28**

Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 2 dopuści:

1. Bezpieczną igłę do portów zaopatrzoną w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagiętą pod kątem 90º z ostrzem Hubera do portu oraz miękką poduszką od strony skóry pacjenta. Igła dostępna jest w różnych długościach 15, 17, 20, 25, 30, 35mm i średnicach 22G, 20G, 19G?

 

Lub

1. Bezpieczną igłę zakrzywioną, ze szlifem Hubera, wyposażoną w przeźroczysty przedłużacz, kompatybilną z wstrzyknięciami wysokociśnieniowymi, tomografią komputerową i obrazowaniem rezonansem magnetycznym. Igła ochrania personel medyczny i cewnik( zakryta końcówka i korpus igły).Poprzez łatwą technikę wytwarzania ciśnienia dodatniego istnieje możliwość wyjmowania igły jedną ręką. Igła dostępna jest w różnych długościach 15, 17, 20, 25, 30, 35mm i średnicach 22G, 20G, 19G?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pkt. a).**

**Pytanie 18 – dotyczy zadania nr 36**

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie tożsame-opatrunek pooperacyjny donosowy w pełni rozpuszczalny wykonany z materiału pochodzenia roślinnego – karboskcymetylocelulozy. Opatrunek o sprężystej strukturze z możliwością przycinania oraz dopasowania do anatomicznego kształtu jamy nosa pozostający w miejscu aplikacji bez fragmentacji – aż do naturalnego rozpuszczenia. Budowa opatrunku pozwalająca na łatwą aplikację – ścięta przednia część opatrunku pod kątem 18⁰. Opatrunek o wymiarach dł./wys./szer.: 5cm / 1,3cm / 1,8cm, opakowanie 6 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 19 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na składanie ofert częściowych na każdą pozycję oddzielnie w zakresie pakietu nr 9?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.**

**Pytanie 20 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 1 dopuści: kaniule dożylne wykonane z PUR, bezpieczne, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klick", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania, umieszczonym centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, z 3 paskami wtopionymi w cewnik dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyle, opakowanie jednostkowe zawiera informację o materiale z jakiego wykonana jest kaniula, datę ważności, wszystkie parametry kaniuli, informacja o braku lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniul, kaniule posiadają koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym kaniuli, identyfikacja kaniuli w przypadku incydentu medycznego musi być identyfikowana kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania, rozmiar 20G przepływ 59ml/min, 17G przepływ 155 ml/min, 16G 1,75 przepływ 225, pozostałe rozmiary zgodnie z wymaganiami Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 21 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 2 dopuści: kaniule dożylne wykonane z PUR, bezpieczne bez portu i bez platformy stabilizującej, z jednostopniową identyfikacją wkłucia w komorze kontrolnej, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniul, w następujących rozmiarach:

0,7 przepływ 29 ml/min; 0,9 przepływ 42 ml/min; 1,0 przepływ 59 ml/min; 1,3 przepływ 103 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 22 – dotyczy Zadanie nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie 24 mg/H2O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 23 – dotyczy** Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania min. 24 mg/H2O?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 24 – dotyczy** Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 25 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym z dwoma znacznikami głębokości w postaci półpierścieni, wykonane z PCV, niesilikonowane, zawierające śladową ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 26 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „muszą posiadać logo lub nazwę własną producenta na korpusie lub baloniku kontrolnym” i dopuści oznaczenie nazwy własnej producenta na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 27 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z nadrukowaną informacją o braku zawartości ftalanów”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 28 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tolerancję rozmiaru mankietu (+/-2mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 29 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu niskociśnieniowego z potrójnym znacznikiem głębokości w postaci półpierścieni, wykonane z PCV, niesilikonowane, zawierające śladową ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 30 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojedynczą skalę cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31 – dotyczy** Zadanie nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z nadrukowaną informacją o braku zawartości ftalanów”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 32 – dotyczy** Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z mankietem niskociśnieniowym z dwoma znacznikami głębokości w postaci półpierścieni, wykonane z PCV, niesilikonowane, zawierające śladową ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 33 – dotyczy** Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „muszą posiadać logo lub nazwę własną producenta na korpusie lub baloniku kontrolnym” i dopuści oznaczenie nazwy własnej producenta na opakowaniu jednostkowym?

