

Wałbrzych, dnia 10.10.2024r.

DZPZ-530- Zp/65/PN/24

*Wykonawcy – wszyscy*

**Dotyczy: „ Dostawa sprzętu oraz materiałów medycznych do dializy otrzewnowej i hemodializy”  
- Zp/65/PN/24**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1. Dotyczy pakietu nr 3:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 dializatorów z błoną polinefronową, sterylizowanych promieniami Gamma.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2. Dotyczy pakietu nr 4:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 4 dializatorów z błoną polinefronową, sterylizowanych promieniami Gamma.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3. Dotyczy pakietu nr 5:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 5 dializatorów z błoną polinefronową, sterylizowanych promieniami Gamma o pow. 2,1m<sup>2</sup>.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający wymaga powierzchnię > 2,2 m2 zgodnie z opisem w SWZ.**

**Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 8:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 8 dializatorów wysokoprzepływowych z błoną polinefronową, sterylizowanych promieniami Gamma.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5. Dotyczy pakietu nr 9:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 9 dializatorów z błoną polinefronową, sterylizowanych promieniami Gamma.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6. Dotyczy pakietu nr 17:**

Czy Zamawiający dopuści cewnik naczyniowy permanentny zakładany metodą Seldingera zamiast metodą retrograde (funkcjonalność lecznicza pozostaje bez zmian), w rozmiarze 15,5F zamiast 15Fr i dł. do mufki 19cm, 23cm, 27cm zamiast 28cm, 31cm lub 35cm zamiast 33cm, 43 cm zamiast 44cm, 50cm zamiast 55cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7. Dotyczy pakietu nr 18:**

Czy Zamawiający dopuści cewnik naczyniowy permanentny w rozmiarze 14F zamiast 14,5Fr i dł. do mufki 19cm, 23cm, 27cm zamiast 28cm, 31cm lub 35cm zamiast 33cm i 44cm, 50cm zamiast 55cm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga rozmiar 14,5Fr zgodnie z opisem w SWZ.**

**Pytanie nr 8. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 poz. 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach cewnika:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 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
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Konstrukcja cewnika wiąże się z dużą traumatyzacją tkanek przy wytwarzaniu tunelu śródskórnego. Cewnik był wykorzystywany w oddziale, był problematyczny przy implantacji.**

**Pytanie nr 9. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over

the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR  
długościach cewnika:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
- silikonowe przedłużki
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 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
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Konstrukcja cewnika wiąże się z dużą traumatyzacją tkanek przy wytwarzaniu tunelu śródskórnego. Cewnik był wykorzystywany w oddziale, był problematyczny przy implantacji.**

**Pytanie nr 10. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR o długościach:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze

- 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
  - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
  - igła wprowadzająca 18G
  - Trokar
  - rozszerzadło 12 Fr
  - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
  - nasadki iniekcyjne Luer Lock
- Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga cewnika zakładanego metodą retrograde.**

**Pytanie nr 11. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 18 poz. 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi prostą i precyzyjną umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach cewnika:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 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
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

- opakowanie zawiera 3 szt.

Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Konstrukcja cewnika wiąże się z dużą traumatyzacją tkanek przy wytwarzaniu tunelu śródskórnego. Cewnik był wykorzystywany w oddziale, był problematyczny przy implantacji.**

**Pytanie nr 12. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR długościach cewnika:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
- silikonowe przedłużki
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 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
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Konstrukcja cewnika wiąże się z dużą traumatyzacją tkanek przy wytwarzaniu tunelu śródskórnego. Cewnik był wykorzystywany w oddziale, był problematyczny przy implantacji.**

**Pytanie nr 13. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR o długościach:

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- 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
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- Trokar
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock

Wykonawca dołączył wielostronicowy katalog produktu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14. Dotyczy projektu umowy:**

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

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:  
3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,  
4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej wartości wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie nr 15. Dotyczy pakietu nr 3:**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 3 dopuści dializatory z błony polieterosulfon (PES) ? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16. Dotyczy pakietu nr 4:**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 4 dopuści dializatory z błony polieterosulfon (PES) ? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17. Dotyczy pakietu nr 4:**



Czy Zamawiający w pakiecie numer 4 dopuści dializatory z błony polieterosulfon (PES), o powierzchni 2,0 m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18. Dotyczy pakietu nr 5:**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 5 dopuści dializatory z błony polieterosulfon (PES), o powierzchni równej 2,2m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 19. Dotyczy pakietu nr 8:**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 8 dopuści dializatory wysokoprzepływowe z błony polieterosulfon (PES)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20. Dotyczy pakietu nr 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dializatora o powierzchni 1,8m<sup>2</sup>, z błoną helixonową, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 21. Dotyczy pakietu nr 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dializatora o powierzchni 2,2m<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 22. Dotyczy pakietu nr 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dializatora wysokoprzepływowego o powierzchni 1,8m<sup>2</sup> z błoną helixonową, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23. Dotyczy zapisów SWZ:**

Czy Zamawiający odstępuje od opisanego w punkcie XV. zatytułowanym „Zawartość oferty” wymogu złożenia próbek dedykowanych programowi dializy otrzewnowej?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.**

**Pytanie nr 24. Dotyczy pakietu nr 21, 22:**

Czy Zamawiający w Pakietach nr 21 i nr 22 poświęconym programowi dializy otrzewnowej wyraża zgodę na wykreślenie z asortymentu odpowiednio pozycji nr 12. I pozycji nr 15. „Korek iglicowy z uszczelką (PIN)”.

