

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE  
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul. Wschowska 3, 64-

tel.: 68 347 73 00

fax: 68 384 25 90

e-mail:

sekretariat@spzozwolsztyn.pl

<http://www.spzozwolsztyn.pl>

NIP: 923-15-06-721,

REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 29.10.2021 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/274/2021

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „Sukcesywna 24 m-czna dostawa jałowych wyrobów medycznych dla SPZOZ w Wolsztynie; TP/17/2021

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2021.1129 t.j.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**ZESTAW I**

Pytanie do pak. 1

Prosimy o dopuszczenie za zasadzie równoważności filtra bakteryjno-wirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci , mechaniczno-hydrofobowego o sprawności filtracji bakterii 99,9999 i wirusów 99,9999, przestrzeni martwej do 96 ml, waga do 49g., zalecana objętość oddechowa 300-1500ml, opór przepływu 1,1 cm H2O przy 30l/min, złącze ISO 22M/15F-22F/15M, port do gazometrii, sterylne, do użytku 24 h, bez lateksu. Wymóg próbek umożliwi przetestowanie filtra i jego ocenę.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie do pak. 18, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci wyposażonego w podwójny wkład celulozowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, nawilżanie 33 mg/H2O przy VT 500 ml, utrata wilgoci 11mgH2O przy VT500 ml, przestrzeń martwa 13 ml, samodomykająca się membrana/kłapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzieliny na elementach obudowy, konstrukcja wymiennika zapewnia nawilżenie dopływającego tlenu; sterylne. Wymóg próbek umożliwi przetestowanie filtra i jego ocenę.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie do pak. 18, poz.2

Prosimy o dopuszczenie pediatrycznego filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 31 mg/H2O przy VT 250 ml, przestrzeń martwa 29ml, opór 1,4 cmH2O przy 10l/min, objętość oddechowa 75-300 ml, waga 21 g., sterylne z portem kapno i koreczkiem. Wymóg próbek umożliwi przetestowanie filtra i jego ocenę.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**ZESTAW II**

**Pakiet nr 1 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci wymiennika ciepła i wilgoci i membranie z metodą filtracji ładunków intermolekularnych z niebieską przezroczystą obudową pozwalającą na obserwację wnętrza o następujących parametrach :

- Opór przepływu przy 30l /min 0,82 cm H2O  
przy 60 l/min 2,14 cm H2O  
przy 90 l/min 3,95 cm H2O



- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml
- Masa 35,6 g
- Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 55 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Hydrofobowa warstwa filtrująca
- Nawilżanie 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml
- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 18 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach :

- Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml
- Opór przepływu 0,63cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min  
1,8 cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min  
3,5 cmH<sub>2</sub>O przy 90l/min
- Masa 8,4 g
- Przestrzeń martwa 15 ml
- Nawilżanie po 1 godz. 27,5mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml  
po 24 godz. 28,8mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml
- Port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie
- Średnica portu do odsysania 6,1 mm
- Powierzchnia wymiennika > 500 cm<sup>2</sup>
- Wkład celulozowy higroskopowy
- Złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.
- Port do drenu tlenowego 5,5 mmM

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 18 poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny pediatryczny filtr elektrostatyczny o następujących parametrach :

- Bariera mechaniczna w postaci membrany filtracyjnej i elektrostatyczna metoda filtracji.
- Objętość oddechowa VT 70 - 600 ml
- Masa 17 g
- Przestrzeń martwa 22 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej 99.9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej 99.999%
- Nawilżanie przy VT=250ml 32 mg H<sub>2</sub>O/l
- Nawilżanie przy VT=500ml 31 mg H<sub>2</sub>O/l
- Opory przepływu 0,15 l/s - 0,5cm H<sub>2</sub>O  
0,25 l/s - 1,0cm H<sub>2</sub>O  
0,50 l/s - 2,0cm H<sub>2</sub>O
- Złącza 15M/15F-22M
- Port kapno z koreczkiem zabezpieczającym
- Czas stosowania do 24 godz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**ZESTAW III**

Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet 6

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 6 Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie, sterylna, jednorazowa z tęym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym. Rozmiar 14Fr, śr. wewn. 3mm, długość 70cm. Opakowanie =10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**





## ZESTAW IV

Pakiet 8 poz.2

Czy Zamawiający dopuści Nakłuwacze do pięty noworodka, w celu pobrania krwi do analiz medycznych igła, głębokość nakłucia 1,5 mm, sterylne, pakowane aa 200szt, mechanizm nakłucia za pomocą przycisku uruchamiającego, po przyłożeniu nakłuwacza do powierzchni skóry, bez ucisku powierzchni skóry.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Nakłuwacze do palca, w celu pobrania krwi do analiz medycznych igła 21G, głębokość nakłucia 1,8 mm, sterylne, pakowane a 200szt, mechanizm nakłucia za pomocą przycisku uruchamiającego, po przyłożeniu nakłuwacza do powierzchni skóry, bez ucisku powierzchni skóry