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

**Pytanie 34 – dotyczy** Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z nadrukowaną informacją o braku zawartości ftalanów”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 35 – dotyczy** Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tolerancję rozmiaru mankietu (+/-2mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 36 – dotyczy Z**adanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 37 – dotyczy** Zadanie nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki w rozmiarach 3.0-10.0?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 38 – dotyczy** Zadanie nr 13 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści długość min. 215 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.**

**Pytanie 39 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji wyłącznie w rozmiarze 2.0/535mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 40 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wzmocniona na całej długości plecionką z włókien żywicznych”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 41 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną na całej długości jednak nie plecionką z włókien żywicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 42 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji wyłącznie w rozmiarach: 3,3/800mm, 3,3/600mm, 5,0/800mm, 5,0/600mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 43 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „prowadnica w futerale zabezpieczającym przed uszkodzeniem” i dopuści zamiast tego prowadnicę pakowaną jednostkowo w ciasne opakowanie foliowo-papierowe, z końcówką zabezpieczoną dodatkowo sztywnym bloczkiem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym. Pakowanie zbiorczo po 10 sztuk w sztywny kartonik?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 44 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych wykonane z aluminium pokrytego gładkim PCV zapewniającym poślizg przy wkładaniu i wyjmowaniu prowadnicy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 45 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach:

• 2.0 mm – długość 255 mm;

• 3.3 mm – długość 340 mm;

• 4.0 mm – długość 340 mm;

• 4.7 mm – długość 340 mm;

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 46 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 3, 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wszystkie rozmiary w poz. 3 i 4 od jednego producenta”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 47 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych wykonane z aluminium pokrytego gładkim PCV zapewniającym poślizg przy wkładaniu i wyjmowaniu prowadnicy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 48 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach:

• 4.0 mm – długość 340 mm;

• 4.7 mm – długość 340 mm;

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 49 – dotyczy** Zadanie nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z kanałem do wentylacji w rozmiarze 5.0mm/700mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 50 – dotyczy** Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 51 – dotyczy** Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złącze nebulizatora 15F?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 52 – dotyczy** Zadanie nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cząsteczki o średnicy 2,0-2,2?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 53 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera z drenem o długości min. 15 cm, z nieodpinanymi skrzydełkami oraz bez miękkiej poduszki do strony kontaktu ze skórą pacjenta, z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru skrzydełek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 54 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera z portem bocznym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 55 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera w rozmiarach 19G o długościach 20, 25, 30 mm oraz 20G, 22G o długościach 15, 20, 25, 30 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 56 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera z drenem o długości min. 15 cm, z nieodpinanymi skrzydełkami oraz bez miękkiej poduszki do strony kontaktu ze skórą pacjenta, z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru skrzydełek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 57 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera z portem bocznym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 58 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera w rozmiarach 19G o długościach 20, 25, 30 mm oraz 20G, 22G o długościach 15, 20, 25, 30 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 59 – dotyczy** Zadanie nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „posiadające mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem w postaci dźwigni sygnalizującym „klikiem” bezpieczną pozycję igły”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 60 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski dostępne w 6 rozmiarach od 1 do 6?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 61 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści inną kolorystykę mankietów niż określona w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 62 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 1, 2, 3 z łącznikiem 15mm, natomiast w rozmiarach 4, 5, 6 z łącznikiem 22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 63 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści piktogramową instrukcję aplikacji zawartą w karcie katalogowej produktu, zamiast na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 64 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na opakowaniu znajdował się symbol „bez PVC”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 65 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na opakowaniu znajdowały się oznaczenia E, Rx?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie 66 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „przekreślona dwójka wytłoczona na masce (jednorazowa)” i dopuści takie oznaczenie wyłącznie na etykiecie produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 67 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski dostępne w 6 standardowych rozmiarach: 1, 2, 3, 4, 5, 6?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 68 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści inną kolorystykę mankietów niż określona w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 69 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę bez pierścienia mocującego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 70 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 1, 2, 3 z łącznikiem 15mm, natomiast w rozmiarach 4, 5, 6 z łącznikiem 22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 71 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści piktogramową instrukcję aplikacji zawartą w karcie katalogowej produktu, zamiast na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 72 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na opakowaniu znajdowało się oznaczenie Rx?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie 73 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 0-6, w tym rozmiary 0-1 ze złączem o średnicy 15mm oraz rozmiary 2-6 ze złączem o średnicy 22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 74 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści maskę wyposażoną w pierścień zaczepowy, który można bez problemu zdjąć z maski?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 75 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści etykietę posiadającą informację o rozmiarze maski – nadrukowany rozmiar o wielkości min. 0,3 cm? Dodatkowo na etykiecie jest zawarty numer katalogowy produktu o wielkości ok. 0,5 cm, którego ostatnia cyfra jest równoznaczna z rozmiarem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 76 – dotyczy** Zadanie nr 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rozmiar maski kodowany słownie bezpośrednio na masce oraz kolorystycznie za pomocą pierścienia zaczepowego? Każdy pierścień ma inny kolor odpowiadający rozmiarowi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 77 – dotyczy zadania nr** 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznych kaniuli z portem bocznym o podanych parametrach:

• Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR

• Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących – widoczna w RTG i USG

• Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły

• Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji

• Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi

• Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.

• Skrzydełka oraz korek portu bocznego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie

• Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany

• Gładka miękka, elastyczna powierzchnia

• Stożkowe zakończone cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika

• Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiają zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyle,

• Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji

• Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem

• Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia

• Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów

• Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna

• Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

• Na opakowaniu jednostkowym zawarta m.in. informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula, nazwa producenta

• Nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP

• Opakowanie handlowe – 50 sztuk

 O podanych rozmiarach i przepływach:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Gauge** | **Kolor** | **Przepływ** **ml/min** | **Rozmiar** **mm** | **Długość** **mm** |
| 16G | Grey | 200 | 1.80 | 45 |
| 17G | White | 140 | 1.50 | 45 |
| 18G | Green | 85 | 1.30 | 32 |
| 18G | Green | 85 | 1.30 | 45 |
| 20G | Pink | 55 | 1.10 | 32 |
| 22G | Blue | 33 | 0.90 | 25 |

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 78 – dotyczy zadania nr** 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznych kaniuli z portem bocznym o podanych parametrach:

• Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP)

• Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące)

• Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego)

• Zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku

• Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi

• Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi

• Elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszycia kaniuli zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyle

• Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły , wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie

• Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna

• Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

 O podanych rozmiarach i przepływach:



**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 79 – dotyczy zadania nr** 9 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu raportów badań pod względem biokompatybilności.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 80 – dotyczy zadania nr** 9 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznych kaniuli bez portu o podanych parametrach:

• Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PTFE

• Wyposażona w cztery paski radiocieniujące

• Wyposażona w automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły

• Transparentna komora wpływu zwrotnego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.

• Gładka miękka, elastyczna powierzchnia

• Stożkowe zakończone cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika

• Elastyczne skrzydełka umożliwiają zamocowanie kaniuli co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyle,

• Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji

• Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją

• Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia

• Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów

• Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna

• Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

• Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula

• Nie zawiera plastyfikowanego PVC i lateksu

 O podanych rozmiarach i przepływach

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Kolor** | **Rozmiar kaniuli (GAUGE)** | **Rozmiar cewnika w mm** | **Przepływ ml/min** |
| Szary | 16 G | 1,80 x 45 | 200 |
| Zielony | 18 G | 1,30 x 45 | 85 |
| Różowy | 20 G | 1,10 x 32 1,10 x 33 | 55 |
| Niebieski | 22 G | 0,90 x 25 | 33 |
| Żółty | 24 G | 0,70 x 19 | 18 |

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 81 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie łącznika bezigłowego o podanych parametrach:

• Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu

• Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min

• Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min

• Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI

• Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/

• Kompatybilny z MRI, brak metalowych części

• Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

• Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu

• Mały rozmiar, przeźroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu

• Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew

• Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.

• Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa

• Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść

• Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami

• Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5

• Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 82 – dotyczy zadania nr** 19 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z regulatorem o podanych parametrach:

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

• Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem

• Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

• Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu

• Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

• 15 µm filtr płynu

• Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

• Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwnym

• Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h

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

• Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku

• Opakowanie typu blister

• Wolny od ftalanów

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych wyżej parametrach jako równoważne rozwiązania.**

**Pytanie 83 – dotyczy zadania nr** 19 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z regulatorem o podanych parametrach:

• Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu od 0 do 300 ml/h

• Długość drenu 180 cm.

• Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji.

• Możliwość obsługi jedną ręką.

• Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.

• Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.

• Zakończenie dreny luer lock.

• Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.

• Sterylizowany tlenkiem etylenu.

• Jednokrotnego użytku.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 84 – dotyczy zadania nr** 19 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z regulatorem o podanych parametrach:

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

• Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem

• Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

• Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu

• Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

• 15 µm filtr płynu

• Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

• Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwnym

• Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h

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

• Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku

• Opakowanie typu blister

• Wolny od ftalanów

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 85 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego z możliwością używania przez 7 dni lub 600 wejść.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie 86 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego pakowanego pojedynczo w opakowania typu blister.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 87 – dotyczy zadania nr** 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH2O przy Vt=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 88 – dotyczy zadania nr** 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26 ml, masa 18 g, dla objętości oddechowej 75-1200ml, poziom nawilżania 32 mg/l H2O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 89 – dotyczy zadania nr** 3

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego PCV o zwiększonym poślizgu, bez zawartości silikonu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 90 – dotyczy zadania nr** 3

Czy Zamawiający dopuści rurki ze znacznikami głębokości w postaci pasków nie na całym obwodzie rurki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 91 – dotyczy zadania nr** 3 pkt. C

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zbrojenie było na całej długości rurki do łącznika, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 92 – dotyczy zadania nr** 3

Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby informacja o braku zwartości lateksu i ftalanów znajdowała się na opakowaniu jednostkowym i dopuści produkty bez zawartości lateksu i ftalanów bez takiego oznakowania. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, producent nie ma obowiązku oznaczenia produktów, w przypadku braku zawartości tych substancji. Obowiązek takiej informacji dotyczy sytuacji, gdy produkt zawiera lateks lub ftalany.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 93 – dotyczy zadania nr 21**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 21 poz 1 i 2 wkłucie doszpikowe dla dzieci i dorosłych, zaprojektowane w celu uzyskania bezpiecznego, kontrolowanego , natychmiastowego dostępu doszpikowego. Wprowadzanego w sposób atraumatyczny z niskim wskaźnikiem bólu , igła wprowadzana jest w sposób obrotowy .W zestawie z igłą znajduje się opatrunek stabilizujący, przewód przedłużający, opaska, pojemnik na zużyte igły.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 94 – dotyczy** Zadanie 3 pozycja A

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem zawierająca dwa półpierścienie jako znacznik głębokości na rurce, wykonane z elastycznego PCV ze śladowa zawartością ftalanów, niesilikonowaną, z mankietem o jednym rozmiarze dla wszystkich rozmiarów rurki, z zakończeniem jak na zdjęciu?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 95 – dotyczy** Zadanie 3 pozycja B

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu wykonaną z elastycznego PCV ze śladową zawartością ftalanów, niesilikonowaną, z podwójnym znacznikiem głębokości oraz pojedynczą skalą co 1 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 96 – dotyczy** Zadanie 4 pozycja A

