



Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny  
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec  
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448 BDO: 000150922  
tel. 571 334 686  
www.spzoz.zgorzelec.pl  
*Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”*

Numer sprawy 21/ZP/2024  
DZP/178/2024

Zgorzelec, dnia 14.06.2024r.

### Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

#### **Dotyczy postępowania przetargowego na: Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku (medycznych i niemedycechnych) oraz drobnego sprzętu medycznego.**

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2009r. (Dz. U. z 2023r., poz. 1605 t.j. ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

#### **(ZAPYTANIE NR 1)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 igieł do znieczuleń typu Pencil Point z prowadnicą z taką konstrukcją uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę skracają długość całkowitą igły mniej niż 12 mm, z eliptycznym ergonomicznym uchwytem ze wskaźnikiem położenia szlif igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR w rozmiarach: poz. 1 G25 x 90mm z prowadnicą pakowaną razem; poz. 2 G27x 90mm z prowadnicą pakowaną razem; poz. 3 G27x 100mm z prowadnicą pakowaną razem.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 2)**

##### **Pytanie 1 – dotyczy postępowania**

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie aby w przypadku gdy producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, Wykonawca poinformował o tym poprzez umieszczenie tej informacji na dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 10 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 0,32 ml.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 3 - dot. pakietu nr 10 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie kraników sterylizowanych tlenkiem etylenu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 4 – dot. pakietu nr 10 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kraników pakowanych po 50 sztuk.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 5 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 2,4 ml.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 6 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kranika z drenem o średnica wewnętrznej 3,0 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 7 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kranika bez dodatkowego portu do iniekcji.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kraników pakowanych po 25 sztuk.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Proszę o odstąpienie od wymogu blokowania koreczka po obrocie o 180°.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul bez kolorystycznie znakowanych skrzydełek.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 12 – dot. pakietu nr 18 poz. 2**

Proszę o odstąpienie od wymogu blokowania koreczka po obrocie o 180°.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dot. pakietu nr 18 poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z dodatkowym portem do iniekcji.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 14 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 15 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o długości 33 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 16 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o długości 32 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 17 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o długości 32 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 12 poz. 1**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje 300 opakowań po 100sztuk.

**Odp. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 12 poz. 1 oczekuje zaoferowania 300 opakowań po 100szt.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 12 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody o wymiarach 30mm x 44mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 12 poz. 10**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody wykonanej z pianki, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 12 poz. 13**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu do USG, niebieskiego bez informacji o dedykacji do konkretnego urządzenia.

Nie znając specyfikacji aparatu (instrukcji, zaleceń itp.) nie jesteśmy w stanie określić jaki konkretny żel zaproponować?

W przypadku nie dopuszczenia proponowanego przez nas żelu prosimy o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia- wskazanie konkretnego wymaganego żelu (nazwa asortymentu, producent)

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 5 – dot. Projekt umowy – par. 2 ust. 1 i 5 (pakiet 12)**

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem dostawy do wskazanego pomieszczenia? Czy Zamawiający oczekuje dostaw do różnych pomieszczeń/ oddziałów szpitala?

**Odp. Zamawiający pod pojęciem dostawy do wskazanego pomieszczenia ma na myśli pomieszczenie Magazynu Głównego Szpitala WS-SPZOZ w Zgorzelcu, 59-900 Zgorzelec, ul. Lubańska 11-12 (poziom -1) zgodnie z par. 2 ust. 1 projektu umowy.**

**Pytanie 6 – dot. Projekt umowy – par. 6 ust. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „wartość brutto, o której mowa w par. 4 ust. 1” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.**

**Pytanie 7 – dot. Projekt umowy – par. 10 ust. 2a**

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia, od wyrażenia zgody przez wykonawcę.

**Odp. Każdorazowo w przypadku sporządzenia aneksu do umowy zgodę na ten aneks muszą wyrazić obydwie strony umowy. Nie ma zatem potrzeby modyfikacji umowy w tym zakresie.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 2 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 60mm, spełniający pozostałe wymagania SWZ. Dopuszczenie powyższego pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 2 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 60mm, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 2 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 70mm, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 2 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 100mm, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 5 – dot. pakietu nr 2 poz. 6**

Czy zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 100mm, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 2 poz. 8**

Czy zamawiający dopuści pojemnik 20 litrowy bez wycięć w otworze wrzutowym?