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## ZESTAW V

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 1 filtra oddechowego o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm<sup>2</sup>; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 500ml: 37.1; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90,kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 18 poz 1 sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla VT500ml: 32.42o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla 500ml: 11.57; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H<sub>2</sub>O: wolny od latex, PCV, ftalany.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz 1 w/w sterylne wymiennik ciepła i wilgoci. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 18 poz 2 filtr pediatryczny hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; osiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w filtra pediatrycznego. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

1. Czy Zamawiający w zad. 11, poz. 4-5, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a lateksowy pokryty w całości silikonem, z dwoma wejściami, jednorazowy, jałowy, balon 5-10ml obj. Reszta parametrów bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zad. 11, poz. 4-5, Cewnik Foley'a lateksowy pokryty w całości silikonem, z dwoma wejściami, jednorazowy, jałowy, balon 5-10ml obj. Pozostałe parametry bez zmian. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

2. Czy Zamawiający w zad. 11, poz. 13, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zatyczka sterylna do cewników Foley'a o rozmiarach od 7Ch do 30Ch, duża, z uchwytem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zad. 11 poz. 13 Zatyczkę sterylną do cewników Foley'a o rozmiarach od 7Ch do 30Ch, duża, z uchwytem. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

3. Czy Zamawiający w zad. 16, poz. 2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do godzinowej zbiórki moczu. Worek





zbiorczy o pojemności 2 000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką antyrefluksyjną i obsługiwanym jedną ręką zaworem spustowym szybkiego opróżniania typu poprzecznego „T”; dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120 cm dren o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu na drenie; klema zaciskowa typu przesuwnego; dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą, zapobiegający jego zaginaniu; samouszczelniający się port do pobierania próbek; trwała, stabilna komora pomiarowa o pojemności 500 ml podzielona na trzy zintegrowane komory pośrednie, bardzo wysoki stopień dokładności pomiaru, co 1 ml od 3 ml do 55 ml (w komorze wstępnej), co 5 ml od 60 do 110ml (w komorze drugiej) i co 10 do 500 ml (w komorze trzeciej), komora zaopatrzona w filtr hydrofobowy, zapobiegający zasysaniu, wyrównujący ciśnienie wewnętrzne; w systemie obrotowy zawór spustowy z wyraźnym wskaźnikiem położenia (otwarty/zamknięty) opróżniający jednocześnie wszystkie komory pomiarowe; zmrożona, tylna ścianka komory, ułatwiająca dokładny odczyt i wizualizację moczu; pozycjonowanie i stabilizacja systemu za pomocą dwóch uniwersalnych taśm, pasujących do okrągłych i kwadratowych ram łóżka sterylne. Dedykowane do 7 dniowej zbiórki moczu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w zestawu do godzinowej zbiórki moczu. [W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja](#)

#### ZESTAW VI

**Pakiet nr 1, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

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

**Pakiet nr 3, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści sondę wykonaną z PCV, rozmiar Ch18 lub Ch21?

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

**Pakiet nr 4, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemiennie oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim



- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przetrzeźń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 2** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm





- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 2** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści szczoteczki posiadające dwa otwory odsysające – od strony włosia oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem, wykonane z dwóch części oddzielnie wykonanych podczas procesu wytwarzania, połączone w sposób uniemożliwiający odłączenie się tych części?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści szczoteczki do higieny jamy ustnej o następujących parametrach:

- Posiada funkcję jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz odsysania
- Wykonana z polipropylenu
- Dwa otwory odsysające – od strony włosia oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem
- Łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° pozwalający na manualną regulację siły ssania
- Miękkie włosie, dzięki któremu podczas szczotkowania można usunąć nalot znajdujący się na zębach, nie podrażniając przy tym dziąseł
- Z drugiej strony szczoteczki znajduje się delikatnie szorstka gąbka, która umożliwia oczyszczenie powierzchni języka
- Długi uchwyt ułatwiający manipulację w obrębie jamy ustnej
- Bez lateksu



- Pakowne pojedynczo?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 7, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek w rozmiarze 4,7mm, długość 340mm, dedykowane dla rurek o rozmiarze 5,5-10,0mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 14, pozycja nr 1-4** – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne, zawierające niewielką ilość ftalanów, pakowane w opakowanie w formie półksiężyca?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 14, pozycja nr 5-6** – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne, zawierające niewielką ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 14, pozycja nr 7** – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne zbrojone, zawierające niewielką ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 14, pozycja nr 8** – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne, zawierające niewielką ilość ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 14, pozycja nr 9** – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe z mankietem z PCV?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 17, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,0mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 18, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pakiet nr 18, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy pediatryczny o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia



• Jałowy: tak?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW VII

### PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

#### Pytanie 1 – dotyczy pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra bakteryjno wirusowego HEPA, mechanicznego, hydrofobowego z portem do kapnografii, wszechstronnego, o małej objętości, z harmonijkową membraną, do stosowania w anestezjologii jako HMEF ( zwrot wilgoci 23 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT 500ml) lub na OIT jako filtr i parametrach: skuteczność filtracji >99,999% potwierdzona protokołami testowymi w niezależnym laboratorium, opór przepływu 1,3cm H<sub>2</sub>O przy 30L/min, waga 30g, przestrzeń martwa 63ml, minimalna objętość oddechowa >200ml, złącze ISO 22F/15M-22M-15F, o przezroczystej obudowie umożliwiającej kontrolę wzrokową, do użytku maksymalnie do 24h, bez PVC i lateksu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Pytanie 2 – dotyczy pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra bateryjno wirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci, elektrostatycznego, z portem do kapnografii, o skuteczności filtracji >99,998% potwierdzonej w niezależnym laboratorium, przestrzeń martwa 57ml, waga 31g, minimalna objętość oddechowa >180ml, opór przepływu 1,6cm H<sub>2</sub>O przy 30L/min, zwrot wilgoci 32,3mg H<sub>2</sub>O/L, złącza ISO 22F-15M-22M-15F, do użytku maksymalnie do 24h, bez PVC i lateksu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Pytanie 3 – dotyczy pakietu 5 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łyżki światłowodowej mikrobiologicznie czystej w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie łyżki światłowodowej mikrobiologicznie czystej w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

#### Pytanie 4 – dotyczy pakietu 5 poz. 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łyżek światłowodowych typu Miller w rozmiarze 0,1 mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie łyżek światłowodowych typu Miller w rozmiarze 0,1 mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

#### Pytanie 5 – dotyczy pakietu 5 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łyżek światłowodowych mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie łyżek światłowodowych mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

#### Pytanie 6 – dotyczy pakietu 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnicy do trudnych intubacji, elastycznej typu Bougie z atraumatycznym końcem typu Coude zmniejszającym ryzyko ewentualnego urazu pacjenta, o powierzchni o małym współczynniku tarcia zapewniającym łatwe wprowadzanie i manewrowanie, jednorazowego użytku, sterylnej, pakowanej pojedynczo w opakowaniu folia-papier, w rozmiarze 15FR i długości 70cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### Pytanie 7 – dotyczy pakietu 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zaginanej przewodnicy w rdzeniu aluminiowym o powierzchni o małym współczynniku tarcia zapewniającym łatwe wprowadzanie i manewrowanie, sterylnej, jednorazowego użytku, z zagiętym końcem dystalnym, bez lateksu, szkodliwych ftalanów, w rozmiarze 14FR ( 4,7 mmm) i długości 340mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**





### Pytanie 8 – dotyczy pakietu 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 poz. 1 sterylne wymiennika ciepła i wilgoci z podwójnym wkładem celulozowym położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego i zatraskowym portem do odsysania, zwrot wilgoci 26,1 mg H<sub>2</sub>O/L przy VT 500ml, opór przepływu 0,4cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19ml, z zatraskową klapką umożliwiającą wprowadzenie cewnika o konstrukcji zapewniającej nawilżenie dopływającego tlenu w opakowaniu folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 9 – dotyczy pakietu 18 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pediatrycznego filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji >99,99% względem wirusów i bakterii, z minimalną objętością oddechową >35ml, wadze 11g, przestrzeni martwej 11ml, opór przepływu 1,0cm H<sub>2</sub>O/L przy 10L/min, ze złączem prostym 15M-15F, portem kapno z koreczkiem, mikrobiologicznie czysty, z oznaczeniem nazwy filtra i objętości na filtrze?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW VIII

**Odnośnie Pakietu nr 2 w poz. 1** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaferowanych szczotek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW IX

### Pakiet 2, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o długości 20,5cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie szczoteczkę o długości 20,5 cm. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

### Pakiet 6, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę bez przewodu o długości 60cm lub 80cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pakiet 6, Pozycja 1

Czy Zamawiający przez „z przewodem” ma na myśli „z kanałem do wentylacji”?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga przewód przeznaczony jest do wentylacji.**

### Pakiet 7, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 4,7mm i długości 390mm ±10mm odpowiednią dla rurek w rozmiarach 7,0 – 10,0?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pakiet 8, Pozycja 1-2

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

### Pakiet 8, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w rozmiarze 23G z głębokością nakłucia 1,8mm spełniające pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pakiet 9, Pozycja 1



Czy Zamawiający dopuści igłę o nacięciu skośnym długim z polipropylenową nasadką oraz osłonką wykonaną z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 9, Pozycja 2-3**

Czy Zamawiający dopuści igłę z polipropylenową nasadką oraz osłonką wykonaną z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE)?

#### **Pakiet 10, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów w rozmiarze CH30 i CH33?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 11, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 3ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 11, Pozycja 5-11**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 5-10ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 11, Pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30ml?

**Odpowiedź: dopuszcza**

#### **Pakiet 12, Pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 600mm spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 12, Pozycja 10-11**

Czy Zamawiający dopuści cewnik bez kontroli siły ssania spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 12, Pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH18 spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 12, Pozycja 17-19**

Czy Zamawiający dopuści o długości 500mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 17-19 cewników o długości 500mm. [W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja](#)**

#### **Pakiet 12, Pozycja 23-28**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki miały powierzchnię zmrożoną?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 16, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 17, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z kanką CH21, spełniający pozostałe wymogi swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 17, Pozycja 4**





Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 17, Pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z drenu zakończonego lejek-lejek wraz z łącznikiem do drenów typu Kapkon?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pakiet 19, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którego skład wchodzi:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml, 5000l lub 8000l z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Worek wyposażony w wieszak z tworzywa sztucznego umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka
- Strzykawka luer-lock o pojemności 60ml
- Trójdrożny, szczelny kranik ze wskaźnikami określającymi kierunek przepływu aspirowanych i odprowadzanych do worka płynów
- Kaniula z igłą 16G o długości 51mm. Po nakłuciu powłok brzusznych należy usunąć igłę i pozostawić w powłokach giętki, atraumatyczny cewnik, który nie traumatyzuje narządów wewnętrznych.
- Dreny łączące pomiędzy igłą a kranikiem trójdrożnym o długości 40cm, oraz pomiędzy kranikiem a workiem zbiorczym 85cm
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-foolia, wewnętrzne folia

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **ZESTAW X**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 8, poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 1 nakłuwaczy o parametrach 21Gx1,8mm?

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

2. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 8 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **ZESTAW XI**

1. Zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. wymaga:

Filtr bakteryjno wirusowy HEPA z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mechaniczny-hydrofobowy o sprawności filtrowania bakterii 99,9999% filtrowania wirusów 99,9999% przestrzeń martwa do 55 ml, waga 40g(+1g) zalecany zakres objętości oddechowej 300-1500ml, opór przepływu 1,3 mbar przy 30l/min, wydajność nawilżania 34,2 mmH<sub>2</sub>O/l powietrza, z portem do kannografu, przezroczysta obudowa z polipropylenu umożliwiająca kontrolę wzrokową, złącze ISO 22M/15F-22F/15M, port do gazometrii, sterylny lub mikrobiologicznie czysty zgodnie z EN ISO 14644-1:1999, do użytku maksymalnie do 24h, bez PCV, bez lateksu.

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny filtr o wadze 47g, pozostałe parametry zgodnie z swz?



**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18, poz. 1 jako równoważny:  
Wymiennik ciepła i wilgoci wyposażony we wkład celulozowy o powierzchni 550 cm<sup>2</sup>, z centralnie umieszczonym zamykanym portem 6mm do odsysania i bronchoskopii z zatyczką, membrana nawilżająca rozmieszczona satelitarnie wokół otworu do odsysania i bronchoskopii. Utrata wilgotności 9 mg H<sub>2</sub>O przy Vt 500 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18, poz. 2 jako równoważny:  
Pediatriczny filtr elektrostatyczny, poziom nawilżenia 32mg H<sub>2</sub>O przy vt=50ml, przestrzeń martwa 12ml, korzystniejszy, szerszy zakres objętości oddechowej vt 75-300ml, waga 16g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW XII

### Pakiet 11 poz. 1-2

Czy Zamawiający w/w pozycjach dopuści cewnik foleya z lateksową zastawką?

Pozostałe opisy zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do jednej sztuki wybranego rozmiaru, gdy w pakiecie jest np. cewnik tieman w rozm od CH 8 do CH 22 do złożenia jednego wybranego rozmiaru.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści 2 dużych referencji na sumową kwotę dla pakietów?

**Odpowiedź: Zamawiający w zakresie rozdz. 7.7.1.4) SWZ zawarł zapis:**

„Uwaga! Wykonawcy mogą posługiwać się tym samym doświadczeniem na więcej niż jeden pakiet pod warunkiem spełnienia wymogu uzyskania wartości wymaganej.” W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

**Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie wprowadzi modyfikację.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW XIII





pakiet 15, poz. 1-3,10-13,16

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,10-13,16 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP



FRANKING | 20  
SZPITALI | 19