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w rozmiarach 3,0-10,0 zawierająca dwa półpierścienie jako znacznik głębokości na rurce, wykonane z elastycznego PCV ze śladowa zawartością ftalanów, niesilikonowaną, z mankietem o jednym rozmiarze dla wszystkich rozmiarów rurki, z zakończeniem jak na zdjęciu?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 97 – dotyczy** Zadanie 4 pozycja B3

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową wykonaną z wysokiej jakości polietylenu (PE) pozbawionego PCV oraz ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 98 – dotyczy** Zadanie 4 pozycja B3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem i prowadnicą, prostą, jak na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 99 – dotyczy** Zadanie 5 pozycja A

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z prowadnicą w rozmiarach 3,0 do 10,0 ze znacznikiem głębokości w formie dwóch półpierścieni, z zakończeniem rurki jak na zdjęciu, wykonana z elastycznego PVC, niesilikonowaną, z mankietem o jednym rozmiarze dla wszystkich rozmiarów rurek, z prowadnicą wykonaną z aluminium?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 100 – dotyczy** Zadanie 9 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniulę bez nazwy producenta na przyrządzie, nazwa producenta oraz logo na opakowaniu jednostkowym, w rozmiarze 1,1x45 z przepływem 142 ml/min? Reszta parametrów jak w swz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 101 – dotyczy** Zadanie 9 pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań pod względem biokompatybilności ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 102 – dotyczy** Zadanie 9 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniulę bez platformy stabilizującej, ze skrzydełkami z możliwością przyszycia do skóry, z przepływami jak poniżej:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 103 – dotyczy** Zadanie 10 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o opisie:

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



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 104 – dotyczy** Zadanie 11 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wysokociśnieniowy zestaw do drenażu ran pooperacyjnych z

podciśnieniem początkowym 900 mbar, z drenem o długości 125cm z uniwersalną

końcówką do drenów redona od ch6 do ch 18, jak na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 105 – dotyczy** Zadanie 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wysokociśnieniowy zestaw do drenażu ran pooperacyjnych z

podciśnieniem początkowym 900 mbar, z drenem łączącym i drenem redona z trokarem

w rozmiarach od ch8 do ch 18?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 106 – dotyczy** Zadanie 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści butelkę płaską do odsysania ran bez harmonijki u podstawy, ze

skalą co 10ml, z możliwościa do podłączenia drenów CH6-CH18?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 107 – dotyczy** Zadanie 11 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści butelkę płaską do odsysania ran bez harmonijki u podstawy o pojemności 200ml lub 400ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 108 – dotyczy** Zadanie 12 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia w rozmiarach 8 i 10?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 109 – dotyczy** Zadanie 12 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania ze zmrożoną powierzchnią, a dwoma otworami naprzenaległymi w rozmiarach CH6 do CH18?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 110 – dotyczy** Zadanie 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą przeznaczoną do stosowania przez 48 h w ciele pacjenta (oświadczenie producenta)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 111 – dotyczy** Zadanie 18 pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę pediatryczną bez badań klinicznych, kaniula całościowo widoczna w promieniach rtg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 112 – dotyczy** Zadanie 18 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną o opisie:

• posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie

• samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem

▪ igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut

▪ cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG

▪ kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w

samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru

▪ uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką

▪ filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia

▪ dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G

▪ jednorazowego użytku

▪ nie zawiera lateksu

▪ nie zawiera ftalanów

▪ sterylizowana tlenkiem etylenu



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 113 – dotyczy** Zadanie 19 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści precyzyjny regulator z drenem o długości 145cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 114 – dotyczy** Zadanie 27 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml, średnia wielkość wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min – 3,23um, przeznaczony do stosowania w pozycji pionowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 115 – dotyczy** Zadanie 39 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do terapii infuzyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 116 – dotyczy** Zadanie 42 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z pompowanym mankietem, nieelastomerowym, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, rozmiar łącznika w rozm. 0 i 1 15 mm OD , dla rozmiaru 2 -6 łącznik 22 mm ID, w rozmiarach z kodowaniem kolorystycznym jak poniżej:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 117 – dotyczy** Zadanie 42 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z otwartym mankietem, nieelastomerowym, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, rozmiar łącznika w rozm. 1 i 2 15 mm OD , dla rozmiaru 3 -6 łącznik 22 mm ID, w rozmiarach z kodowaniem kolorystycznym jak poniżej:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 118 – dotyczy** Zadanie 42 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z otwartym mankietem, nieelastomerowym, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, rozmiar łącznika w rozm. 1 i 2 15 mm OD , dla rozmiaru 3 -6 łącznik 22 mm ID, w rozmiarach z kodowaniem kolorystycznym jak poniżej:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 119 – dotyczy** Zadanie 42 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z otwartym mankietem, nieelastomerowym, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, rozmiar łącznika w rozm. 1 i 2 15 mm OD , dla rozmiaru 3 -6 łącznik 22 mm ID, w rozmiarach z kodowaniem kolorystycznym jak poniżej:

 

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 120 – dotyczy** Zadanie 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy, Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji o opisie:

• 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

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 nie dopuszcza.**

**Pytanie 121 – dotyczy projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a, b, d:

1. Wykonawca zapłaci kary umowne w przypadku:

a) nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 , § 41 ust. 1 oraz § 41 ust. 9 niniejszej Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego**

b) nie dochowania terminów określonych w § 5 w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej **części** dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto** **wadliwej części dostawy**

d) zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymienionych w par. 4 ust. 4 lub 5 oraz § 41 ust. 15 lub 16 niniejszej umowy w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty.**

**Odpowiedź****: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami par. 6 ust. 3 maksymalna wysokość kar nie może przekroczyć 70% łącznej wartości przedmiotu umowy.**

**Pytanie 122 – dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W umowie wskazano, że za nieterminowe regulowanie należności Wykonawca może naliczyć odsetki zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.**

**Pytanie 123**

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi?

**Odpowiedź: Wykonawca nie podał numeru zadania, którego ma dotyczyć pytanie. Jeżeli dotyczy zadania nr 27 poz.1 - Zamawiający dopuszcza z możliwością pracy w pozycji siedzącej i leżącej.**

**Pytanie 124**

Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 200 cm- o przekroju standardowym i nebulizatorem o pojemności 6 ml, typ prosty, wykonaną z nietoksyczny materiału PVC, indywidualnie pakowana, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania ), sterylne, rozmiary S-XL, rozmiar XS dla niemowląt, rozmiar S-M dla dzieci oraz rozmiar L-XL dl dorosłych. ?

**Odpowiedź: Wykonawca nie podał numeru zadania, którego ma dotyczyć pytanie. Jeżeli dotyczy zadania nr 27 poz.1 - Zamawiający dopuszcza z możliwością pracy w pozycji siedzącej i leżącej.**

**Pytanie 125 – dotyczy zadania nr 25**

Czy w zadaniu 25, poz. 1 Zamawiający oczekuje trzech linii kontrastujących

w promieniach RTG, taka ilość linii ułatwia identyfikację położenia zgłębnika na zdjęciu RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 7.**

**Pytanie 126 – dotyczy zadania nr** 26

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornika amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedna ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. System bez zakrzywionej igły i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów ( typu róża). Linie ciśnieniowe grubościenne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 127 – dotyczy zadania nr** 27

Prosimy o dopuszczenie zestawów do nebulizacji wyposażonych w maski z podwójnym podbródkiem pokrywających standardowe rozmiary (bez wyspecyfikowanych rozmiarów), spełniających pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 128 – dotyczy zadania nr** 25 pozycja 1

Czy w celu zapewnienia lepszej konkurencyjności i możliwości przystąpienia większej liczby oferentów zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Zgłębnika poliuretanowego w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z prowadnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm. Zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolny od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit.