W/w pozycja asortymentowa w obecnie stosowanych systemach nie ma zastosowania i jest zbędna do zabezpieczenia programu dializy otrzewnowej?

**Odp. Zamawiający wykreśli w pakietach nr 21 i 22 z asortymentu odpowiednio pozycję nr 12. i pozycję nr 15. „Korek iglicowy z uszczelką (PIN)”. Zamawiający dokona zmiany SWZ.**

**Pytanie nr 25. Dotyczy pakietu nr 26:**

Informujemy, że oferowane przez Wykonawcę w Pakiecie 26 urządzenia – cyklery- umożliwiają pracę z wykorzystaniem systemu zdalnego monitorowania terapii („Portalu klinicznego”). Czy Zamawiający

przewiduje korzystanie z portalu klinicznego w przypadku Automatycznej Dializy Otrzewnowej (ADO)?

**Odp. Zamawiający przewiduje korzystanie z portalu klinicznego w przypadku Automatycznej Dializy Otrzewnowej (ADO).**

**Pytanie nr 26. Dotyczy pakietu nr 26:**

Czy (w związku z optymalizacją sposobu oraz kosztów dostaw oraz koniecznością uniknięcia ponadprogramowych nieuzasadnionych dostaw) istnieje możliwość dodania dodatkowej klauzuli do wzoru umowy (Załącznik nr 3b do SWZ), jako para. 3 ust. 1A: „Wykonawca, w ramach niniejszej umowy, zobowiązuje się do nieodpłatnego dostarczenia do pacjenta jednej dostawy w miesiącu, obejmującej produkty niezbędne do prowadzenia dializy otrzewnowej. Koszt każdej kolejnej dostawy w danym miesiącu ponosi Zamawiający, z wyjątkiem sytuacji zagrożenia życia pacjenta.”?

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie nr 27. Dotyczy pakietu nr 25 i 26:**

Czy Zamawiający przewiduje dostawę produktów w systemie „home delivery” dla Pakietu 25 i 26? Jeżeli tak, czy Wykonawca wyrazi zgodę na dodanie następujących zapisów regulujących sposób dostawy w systemie „home delivery”?

1. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Magazynu Medycznego/Apteki Zamawiającego – w celu weryfikacji zamówienia zgodnie z ust. 2 poniżej, a następnie dalszej dostawy do bezpośrednich odbiorców w systemie „home delivery”.
2. Wykonawca dostarczy przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Magazynu Medycznego/Apteki Zamawiającego, gdzie nastąpi:
  - a. sprawdzenie przez pracownika Zamawiającego dokumentacji transportowej, sprawdzenie zgodności asortymentu z fakturą lub dokumentem WZ (zawierającym serię i datę ważności oraz ilości), dokonanie wizualnej oceny jakości i zgodności asortymentu,
  - b. wydanie Towaru do dalszego transportu, a następnie Wykonawca dostarczy Towar do bezpośrednich odbiorców (pacjentów) w terminie uzgodnionym między Zamawiającym i Wykonawcą.
3. Bezpośrednim odbiorcą zamówienia może być osoba fizyczna (pacjent) lub Zamawiający, wskazany w Zamówieniu, z zastrzeżeniem, iż te części zestawu, których wykorzystanie może nastąpić jedynie w warunkach szpitalnych, m.in. adaptory, przedłużacze i inny sprzęt dostarczane będą bezpośrednio do Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie będzie pośredniczył w sprawdzaniu zgodności asortymentu z fakturą lub dokumentem WZ (zawierającym serię i datę ważności oraz ilości), dokonaniu wizualnej oceny jakości i zgodności asortymentu. Zamówiony towar ma być zweryfikowany w miejscu wysyłki oraz dostarczony bezpośrednio do pacjenta po telefonicznym uzgodnieniu daty transportu.**

**Pytanie nr 28. Dotyczy pakietu nr 24:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu do zastosowania podczas rozpoczęcia i zakończenia dializy przez przetokę składającego się z dwóch oddzielnych części, o następującym składzie:

1. Część do rozpoczęcia dializy - START:
  - 1 x Serweta z laminatu 50x40cm (laminat dwuwarstwowy celuloza + folia PE 37 g/m<sup>2</sup>)
  - 2 x Rękawice nitrylowe teksturowane S lub M, niebieski
  - 4 x Kompresy włókninowe 7,5x7,5cm (włóknina PES + CV 40g/m<sup>2</sup>)
  - 2 x Opatrunek włókninowy do mocowania kaniul 6x8cm z dodatkowym padem włókninowym
  - 2 x Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową 2x15cm



2. Część do zakończenia dializy - END:
- 4 x Kompresy włókninowe 7,5x7,5cm (włóknina PES + CV 40g/m<sup>2</sup>)
  - 2 x Opatrunek typu Pushban 3,8x7,2cm
  - 2 x Rękawice nitrylowe teksturowane S lub M, niebieski
  - 1 x Rękawica nitrylowa teksturowana L, jasny niebieski

Zestaw składający się z dwóch osobnych części, odpowiednio oznakowanych (tj. START, END). Zestawy pakowane w opakowania papierowo-foliowe, sterylizowane tlenkiem etylenu. Na opakowaniach podwójna etykieta samoprzylepna identyfikująca wyrób, zawierająca ref produktu, dane producenta, numer serii, kod kreskowy oraz datę ważności i produkcji.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w pakiecie nr 24 oczekuje zestawu do podłączania i odłączania dializy – cwnik, a nie przetoka.**

**Pytanie nr 29. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1 zestaw do podłączania i odłączania dializy – przetoka :**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z zestawem o poniższych parametrach:

Podłączenie: część A

1szt - serweta laminowana 44g/m<sup>2</sup> 38x45cm

2szt – rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm. M

1szt – przylepiec włókninowy hypoalergiczny z klejem akrylowym 2,5x15,5cm

6szt – kompresy włókninowe 30g, 4w, 7,5x7,5cm

2szt - opatrunek włókninowy hypoalergiczny z wkładem chłonnym 6 x8 cm z wycięciem i.v

Rozłączenie: część B

2szt – rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm. M

1 szt. – rękawice winylowe bezpudrowe rozm. L

4szt – kompresy włókninowe 30g, 4w, 7,5x7,5cm

2szt - opatrunek włókninowy hypoalergiczny z wkładem chłonnym 7 x 5 cm

Opakowanie jednostkowe typu "zestaw w zestaw". Część B w oddzielnym opakowaniu umieszczona z pozostałymi komponentami w opakowaniu papierowo-foliowym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 30. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując:

- przylepiec włókninowy hypoalergiczny z klejem akrylowym wymaga przylepca podzielonego na 4 paski?

- rękawice nitrylowe bezpudrowe wymaga rękawic teksturowanych z wywiniętym mankietem?

**Odp. Zamawiający wymaga przylepiec włókninowy hypoalergiczny z klejem akrylowym podzielony na 4 paski. Zamawiający nie wymaga rękawic teksturowanych z wywiniętym mankietem.**

**Pytanie nr 31. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1 zestaw do podłączania i odłączania dializy – cewnik:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z zestawem o poniższych parametrach:

Podłączenie:

2 szt - serweta laminowana 44g/m<sup>2</sup> 38x45cm

2szt – rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm. M

1szt – opatrunek włókninowy hypoalergiczny z wkładem chłonnym 10 x 10 cm

8szt – kompresy włókninowe, 4w, 7,5x7,5cm

Rozłączenie:

1szt - serweta laminowana 44g/m<sup>2</sup> 38x45cm

2szt – rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm M

8szt – kompresy włókninowe 30g, 4w, 7,5x7,5cm

1szt - opatrunek włókninowy hypoalergiczny z wkładem chłonnym 10 x 10 cm

Opakowanie jednostkowe typu „zestaw w zestawie”. Część B- rozłączenie (w oddzielnym opakowaniu) umieszczona z pozostałymi komponentami (owiniętymi w serwetę) w opakowaniu papierowo-foliowym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 24 gdzie wymaga zestaw do podłączania i odłączania dializy – cewnik. Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 23, w którym wymaga zestaw do podłączania i odłączania dializy – przetoka.**

**Pytanie nr 32. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując:

- rękawice nitrylowe bezpudrowe wymaga rękawic teksturowanych z wywiniętym mankietem?

**Odp. Zamawiający potwierdza iż wymaga rękawic teksturowanych z wywiniętym mankietem.**

**Pytanie nr 33. Dotyczy pakietu nr 23 i 24:**

Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SWZ wezwie Oferenta do dostarczenia aktualnych dokumentów rejestracyjnych, instrukcji użytkowania?

**Odp. Zamawiający wymaga złożenia oferty tak aby odzwierciedlała wymagania Zamawiającego zgodnie z SWZ. W przypadku wątpliwości Zamawiającego względem złożonych dokumentów w toku badania ofert może żądać wyjaśnień od Wykonawcy zgodnie z art. 223 ustawy Pzp.**

**Zatwierdził:  
Zastępca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych  
Dominik Łoziński**