Pojemniki 20 litrowe przeznaczone są do większych odpadów medycznych, a co za tym idzie nie ma konieczności, aby posiadały one otwór wrzutowy wyposażony w wycięcia ułatwiające oddzielenie igły od strzykawki.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 2 poz. 10**

Prosimy o wyjaśnienie czy w formularzu cenowym nie zaszła omyłka i w pozycji 10 powinno być – pojemnik składający się z dwóch elementów?

**Odp. Zamawiający potwierdza, że w formularzu cenowym w zakresie pakietu nr 2 poz. 10 zaszła omyłka w opisie (winno być pojemnik składający się z dwóch a nie trzech elementów), w związku z tym Zamawiający poprawia formularz cenowy w tym zakresie zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 2 poz. 12**

Czy zamawiający dopuści pojemnik 10l o wysokości 30cm, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 5)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 16**

Prosimy o odstąpienie od wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu SERRES. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy SERRES są kompatybilne tylko wkłady firmy SERRES. Brak dopuszczenia rozwiązań równoważnych innych producentów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ, co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający, w przypadku

dopuszczenia systemu równoważnego, ma prawo zażądać uwzględnienia w ofercie konieczności wymiany wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, ewentualnie mocowanie).

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 16 poz. 1-4**

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach:

wkłady mają kształt okrągły, mający zastosowanie przy aparatach anestezyjologicznych; posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia”, o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady częściowo sprasowane, co ogranicza przestrzeń magazynową. Pojemniki na wkłady wyposażone są tylko w zaczep do mocowania (nie wymagają "króćca" ze względu na inne rozwiązanie techniczne-próżnia podawana bezpośrednio do wkładu). Pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 16 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści dren 2m, z łącznikiem do odsysania przerywanego typu kapkon, zapakowany razem z wkładem, różnych producentów, ale kompatybilne? Pozostałe jak w SIWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 16 poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie proszku żelującego w wiadrach po 4kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 6)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, na bazie kwasu nadoctowego (kwas octowy, nadtlenek wodoru, kwasu nadoctowy) o wymaganej i potwierdzonej w akredytowanym laboratorium skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego: B, F, Tbc, V (wg EN 14476, EN 17111), S - EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile R027) oraz EN 13704 (C. sporogenes, C. perfringens, C. difficile), w czasie 5 minut, preparat zachowuje aktywność bójczą do 15 dni? Potwierdzona przez producenta kompatybilność z preparatem z pozycji 3, okres ważności produktu 12 miesięcy, wyrób medyczny, spełnia pozostałe wymagania SWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów giętkich i sprzętu termolabilnego, narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, substancja aktywna: kwas nadoctowy (kwas octowy, nadtlenek wodoru) ? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia. Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania: 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile R027), tego samego producenta co preparat z poz. 3, okres ważności produktu 12 miesięcy, spełnia pozostałe wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu nie wymagającego czasu aktywacji?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o potwierdzonej skuteczności sporobójczej wg jedynej obowiązującej normy z obszaru medycznego EN 17126, badania na wszystkich szczepach normatywnych?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 5 – dot. pakietu nr 27 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków testowych konfekcjonowanych w op. 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 27 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie kompleksu pięciu enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza, celuloza), stężenie 0,2% działającego w czasie 3 min. (myjnie-dezynfekторы), spełniającego pozostałe warunki SWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 1 poz. 14**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do infuzji grawitacyjnych - poza wskazaną w SWZ skutecznością filtracji filtra odpowietrznika dla bakterii (BFE) min. 99,999994% - powinny charakteryzować się także skutecznością filtracji dla wirusów (VFE) na poziomie minimum 99,9996 % - tak jak np. w tego typu aparatach lidera w ich produkcji firmy B.Braun (Niemcy) /lub innych równoważnych/, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 1 poz. 14**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymagana w SWZ skuteczność filtracji filtra odpowietrznika powinna być potwierdzona przez badania przeprowadzone w akredytowanym, niezależnym od producenta laboratorium - zgodnie ze standardem ASTM F2101 /lub innym równoważnym/ oraz przedstawiona na wezwanie Zamawiającego w wypadku jakichkolwiek wątpliwości, co do zgodności zaoferowanego wyrobu z wymogami SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 1 poz. 15**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymagana w SWZ skuteczność filtracji bakterii (BFE) min. 99,99999%, powinna być potwierdzona przez badania przeprowadzone w akredytowanym, niezależnym od producenta laboratorium - zgodnie ze standardem ASTM F2101 /lub innym równoważnym/ oraz przedstawiona na wezwanie Zamawiającego w wypadku jakichkolwiek wątpliwości co do zgodności zaoferowanego wyrobu z wymogami SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 1 poz. 16**