Ch 8 dł. 120 cm, Ch 10 dł. 120 cm, Ch 12 dł. 120 cm (Rozmiar w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych wyżej parametrach jako równoważne rozwiązania.**

**Pytanie 129 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w poz. 1 dopuści przepływ 142 ml/min. dla kaniuli 1,5 zamiast 128-133ml/min.? Pozostałe rozmiary/przepływy zgodne z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 130 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w poz. 1 dopuści trzpień koreczka minimalnie powyżej krawędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 131 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w poz. 2 dopuści przepływ 23 ml/min. dla kaniuli 0,7 zamiast 20-22ml/min.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 132 – dotyczy zadania nr 9**

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w poz. 2 dopuści przepływ 36 ml/min. dla kaniuli 0,9 zamiast 32-35ml/min.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 133 – dotyczy zadania nr 43**

Czy Zamawiający w Zadaniu 43 w poz. 1 dopuści system bezigłowy do zabezpieczeń dostępów dożylnych z możliwością podawania płynów, leków, pobierania krwi, odporny na działanie lipidów i cytostatyków, zabezpieczający dojście przez wymagane 7 dni i aż 600 wejść, z silikonową przeźroczystą, łatwą do dezynfekcji membraną, z końcówką luer-lock. System pakowany i zabezpieczony jałowo w opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 134 – dotyczy zadania nr** 26 - Linia pomiarowa do ciśnienia inwazyjnego

Czy Zamawiający dopuści zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia o długości linii pomiarowej 120+30cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 135 – dotyczy zadania nr** 26 - Linia pomiarowa do ciśnienia inwazyjnego

Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 136 – dotyczy zadania nr** 26 - Linia pomiarowa do ciśnienia inwazyjnego

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?



**Odpowiedź: Zgodnie z OPZ – okrągły wtyk pionowy.**

**Pytanie 137 – dotyczy zadania nr** 26 - Linia pomiarowa do ciśnienia inwazyjnego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.6 i poz.7 zestawów do inwazyjnego pomiaru ciśnienia zgodnie z poniższym schematem?:



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 138 – dotyczy SWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej zaokrąglonej do 3 miejsc po przecinku. Ostateczna cena oferty musi być zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie 139 – dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

**Odpowiedź: Powyższa sytuacja została uregulowana w treści Projektu Umowy (§ 7 ust. 2 lit b).**

**Pytanie 140 – dotyczy wzoru umowy**

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w

komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu

zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w …………….., nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Wprowadzenie klauzuli waloryzacyjnej nie jest w tym przypadku obligatoryjne.**

**Pytanie 141 – dotyczy** **§4 ust. 1 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 142 – dotyczy §5 ust. 2 projektu umowy:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu wymiany towaru na wolny od wad w dni robocze.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający określił, iż Wykonawca wymieni towar na wolny od wad niezwłocznie, nie później niż w ciągu 72 godzin roboczych od daty rozpatrzenia reklamacji.**

**Pytanie 143 – dotyczy zadania** nr 10

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze róznym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g; kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką; bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min; wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml; informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy; ilość aktywacji 100; dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 144 – dotyczy zadania nr** **10**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, obudowa przeźroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, dostępny także w wersji tętniczej z czerwoną obudową wg potrzeb zamawiającego, nie zawierający metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie 325 PSI, przepływ do 600 ml/min.przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wklucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podlączenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 145 – dotyczy zadania nr 28**

W trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28, pozycja1 i 2 alternatywną Igłę Hubera z drenem o dł. 20 cm. Igła typu motylek, ze skrzydełkami, z klipsem zatrzaskowym na drenie. Skrzydełka oznaczone kolorem odpowiadającym rozmiarowi igły. Ergonomiczna konstrukcja skrzydełek pozwala w pełni kontrolować dostęp i widoczność umiejscowienia urządzenia. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem, którego włączenie można usłyszeć, poczuć lub zobaczyć Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa . Rozmiary: 19G: 19mm, 25mm, 38mm. Rozmiary 20 i 22G o długościach: 13, 19, 25 i 38mm.

 

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych wyżej parametrach jako równoważne rozwiązania.**

**Pytanie 146 – dotyczy zadania nr 43**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, obudowa przeźroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, dostępny także w wersji tętniczej z czerwoną obudową wg potrzeb zamawiającego, nie zawierający metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie 325 PSI, przepływ do 600 ml/min.przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wklucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podlączenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 147 – dotyczy zadania nr** 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zapis w wymogach bezwzględnych ‘delikatnie zaokrąglone zakończenie rurki’ dotyczy charakterystycznego kształtu zakończenia rurki typu bawolego nosa

**Odpowiedź:** **Zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 148 – dotyczy zadania nr** 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek z poz 1 oraz 2 ze znacznikami głębokości obejmującymi 1/3 obwodu rurki.

**Odpowiedź****: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie 149 – dotyczy zadania nr** 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w punkcie 8 wymogów bezwzględnych do punktu A. jest przewidziana dopuszczalna tolerancja wartości +/- 2 mm, która jest uzależniona od stopnia wypełnienia balonika.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie 150 – dotyczy zadania nr** 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min i wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml. Średnica w najszerszym punkcie ok.1cm. Produkt sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo opakowanie folia-papier lub tyvec, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 151 – dotyczy zadania nr** 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmy pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażania odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wkłucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.**

**Pytanie 152 – dotyczy zadania nr** 27 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych o uniwersalnym rozmiarze z metalowym zaciskiem na nos, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza, ale z uwzględnieniem pracy w pozycji siedzącej i leżącej.**

**Pytanie 153 – dotyczy zadania nr** 27 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany nebulizator posiadał wysoką wydajność, co przekłada się na tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu max 7,36 min. (+/- 0,26 min.). Parametr potwierdzony w katalogach producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 154 – dotyczy zadania nr** 42 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestezjologicznej, jednorazowego użytku, biologicznie czystej, z miękkim mankietem z TPE, niewymagającym zewnętrznego uszczelniania, umożliwiającym szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. W rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży / dorosły bardzo duży, rozmiar maski kodowany barwą mankietu oraz oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu. Korpus maski wykonany z polipropylenu, o anatomicznym kształcie zapewniającym dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta oraz zmniejszającym „przestrzeń martwą”, wykonany z przezroczystego materiału, zakończony kominem 22 F dla rozmiarów od 3 do 7 wyposażonym w pierścienie mocujące oraz zakończony kominem 15 M dla rozmiarów 1-2. Maska anestezjologiczna pozbawiona PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilna ze środowiskiem MRI. Na etykiecie jednostkowej nazwa w języku polskim, rozmiar, data produkcji, data ważności, piktogram, instrukcja użycia, oznaczenie braku lateksu, DEHP, BPA i kompatybilności z MRI.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 155 – dotyczy zadania nr** 42 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 156 – dotyczy zadania nr** 42 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz. 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 157 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o przepływie min. 165 ml/min, do zabezpieczeń dostępów dożylnych i dotętniczych, zabezpieczający dojście u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) lub 7 dni. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. Jednorazowy, pakowany pojedynczo, bez dodatkowego aplikatora, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 158 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmy pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażania odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wkłucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ. Zamawiający dopuszcza w/w badania, ale nie wymaga.**

**Pytanie 159 – dotyczy zadania nr** 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 160 – dotyczy zadania nr** 14 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje cewnika do karmienia z możliwością stosowania do 4 tygodni, potwierdzoną na oryginalnym opakowaniu przez producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.**

**Pytanie 161 – dotyczy zadania nr** 25, poz.1

Czy Zamawiający oczekuje, aby zgłębnik posiadał min. 2 linie kontrastując w RTG?. Tego typu rozwiązanie pozwala na swobodną ocenę lokalizacji cewnika. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 162 – dotyczy zadania** nr 25, poz.1 i 2

Czy Zmawiający oczekuje, aby zaoferowane produkty w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane produkty w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta.**

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z poważaniem

Anna Pośpiech

Sekretarz

Komisji Przetargowej