Prosimy o potwierdzenie, iż wymagana zapisami SWZ cyt. „wbudowana zastawka, zapobiegająca wyciekaniu leku po odłączeniu od strzykawki” to jednokierunkowa zastawka wbudowana całkowicie w korpus przyrządu, spełniająca w pełni opisaną w SWZ funkcję - tak jak np. w tego typu spike'ach lidera w ich produkcji firmy B.Braun (Niemcy) /lub innych równoważnych/, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 5 – dot. pakietu nr 1 poz. 16**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji płynów z butelek, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu w warunkach klinicznych - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta, celem ich identyfikacji w całym okresie ich klinicznego użytkowania - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 8)**

**Pytanie 1 – dot. §2 ust. 5 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary do 5% wartości danego zamówienia netto.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie kary określonej §2 ust. 5 projektu umowy do 5% wartości danego zamówienia brutto i modyfikuje ten zapis zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma.**

**Pytanie 2 – dot. §6 ust. 1 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu reklamacji oraz wymiany towaru w dni robocze.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3 – dot. §6 ust. 1 pkt. 2 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kary umownej do 20 zł za każdy przypadek.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4 – dot. §6 ust. 3 2 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie kary umownej od wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 5 – dot. §6 ust. 8 projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie całkowitej sumy kar umownych do 30% wartości łącznego wynagrodzenia brutto.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 1 poz. 11**

W związku z wycofaniem przez producenta kaniuli dożylniej wyposażonej w cewnik z PTFE i wprowadzeniem na rynek kaniuli przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów, wykonanej z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, posiadającej zatyczkę kontroli przepływu o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył z dodatkowym otworem przy ostrzu igły umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi), opakowanie blister pack, rozmiary: 24G (0,7x19mm)przepływ 19ml/min, 26G (0,6x19mm)przepływ 14ml/min, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyżej opisanego produktu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 1 poz. 14**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej:

Bezpieczny zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji; precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji; spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet; komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A , filtr 15 mikronów w dnie komory (oznaczenie na opakowaniu), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny; długość drenu 175 cm; dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką, z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu priming cap sterylne – EO; na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 1 poz. 16**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji płynów:

Ostona z zatrzaskiem, objętość wypełniania 0,25ml, filtr wlotu powietrza 0,1 mikr (hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr niebieski, bez potwierdzenia badaniami.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi oraz samozamykający się korek górnego portu z trzpieniem wystającym powyżej krawędzi; pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału; kolor wg norm ISO dotyczących kaniuli; zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem; jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu; w rozmiarach 14G-22G, pakowane po 50szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w rozmiarze 24G kaniuli dożylniej posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia; bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących; wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 24G.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu nr 18 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli, typu bezpiecznego wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji; posiadającej dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli; możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli, z trzpieniem wystającym powyżej krawędzi; posiadającą zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuceniem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, opakowanie blister pack, w rozmiarach 14G-22G , pakowane po 50szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 12 – dot. pakietu nr 18 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w rozmiarze 24G alternatywnej kaniuli bezpiecznej , cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem, automatycznym systemem chowania igły zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem

(zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, pakowane po 50 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dot. pakietu nr 18 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej kaniuli bezpiecznej, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem, automatycznym systemem chowania igły zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, w rozmiarach 24G-16G, pakowane po 50 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 14 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej kaniuli posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu, z trzpieniem wystającym powyżej krawędzi; pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Rozmiar 1,1-20G (różowy) długość 32 mm, przepływ 67ml/min, pakowane po 50 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 15 – dot. pakietu nr 19 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli typu bezpiecznego wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone min 3 badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty); posiadającej dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. z trzpieniem wystającym powyżej krawędzi; posiadającej zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi; posiadającej zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachlapaniu krwią; pozbawionej jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, opakowanie blister pack. Rozmiar 1,1mm - 20G (różowy) dł. 32 mm, przepływ min. 67 ml/min. Op. 50szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 8 §5 projektu umowy**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę aby w przypadku pakietu nr 8 termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy i modyfikuje umowę w tym zakresie zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 8 §6 ust. 8 projektu umowy**

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby całkowita suma kar umownych naliczonych na podstawie umowy nie mogła przekroczyć 20 % wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie? W ocenie Wykonawcy zapis w obecnym brzmieniu jest zbyt rygorystyczny.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 4 poz. 1-2**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 4, Pozycji 1 oraz 2 igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych o dł. 90 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 11)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 4 poz. 3**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 4, Pozycji 3 igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych o dł. 120mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 4 poz. 3**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 4, Pozycji 3 igieł do znieczuleń

podpajęczynówkowych o dł. 114mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 13)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 22 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 22 w poz. 3 zestawów laryngologicznych L (średnica zewnętrzna wziernika do ucha 4,6 mm) i M (średnica zewnętrzna wziernika do ucha 4 mm) ? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 22 poz. 4-5**

Jak należy wycenić pozycje , których produkcja została zakończona (pak. 22 poz. 4 i 5) ?

**Odp. Asortyment z poz. 4-5 pakietu nr 22 należy wycenić podając cenę z ostatniego zakupu, zaznaczając przy tych pozycjach, że ich produkcja została zakończona.**

#### **(ZAPYTANIE NR 14)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 34 poz. 3**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 34 do odrębnego pakietu pozycje nr 3 - bolus żelowy z żelu silikonowego z siatką wymiar 30x30x0,5 cm?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 34 poz. 4**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 34 do odrębnego pakietu pozycje nr 4 – bolus żelowy z żelu silikonowego z siatką wymiar 30x30x1,0 cm?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **(ZAPYTANIE NR 15)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 7 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści mankiety 25-36 kompatybilny z pozostałymi zaoferowanymi ciśnieniomierzami?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 16)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 1 poz. 7**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 7 dopuści Zestaw do konikotomii bez mankiety w rozmiarze o średnicy wewnętrznej 4,0 mm. Elementy zestawu to: Rurka konikotomijna bez mankiety. Giętkie przedłużenie rurki wyprodukowane z silikonu, ze złączami. Skalpel. Strzykawka o poj. 10 ml. jednokierunkowa z komfortową opaską szyjną zamontowaną fabrycznie do rurki.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 17)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 4 poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu zamiast wbudowanego przyrządu zmieniającego barwę ze srebrnej po napełnieniu PMR?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 4 poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści igły posiadające kropkę kierunkową przy ścięciu, w celu zlokalizowania ostrza?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 3 – dot. pakietu nr 4 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze G27x120?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 4 – dot. pakietu nr 7 poz. 3, 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści aparat AMBU jednorazowego użytku z jedną maską w zestawie?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 5 – dot. pakietu nr 7 poz. 3, 4, 5**



Czy Zamawiający dopuści aparat AMBU jednorazowego użytku z jedną maską w zestawie, natomiast drugą maskę dołączoną osobno?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 7 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści termometr bezdotykowy pozwalający na mierzenie temperatury z czoła z odległości 5-10 cm, termometr na podczerwień, alarm w przypadku gorączki, podświetlany wyświetlacz, pomiary w stopniach Celsjusza lub Fahrenheita, automatyczne wyłączenie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 7 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści tacę na leki o wymiarach 405x315x55 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 26 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści system do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu nr 26 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga sterylnego systemu do zbiórki stolca?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu nr 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)), nieprzezroczysty, z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu nr 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opak a1 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 12 – dot. pakietu nr 28 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści cewnik ze śladową zawartością ftalanów?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dot. pakietu nr 28 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach ch5,6,8,10?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 14 – dot. pakietu nr 28 poz. 9-10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długościach 800mm/1000mm/1250mm ze znacznikami na 45/55/65 cm od końca?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 15 – dot. pakietu nr 28 poz. 9-10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z dwoma otworami bocznymi?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 16 – dot. pakietu nr 28 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści równoważna sondę Sengstakena przeznaczona do tamponady krwawiących żyłaków przełyku, jednorazowego użytku, sterylna, skalowana, elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków, lateksowy balon na wysokości przełyku i

lateksowy balon żołądkowy z pierścieniami nieprzepuszczającymi promieni rentgenowskich na każdym końcu, o rozmiarze CH 18 i CH 21?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 17 – dot. pakietu nr 28 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z końcówką tiemanna o długości 400mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 18 – dot. pakietu nr 28 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę wykonaną z aluminium pokrytego pcv?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 19 – dot. pakietu nr 28 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści śladową zawartość ftalanów?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 20 – dot. pakietu nr 28 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę w rozmiarach: 2.0, 3.3, 4.0, 4.7?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 21 – dot. pakietu nr 29 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren redona wykonany z pcv?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 22 – dot. pakietu nr 29 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści szpatułkę sterylną pakowaną pojedynczo w opak lub niesterylną, luzem w opakowaniu kartonowym?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 23 – dot. pakietu nr 29 poz. 9-10**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik typu redon - możliwość połączenia z drenami o średnicach od 6CH do 18CH?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 24 – dot. pakietu nr 29 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5L oraz o kształcie jak niżej:



**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 25 – dot. pakietu nr 29 poz. 12**

Czy Zamawiający z powodu braku dostępności na rynku produktu z pozycji 12 zgodzi się na wykreślenie bądź wydzielenie tej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 26 – dot. pakietu nr 29 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak a80 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 27 – dot. pakietu nr 29 poz. 29**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krztaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiety stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiety umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 18)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 9 poz. 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie rękojeści uniwersalnej z płynną artykulacją 45o w dwie strony, z wyróżnieniem 27,5o, brak funkcji grasperowania, możliwość łapania tkanki nieodpalonym ładunkiem, długość 11 cm, 16 cm i 26 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 19)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 27 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Aniosyme Synergy 5 wykazujący szybkie działanie w myjniach-dezynfektorach, niezależnie od jakości użytej wody – już w 5 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 20)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 29 poz. 7-8, 16, 17**

Czy zamawiający wydzieli poz. 7-8,16,17 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.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 29 poz. 3-4, 27-28**

Czy zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 21)**

##### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 14A poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 14A w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające, pakowane w sterylnych zasobnikach 6 sztukowych z taśmą samoprzylepną rozmiar L?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 14A poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 14A w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające pakowane w sterylnych zasobnikach 6 sztukowych z taśmą samoprzylepną rozmiar XL?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 3 – dot. pakietu nr 14A poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 14A w pozycji 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające pakowane w sterylnych zasobnikach 6 sztukowych z taśmą samoprzylepną rozmiar L?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 4 – dot. pakietu nr 14A poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 14A w pozycji 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające pakowane w sterylnych zasobnikach 6 sztukowych z taśmą samoprzylepną rozmiar XL?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **Pytanie 5 – dot. pakietu nr 14B poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 14B w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe - do klipsownicy laparoskopowej (wraz z klipsownicą użyczoną przez Wykonawcę - Zamawiającemu-na czas trwania umowy), pakowane w zasobniki posiadające taśmę samoprzylepną ułatwiającą pobieranie klipsów z zasobnika, rozm. M (średnie, długość klipsa po zamknięciu 5,89 mm) oraz M/L (średnio-duże, długość klipsa po zamknięciu 8,98 mm) (używane przy laparoskopii do zamykania naczyń żylnych w obrębie brzucha)?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 14C poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 14C w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe - do klipsownicy (wraz z klipsownicą użyczoną przez Wykonawcę - Zamawiającemu-na czas trwania umowy), pakowane w zasobniki posiadające taśmę samoprzylepną ułatwiającą pobieranie klipsów z zasobnik, Rozmiar S (małe, długość klipsa po zamknięciu 3,63 mm) – używane przy trepanacji czaszki, do zamykania naczyń krwionośnych, pakowane po 6 klipsów ma magazynku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 14D poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 14D w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe - do klipsownicy laparoskopowej (wraz z klipsownicą użyczoną przez Wykonawcę - Zamawiającemu-na czas trwania umowy), pakowane w zasobniki posiadające taśmę samoprzylepną ułatwiającą pobieranie klipsów z zasobnikarozm M/L (średnio- duże, długość klipsa po zamknięciu 8,98 mm) (używane przy laparoskopii do zamykania naczyń żylnych w obrębie brzucha), pakowane po 6 sztuk w magazynku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 14A, 14B, 14C, 14D**

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pakiecie 14A, 14B, 14C, 14D o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu nr 14A, 14B, 14C, 14D**

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 14A, 14B, 14C, 14D wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu nr 17**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:  
Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną, suchą regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) w zakresie od -10 do -40cm H2O. Bezgłośny Wyskalowany do objętości 150ml z precyzyjną podziałką umożliwiającą wizualizację prawidłowego działania drenażu w zakresie małych objętości. Mieszki próżniowe jako optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania. Automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną oraz automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie. Bezgłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu. W zestawie fiolka z wodą sterylną do wypełnienia zastawki wodnej. Możliwość postawienia drenażu na podłodze. Uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komory Pojedynczy dren łączący bezlateksowy zabezpieczonym przed przed zagięciem sprężyną, wyposażony w klamrę zaciskową. Zapakowany sterylnie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu nr 17 poz. 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 z pakietu 17?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 22)**

**Pytanie 1 – dot. pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o otworze wrzutowym 90 mm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o otworze wrzutowym 60 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 3 – dot. pakietu nr 2 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o otworze wrzutowym 90 mm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 4 – dot. pakietu nr 2 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o otworze wrzutowym 70 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 5 – dot. pakietu nr 2 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 280mm i średnicy dolnej 235mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 6 – dot. pakietu nr 2 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 240mm i średnicy dolnej 200mm i otworze wrzutowym 100mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 2 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 310mm i średnicy dolnej 270mm i otworze wrzutowym 100mm, bez wcięcia w pokrywie umożliwiającego usunięcie igły. Takie jak na zdjęciu



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 8 – dot. pakietu nr 2 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 350 mm, średnicy dolnej 300 mm, bez wcięcia w pokrywie na usunięcie igły od strzykawki?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu nr 2 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 390 mm, średnicy dolnej 322 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu nr 2 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 390 mm, średnicy dolnej 322 mm, pojemnik składa się z dwóch elementów: pojemnika głównego oraz pokrywy?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu nr 2 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 230 mm, średnicy dolnej 200 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 12 – dot. pakietu nr 2 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy górnej 280 mm, średnicy dolnej 235 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 13 – dot. pakietu nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny o parametrach:

Wykonany z poliwęglanu  
Transparentna obudowa  
Wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty-  
zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działający  
w zakresie 360 stopni  
Ciągłe, proste kanały przepływowe i optymalna  
średnica wewnętrzna zapewniają prawidłowy pomiar  
ciśnienia  
Obrotowa końcówka luer-lock  
Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami  
Odporny na lipidy  
Nie zawiera lateksu ani ftalanów  
Jednorazowego użytku  
Niepirogenny, nietoksyczny  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 14 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem o długości 25 cm o parametrach:

Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o różnej  
długości (od 7cm do 100cm)  
Transparentna obudowa  
Obrotowa końcówka Luer Lock  
Wyraźny optyczny identyfikator pozycji otwarty-  
zamknięty (oznaczone kierunki przepływu)  
Wykonany z poliwęglanu  
Dren wykonany z PVC  
Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami  
Odporny na lipidy  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Jednorazowego użytku  
Niepirogenny, nietoksyczny  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Pakowanie: 1 sztuka-papier/folia

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 15 – dot. pakietu nr 19 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z samodomykającym się koreczkiem portu górnego?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 16 – dot. pakietu nr 19 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G o długości 32 mm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 17 – dot. pakietu nr 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z teflonu?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 18 – dot. pakietu nr 19 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. Wraz z przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 19 – dot. pakietu nr 25 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, jałowe urządzenie do zdejmowania ostrzy:

sterylne, pozwala na bezpieczne usuwanie wszystkich rozmiarów  
ostrzy z rękojeści nr 3 i 4  
przydatny dla oddziałów ratunkowych i karettek  
można umieścić w pojemniku na odpady medyczne  
pakowany pojedynczo w opakowaniu po 50 sztuk  
dostępny w wersji niesterylnej w opakowaniach po 100 sztuk



**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 20 – dot. pakietu nr 26 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 21 – dot. pakietu nr 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 22 – dot. pakietu nr 28 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania wyłącznie o długości 400mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 23 – dot. pakietu nr 28 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 24 – dot. pakietu nr 28 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 25 – dot. pakietu nr 28 poz. 9-10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o parametrach:

Wykonany z PCV  
Wykonany z materiału, który przez odpowiedni stopień twardości jest odporny na załamania i skręcanie się  
Atraumatyczna, lekko zaokrąglona zamknięta końcówka  
Cztery otwory boczne o łagodnych krawędziach  
Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku, numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu  
Dostępny w 4 długościach 80cm, 100cm, 125cm i 150cm  
Nie zawiera lateksu  
Zawiera ftalany  
Jednorazowy  
Sterylizowany tlenkiem etylenu  
Termin ważności: 5 lat  
Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 26 – dot. pakietu nr 28 poz. 11**

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

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 27 – dot. pakietu nr 28 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii bez rozmiarów 2F/260, 2F/280, 3F/340?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 28 – dot. pakietu nr 28 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z końcówką Tiemanna o długości 400mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **Pytanie 29 – dot. pakietu nr 28 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych wyłącznie o wymiarach:

2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 23)**

#### **Pytanie 1 – dot. pakietu nr 1 poz. 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa dwukanalowa, z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatki: otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 2 – dot. pakietu nr 1 poz. 14**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **Pytanie 3 – dot. pakietu nr 10 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Wytrzymałość do 4,5 bara. Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **Pytanie 4 – dot. pakietu nr 10 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 25 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Wytrzymałość do 4,5 bara. Objętość wypełnienia zestawu 2,27 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie 50 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **Pytanie 5 – dot. pakietu nr 18 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, który wskazuje kierunek nakładania i umożliwia aseptyczną aplikację w zakresie rozmiarów 22-14 G

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 kaniuli dożylnych bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 14 G-24 G.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

#### **Pytanie 6 – dot. pakietu nr 18 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, który wskazuje kierunek nakładania i umożliwia aseptyczną aplikację w zakresie rozmiarów 22-14 G



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 14 G-24 G.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**Pytanie 7 – dot. pakietu nr 18 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, który wskazuje kierunek nakładania i umożliwia aseptyczną aplikację w zakresie rozmiarów 22-14 G

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 14 G-24 G.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

**W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza na swojej platformie zakupowej <https://platformazakupowa.pl/transakcja/934732> uaktualnione następujące dokumenty:**

- 1) 21\_ZP\_2024\_Zał.\_2 do SWZ\_ZMIANA 2
- 2) 21\_ZP\_2024\_Zał.\_5 projekt umowy\_ZMIANA 1

Z poważaniem,

**Z upoważnienia Dyrektora**

**Karina Suttor**  
**Specjalista ds.**  
**Zamówień Publicznych**

**Agnieszka Śniadała**  
**Kierownik Działu**  
**Zamówień Publicznych**  
**i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa [https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz\\_zgorzelec](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec)
- 2) A/a

---

Sprawę prowadzi: Karina Suttor; e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl