

*Szpital św. Anny w Miechowie*  
*ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów*  
*tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342*  
*REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869*  
*http://www.szpital.miechow.pl,*  
*e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Miechów, dnia 28 czerwca 2023 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

**Nr sprawy: 11/PN/2023** – Dostawa sprzętu i materiałów medycznych jednorazowego użytku do magazynu apteki Szpitala św. Anny w Miechowie.

W związku z wniesieniem pytań, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.)

1.

**Zadanie nr 7 – poz. 1; 2** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce w ilości sumarycznej dla pozycji 1 i 2 tj. 2256 szt. (opakowanie zbiorcze – 48 szt.):

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

Wyrażenie zgody na rozwiązanie w pełni równoważne (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert przy zachowaniu najważniejszego parametru – brak narażenia na ekspozycję oparów formalinowych.

**Ad. 1 Pozostaje jak w SWZ .**

2.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 27** dopuści strzykawkę do gazometrii do pomiarów przy badaniu krwi tętnicznej z zbalansowaną suchą heparyną litową, pozwalająca na pomiar parametrów: pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, tHb, O<sub>2</sub>Sat, COHb, MetHb, Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, glukozy i mleczanów z jednej próbki krwi, zawartość heparyny ok. 23,5 I.U/ml, o pojemności 3 ml, posiadająca filtr hydrofobowy, uszczelniający się przy kontakcie z krwią nakładany na zakończenie strzykawki typu Pro, umożliwiający bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki, luer slip, sterylne, pakowane folia papier?

**Ad. 2 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

3.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 27** oczekuje, aby strzykawka była wyposażona w filtr hydrofobowy uszczelniający się przy kontakcie z krwią, nakładany na zakończenie strzykawki? Powyższy filtr hydrofobowy umożliwi bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki (co w istotny sposób wpływa na wymaganą powtarzalność warunków w badaniu gazometrycznym pacjenta)?

**Ad. 3 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

4.

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 9 wzoru Umowy. Zamawiający w § 9 wskazał: Dostawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej z tytułu zwłoki w dostawie zamówionej partii materiałów medycznych w kwocie stanowiącej 1,0% (jeden procent) ich wartości brutto za każdy dzień zwłoki.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 9 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5%

**Ad. 4 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

5.

**Pytania do pakietu 1** W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażący spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie. Tym samym w sposób rażący naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności.

Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 1 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamyh dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1. Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję
2. Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie
3. Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 10 w taki sposób, że wydzieli ją do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 1? Produkty umieszczone w pakiecie 1 są nietożsame z umieszczonymi w pozycji 10 cewnikami permanentnymi

**Ad. 5 Pozostaje jak w SWZ. Pakiet nr 1, ze względu na różnorodność produktów może być realizowany przez hurtownie sprzętu jednorazowego.**

6.

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych: Zestaw dializacyjny permanentny (stały) wykonany w technologii typu ENDEXO (polimer niewymywalny w mieszany w poliuretan) – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin. Rozmiary: 15,5 Fr , długości 23cm do 28cm, sterylne

**Ad. 6 Pozostaje jak w SWZ.**

7.

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

**Ad. 7 Produkt z poz.10 opisany został w bardzo prosty sposób, podane zostały podstawowe parametry wymagane dla tego produktu, bez wskazań dotyczących konkretnego producenta.**

8.

**Pytania do pakietu 4** W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażący spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie. Tym samym w sposób rażący naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności.

Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 4 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamyh dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1. Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję
2. Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie
3. Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 19,20,21 w taki sposób, że wydzieli ją do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 4? Produkty umieszczone w pakiecie 4 są nietożsame z umieszczonymi w pozycji 19,20,21 cewnikami centralnymi

**Ad. 8 Pozostaje jak w SWZ. Obszar zastosowania produktów umieszczonych w pakiecie 4 jest jednolity tj. układ krążenia i obejmuje produkty służące do dokonywania w tym obszarze różnego rodzaju wkluć (wklucia dotętnicze, kaniulacja dużych naczyń, monitorowania ciśnienia wstrzykiwania leku). Aby uzyskać dostęp do układu krążenia niezbędne są również różnego rodzaju strzykawki.**

9.

W związku ze wskazaniami proceduralnymi (Procedura założenia centralnego cewnika dla długotrwałej terapii dożylną), prosimy o dopuszczenie cewników z możliwością przeprowadzenia kontroli radiologicznej bez konieczności użycia EKG

## UZASADNIENIE

Dla cewników zakładanych przy użyciu EKG nie przeprowadza się kontroli radiologicznej po założeniu, gdyż cewniki EKG dostarcza informacje o lokalizacji końcówki centralnego cewnika żylnego (CVC), z przekazywanym wewnątrzjamowym zapisem EKG.

Cewniki te wprowadzając minimalizują i nie narażają pacjenta na promieniowanie rentgenowskie, jednak stosowanie tej metody zakładania cewnika jako cewnika długoterminowego nie jest zgodne z procedurą i wytycznymi.

Cewnik wprowadza się do żyły centralnej z preferowanym miejscem do założenia cewnika centralnego jest dostęp podobojczykowy, dlatego wklucie centralne objęte jest ścisłą "Procedurą założenia centralnego cewnika (CVC) z jasno określonymi wskazaniami do założenia kaniulacji"

Procedurę przeprowadza personel medyczny i dokumentuje ją wpisem do karty wykonanych czynności m.in. konieczna jest kontrola radiologiczna na podstawie, której ocenia się położenie cewnika CVC (Patrz załącznik – punkt 3 podpunkt 1.3). Obrazowanie umożliwia w przypadku interwencji z powodu powikłań, ocenić na jakim etapie cewnik zmienił swoje położenie i nie spełnił funkcji leczniczej, więc zakładanie cewnika pod kontrolą EKG jest niewystarczające i jedynie stanowi element wykluczający na produkty konkurencyjne o tych samych cechach leczniczych. Dlatego wnosimy jak na wstępie.

### 3 Odpowiedzialność i uprawnienia

#### 1 Lekarz zlecający założenie CVC:

- 1.1 Przeprowadza rozmowę z chorym na temat celu wprowadzenia cewnika, sposobu założenia, możliwych powikłań oraz niebezpieczeństw związanych z utrzymaniem wkłucia i sposobów zapobiegania im
- 1.2 Zleca wykonanie zabiegu lekarzowi anestezjologowi na druku „Zlecenie założenia Centralnego cewnika naczyniowego”
- 1.3 Zleca kontrolę radiologiczną na podstawie której ocenia położenie CVC

#### 2 Lekarz anestezjolog:

- 2.1 Uzyskuje zgodę pacjenta na wykonanie zabiegu potwierdzoną podpisem na druku „Zgoda pacjenta na leczenie operacyjne - zabiegowe”
- 2.2 Wybiera i zakłada cewnik do żyły centralnej
- 2.3 Zakłada kartę obserwacji wkłucia cewnika centralnego i dokumentuje zabieg (dokumentacja elektroniczna – wkłucie centralne)
- 2.4 Usuwa CVC

#### 3 Pielęgniarka Anestezjologiczna:

- 3.1 Przygotowuje pacjenta do zabiegu
- 3.2 Przygotowuje stanowisko pracy przed zabiegiem
- 3.3 Asystuje przy zakładaniu CVC
- 3.4 Uporządkowuje stanowisko pracy po zabiegu
- 3.5 Opiekuje się pacjentem do czasu przekazania go pielęgniarce sprawującej bezpośrednią opiekę

**Ad. 9 Pozostaje jak w SWZ .**

**Pytanie do pakietu 4 poz. 19, 20, 21** Jeśli Zamawiający dopuści cewniki z możliwością przeprowadzenia kontroli radiologicznej bez konieczności użycia EKG, to czy dopuści:

Cewniki centralne wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich w rozmiarze. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu. W skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką dyrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 19 cewnik dwuświatłowy 16/16G, 7F dł.20-30cm

Dla pozycji 20 cewnik trójświatłowy 16/18/18G, 7F dł.15cm

Dla pozycji 21 cewnik trójświatłowy 16/18/18G, 7F dł.20cm

**Ad. 10 Pozostaje jak w SWZ.**

11.

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

**Ad. 11. Pozostaje jak w SWZ. W specyfikacji podano podstawowe parametry wymagane dla tych produktów.**

12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Ad. 12 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

13.

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Ad. 13 Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy.**

14.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9:

Dostawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej z tytułu zwłoki w dostawie zamówionej partii materiałów medycznych w kwocie stanowiącej **0,5% (pół procenta)** ich wartości brutto za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto**

**zamówionej partii materiałów medycznych.** To samo dotyczy zwłoki spowodowanej dostawą przedmiotu z wadami. Łączna wysokość kar umownych nałożonych przez Zamawiającego nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia należnego Wykonawcy

**Ad. 14 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

15.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy zadania 24 – worki stomijne, urostomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, worki pooperacyjne pakowane po 10 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Ad. 15 Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy zadania 24 – worki stomijne, urostomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, worki pooperacyjne pakowane po 10 szt.).**

16.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktur w formacie pdf na wybrany adres mailowy? Faktura taka generuje się u nas automatycznie i zostaje przesłana w godzinach wieczornych w dniu w którym przyjęto zamówienie do realizacji.

**Ad. 16 Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie faktur w formacie pdf na adres mailowy: [ksiegowosc@szpital.miechow.pl](mailto:ksiegowosc@szpital.miechow.pl).**

17.

Pak.8 pkt.1,2 Czy Zamawiający wydzieli z w/w pakietu poz.1,2 i utworzy osobny pakiet, oraz pozwoli zaferować wysokiej klasy łyżki i rękojeści laryngoskopowe światowego lidera w dziedzinie laryngoskopów, firmy Timesco z Wielkiej Brytanii?

Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Ad. 17 Pozostaje jak w SWZ.**

18.

**Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku nienależytego jej wykonywania, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy”?

**Ad. 18 Pozostaje jak w SWZ.**

19.

**Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Realizacji zamówienia w ciągu pięciu dni roboczych (tj. poniedziałku do piątku) lub w terminie uzgodnionym przez Zamawiającego”?

**Ad. 19 Pozostaje jak w SWZ . Zapis „lub w terminie uzgodnionym przez Zamawiającego” daje możliwość wydłużenia terminu realizacji zamówienia.**

20.

**Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Reklamacja towaru wadliwego (niezgodna z ofertą) będzie składana pisemnie lub faksem (za pisemnym potwierdzeniem odbioru) i rozpatrzona przez Wykonawcę zamówienia w terminie do 10 dni roboczych”?

**Ad. 20 Pozostaje jak w SWZ.**

21.

**Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 3 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

**Ad. 21 Pozostaje jak w SWZ.**

22.

**Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., niż 10 miesięcy licząc od momentu dostawy”?

**Ad. 22 Pozostaje jak w SWZ. Zamawiający może dopuścić dostarczenie towaru z datą ważności krótszą niż 12 miesięcy po uprzednim uzgodnieniu tego faktu z Zamawiającym.**

23.

**Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i uzupełnienie go w umowie:

„Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Dyrekcji Szpitala przenieść wierzytelności wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

**Ad. 23 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

24.

**Dotyczy warunków umowy § 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i uzupełnienie go w umowie:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”?

**Ad. 24 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

25.

**Dotyczy warunków umowy § 9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Dostawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej z tytułu zwłoki w dostawie zamówionej partii materiałów medycznych w kwocie stanowiącej 0,7% (jeden procent) ich wartości brutto za każdy dzień zwłoki. To samo dotyczy zwłoki spowodowanej dostawą przedmiotu z wadami. Łączna wysokość kar umownych nałożonych przez Zamawiającego nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia należnego Wykonawcy”?

**Ad. 25 Pozostaje jak we wzorze umowy.**

26.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

**Ad. 26 Na obecnym etapie funkcjonowania wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja. Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.**

27.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie jednorazowych szczotek dwustronnych o długości roboczej 1800mm, 2300mm 2600 mm.

**Ad. 27 Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie jednorazowych szczotek dwustronnych o długości roboczej 1800mm, 2300mm 2600 mm pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych parametrów jak w SWZ.**

28.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie zestawu jednorazowych szczotek średnica włosa 2,0 mm, dł. robocza 2300mm oraz szczotek krótkich do gniazd zaworów z włosiem o

średnicy 12 mm i dł. 60 mm, końce zaokrąglone dla zabezpieczenia przed uszkodzeniem gniazd zaworów.

**Ad. 28 Pozostaje jak w SWZ.**

29.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie jednorazowych szczotek dwustronnych krótkich o rozmiarach szczotek 12x60mm oraz 5x40mm, końce zaokrąglone dla zabezpieczenia przed uszkodzeniem gniazd zaworów.

**Ad. 29 Pozostaje jak w SWZ.**

30.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy cewnika 2,4 mm.

**Ad. 30 Pozostaje jak w SWZ.**

31.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy cewnika 2,4 mm, średnicy igły 0,5 mm, 0,6 mm i 0,7 mm, końcówka ostrza wzmocniona metalowym kołnierzem.

**Ad. 31 Pozostaje jak w SWZ.**

32.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie ustników z otworem 22 mm x 27 mm.

**Ad. 32 Pozostaje jak w SWZ.**

33.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie szczotek posiadających trzy główki czyszczące ustawione na końcach i pośrodku cewnika, włosie o średnicy 6 mm i długości 20 mm w każdym położeniu, dł. narzędzia 230mm, końce szczotki zakończone plastikowymi kulkami.

**Ad. 33 Pozostaje jak w SWZ.**

34.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsem o długości ramienia minimum 7 mm.

**Ad. 34 Pytanie odnosi się do poz. nr 9 w zadaniu nr 23. Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsem o długości ramienia minimum 7 mm pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych parametrów opisanych w SWZ.**

35.

**Zadania nr 23.** Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy cewnika 2,4 mm.

**Ad. 35 Błąd w pytaniu dot. nr pozycji w SWZ. W SWZ nie ma pozycji 14.**

36.

**Zadanie 23, Poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści szczotkę czyszczącą jednorazową, dwustronną, długą, o średnicy cewnika 1,7 mm, śr. szczotki 5 mm z jednej strony oraz 10 mm z drugiej strony, długość robocza 2300 mm?

**Ad. 36 Pozostaje jak w SWZ.**

37.

**Zadanie 23, Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści zestaw szczotek czyszczących, jednorazowych, krótka + długa do kanałów i zaworów endoskopów składający się z:

-dwustronna szczotka długa, dł. 2300 mm, śr. włosia 6/6 mm, śr. cewnika 1,8 mm



-dwustronna szczotka krótka, dł. 200 mm, śr. włosia 5/12 mm?

**Ad. 37 Pozostaje jak w SWZ.**

38.

Zadanie 23, Poz. 3. Czy zamawiający dopuści szczoteczkę czyszczącą jednorazową, dwustronną, krótką, z jednej strony włosia o śr. 10 mm i dł. 30 mm, z drugiej o śr. 5 mm i dł. 20 mm, końce zakończone plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem gniazd zaworów, długość 155 mm?

**Ad. 38 Pozostaje jak w SWZ.**

39.

Zadanie 23, Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści pętlę elektrochirurgiczną do polipektomii jednorazowego użytku, owalna, zachowująca swój kształt podczas otwierania/zamykania, drut pleciony o średniej sztywności, sterylna, pakowana oddzielnie; różne średnice otwartej pętli- rozmiar 15, 25, 32 mm, długość narzędzia 2300, z funkcją płynnej rotacji, o śr. 2,4 mm, rękojeść skalowana co 5 mm, do kanału roboczego min. 2,8 mm?

**Ad. 39 Pozostaje jak w SWZ.**

40.

Zadanie 23, Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze biopsyjne, łyżeczki owalne z okienkiem, pojemność 7,6 mm<sup>3</sup>, rozwarcie łyżeczek 8 mm, dł. szczęk 3,86 mm, z igłą i bez igły (do wyboru Zamawiającego), polietylenowa osłonka, możliwość otwarcia i zamknięcia kleszczy bez względu na stopień podgięcia endoskopu, na osłonce markery głębokości, śr. 2,3 mm, dostępne długości narzędzia 1600 i 2300 mm?

**Ad. 40 Pozostaje jak w SWZ.**

41.

Zadanie 23, Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści igły do obliteracji jednorazowe, śr. igły 0,6 mm, dł. ostrza 4 mm i 6 mm, długość narzędzia 2300 mm, śr. narzędzia 2,4 mm, mechanizm długopisowy zapobiegający niekontrolowanemu wysuwaniu i chowaniu się ostrza, obsługiwany jednym kciukiem, osłonka teflonowa odporna na złamania, u wyjścia ostrza wzmocniona atraumatycznym metalowym kołnierzem?

**Ad. 41 Pozostaje jak w SWZ.**

42.

Zadanie 23, Poz. 7. Czy Zamawiający dopuści ustniki jednorazowego użytku z otworem o rozmiarze 22 mm x 27 mm, nie zawierające lateksu, z gumką, wstępnie złożone – gumka założona z jednej strony, pakowane po 100 szt., w kartonowy dyspenser z otworem w jego górnej części?

**Ad. 42 Pozostaje jak w SWZ.**

43.

Zadanie 23, Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści szczotkę jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu; dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 6mm i 6mm przy długości narzędzia 2500mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

**Ad. 43 Pozostaje jak w SWZ.**

44.

Zadanie 23, Poz. 9. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę jednorazowego użytku do tamowania krwawień z rozwarciem klipsa 11 mm oraz 16 mm (do wyboru Zamawiającego), długość ramienia 9-9,5

mm, z funkcją rotacji, możliwość wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, dł. narzędzia 2300 mm?

**Ad. 44 Pozostaje jak w SWZ.**

45.

Zadanie 23, Poz. 11. Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przetyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętłem działającym w dwóch kierunkach i pokrętłem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z endoskopem o minimalnej średnicy 9,3mm?

**Ad. 45 Pozostaje jak w SWZ.**

46.

Zadanie 23, Poz. 12. Czy Zamawiający dopuści kleszcze do usuwania ciał obcych „zęb szczura”, śr. 2,3 mm, dł. 230 cm?

**Ad. 46 Pozostaje jak w SWZ.**

47.

Grupa 3, **Pozycja 1-** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu skuteczności filtracji BFE min. 99,99% , VFE min. 99,99964 % stanowiący system zamknięty w przyrządach do przetaczania w rozumieniu NIOSH poświadczone badaniami?

**Ad. 47 Pozostaje jak w SWZ.**

48.

Grupa 3 **Pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania z regulacją przepływu zgodnie z poniższymi parametrami:

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

?

**Ad. 48 Pozostaje jak w SWZ.**

49.

Grupa 3, **Pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania z regulacją przepływu zgodnie z poniższymi parametrami:

- regulacja przepływu: od 2 do 350 ml/h
- druga skala (literowa) do ustawiania i rejestrowania prędkości przepływu roztworów o wyższej lepkości
- komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów (DEHP free)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- kołec z odpowietrzeniem
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- dren o długość 155 cm wyposażony w zacisk przesuwny
- dodatkowy port Y do podawania leków
- zakończenie luer lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- nie zawiera lateksu ani ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

?

**Ad. 49 Pozostaje jak w SWZ.**

50.

Grupa 3, **Pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści mini-spike z filtrem bakteryjnym 0,1µm i bez zastawki?

**Ad. 50 Pozostaje jak w SWZ.**

51.

Grupa 3, **Pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny przyrząd do aspiracji z butelek bez zastawki z dodatkowym dołączonym oddzielnie portem bezigłowym zapewniającym szczelność po odłączeniu?

**Ad. 51 Pozostaje jak w SWZ.**

52.

Grupa 3, **Pozycja 9** – Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną ze skrzydełkami umieszczonymi nie centralnie nad skrzydełkami, z zabezpieczeniem plastikowym dla rozmiarów 18G-24G, i metalowo-plastikowym dla rozmiarów 14G-17G o przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 1/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

?

**Ad. 52 Pozostaje jak w SWZ.**

53.

Grupa 3, **Pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

**Ad. 53 Pozostaje jak w SWZ.**

54.

Grupa 3, **Pozycja 12** – Czy Zamawiający dopuści koreczki typu combi z kolorze czerwonym?  
**Ad. 54 Pozostaje jak w SWZ.**

55.

Grupa 3, **Pozycja 14** – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy wg poniższych parametrów:

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

?

**Ad. 55 Pozostaje jak w SWZ.**

56.

Grupa 3, **Pozycja 15** – Czy Zamawiający dopuści wysokociśnieniowy system do drenażu ran wg poniższych parametrów:

- Niebisko-przezroczysta butelka wykonana z nietłukącego się, mocnego i lekkiego tworzywa PVC
- Dostępne pojemności butelek 200ml, 400ml, 600ml
- Wyraźny wskaźnik zassania podciśnienia/wielkości podciśnienia początkowego równego 900 mbar
- Wysoki stopień dokładności pomiaru odsysanej wydzieliny – skalowanie z dokładnością co 10ml do pełnej pojemności butelki
- Łącznik Large-lock, umożliwiający odkręcenie drenu łączącego i wymianę butelki na nową
- Dren łączący o długości 125cm z uniwersalną końcówką do drenów Redona o rozmiarach od CH 6 – CH 18, zabezpieczony dodatkowo foliową taśmą stabilizującą
- Dwie wygodne klemmy zaciskowe typu przesuwnego (od próżni i do wydzieliny)
- Własny, uniwersalny system podwieszenia
- Dostępne opcje pełnych zestawów (butelka ssąca, dren łączący oraz dren Redona o długości 80cm z trokarem)
- Sterylny
- Podwójnie pakowany: zewnętrznie folia/papier, wewnątrz folia

?

**Ad. 56 Pozostaje jak w SWZ.**

57.

Grupa 9, **Pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o przekroju gwiazdkowym?

**Ad. 57 Pozostaje jak w SWZ.**

58.

Grupa 9, **Pozycja 11-** Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehr wykonane w 100% z silikonu z ramionami o dł. 18cm i dł. drenu 45cm?

**Ad. 58 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

59.

Grupa 9, **Pozycja 16 -** Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z poliwęglanu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Ad. 59 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

60.

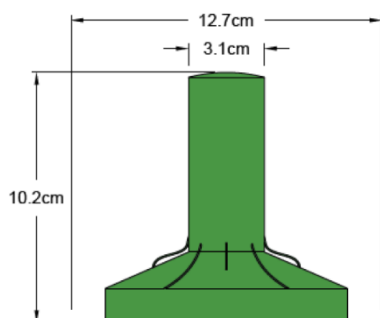
Grupa 9, **Pozycja 18-21 -** Czy Zamawiający dopuści sterylne maski tlenowe z drenem o długości 210cm?

**Ad. 60 Zamawiający dopuści sterylne maski tlenowe z drenem o długości 210cm.**

61.

Grupa 9, **Pozycja 25 –** Czy Zamawiający dopuści osłonkę na uchwyt lamp operacyjnych wg poniższych parametrów:

- do zabezpieczenia uchwytów lamp chirurgicznych
  - stosowane na bloku operacyjnym
- 
- stosowanie osłonek minimalizuje liczbę zakażeń szpitalnych, przy jednoczesnej redukcji kosztów dezynfekcji, sterylizacji, pakowania, transportu itp.
  - nie wymagają zastosowania adaptera
  - osłonka dopasowuje się do większości uchwytów lamp operacyjnych
  - wykonane z cienkiego, ale wytrzymałego i lekko elastycznego tworzywa sztucznego w kolorze zielonym
  - unikalna konstrukcja minimalizuje ryzyko kontaminacji
  - posiada kołnierz ochronny, który zapobiega przypadkowemu dotknięciu części niesterylnej lampy
  - przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu
  - pakowane są na płasko, w związku z tym zajmują znacznie mniej miejsca niż tradycyjne uchwyty
  - umożliwiają wielokrotne dotykanie i swobodne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez odrywania wzroku od pola operacyjnego i bez obawy o ryzyko utraty sterylności
  - pakowane po 1, 2 lub 3 szt. w opakowaniu jednostkowym
  - jałowe



?

**Ad. 61 Pozostaje jak w SWZ .**

62.

Grupa 9, **Pozycja 28** – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową do pomp z wyraźną czarną kontrastującą skalą pomiarową rozszerzoną do 60 ml?

**Ad. 62 Pozostaje jak w SWZ.**

63.

Grupa 9, **Pozycja 31** - Czy Zamawiający dopuści sterylne worki do zbiórki moczu wg poniższych parametrów:

- bezłateksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,40mm (podwójna ścianka)
- samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką
- dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120cm (dostępne również długości 90, 110, 130, 150cm)
- dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml
- wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków
- tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia

?

**Ad. 63 Zamawiający dopuści sterylne worki do zbiórki moczu wg podanych wyżej parametrów, pod warunkiem spełnienia przez nie wymogu możliwości stosowania do 7 dni.**

64.

Zadanie 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu zamiast na łyżce?

**Ad. 64 Pozostaje jak w SWZ.**

65.

Zadanie 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opakowanie kodowane cyfrowo zamiast kolorem?

**Ad. 65 Pozostaje jak w SWZ.**

66.

Zadanie 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści termin ważności 3 lata od daty produkcji?

**Ad. 66 Pozostaje jak w SWZ tj. termin ważności 5 lat od daty produkcji.**

67.

Zadanie 8 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rozmiary: 2 (długość ok. 105mm), 3 (długość ok. 135mm), 4 (długość ok. 155mm)?

**Ad. 67 Pozostaje jak w SWZ.**

68.

Zadanie 8 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści dwa znaczniki głębokości?

**Ad. 68 Pozostaje jak w SWZ.**

69.

Zadanie 8 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści dwa znaczniki głębokości?

**Ad. 69 Pozostaje jak w SWZ.**

70.

Zadanie 8 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z jednym centralnie umieszczonym celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?

**Ad. 70 Pozostaje jak w SWZ.**

71.

Zadanie 8 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła wilgoci przeznaczony dla pacjentów na spontanicznym oddechu z zastosowaniem na rurkę tracheotomijną, złącze 15mm wewn. Zalecany czas pracy do 24 godzin przy utrzymaniu parametrów. Przezroczysty materiał, z którego jest wyprodukowany, pozwala na wizualną ocenę gromadzenia się wydzieliny, mogącej blokować drogi oddechowe pacjenta, opór przepływu 0,11cm H<sub>2</sub>O przy 30L/min. Wygięty kształt sztucznego nosa jest zgodny z zaokrąglonym konturem szyi, złącze 15mm. Sztuczny nos jest lekki nie powoduje "pociągania", co jest szczególnie istotne u pacjentów zaintubowanych przez długi czas, waga ok.5g. Posiada samouszczelniający się port do odsysania, ułatwiający wkładanie cewnika. Ruchomy, obrotowy konektor do podłączenia standardowego drenu tlenowego na wcisk, pozwala na umiejscowienie drenu w wygodnej dla pacjenta pozycji i zmniejsza ryzyko rozłączenia. Charakteryzuje się wysokim poziomem zatrzymywania wilgoci, na poziomie minimalnym 32 mg / l H<sub>2</sub>O, w czasie 24 godzinnej pracy i małą przestrzenią martwą 17 ml, wyposażony w dwie membrany nawilżające po bokach?

**Ad. 71 Pozostaje jak w SWZ.**

72.

Zadanie 8 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do przezskórnej tracheotomii metodą GRIGGSA zawierający w składzie: pean wielorazowego użytku, skalpel, igła 14G z kaniulą i strzykawką, prowadnica Seldingera, rozszerzadło wstępne, rurka tracheostomijna z mankietem (do wyboru z odsysaniem znad mankieta lub bez), rozmiary: 7,0; 8,0; 9,0 mm, tasiemka do rurki, szczoteczka, opakowanie: sztywna taca, umożliwiająca szybkie otwarcie i zorganizowany dostęp do elementów zestawu?

**Ad. 72 Pozostaje jak w SWZ tj. zestaw jednorazowy do przezskórnej tracheostomii metodą Frowa.**

73.

Zadanie 8 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z prowadnicą?

**Ad. 73 Pozostaje jak w SWZ.**

74.

Zadanie 8 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpierzni?

**Ad. 74 Pozostaje jak w SWZ.**

75.

Zadanie 8 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści mankiety beczułkowate?

**Ad. 75 Pozostaje jak w SWZ.**

76.

Zadanie 8 poz. 12. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach”?

**Ad. 76 Pozostaje jak w SWZ.**

77.

Zadanie 8 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści kształt łukowaty?

**Ad. 77 Pozostaje jak w SWZ.**

78.

Zadanie 8 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpierzni?

**Ad. 78 Pozostaje jak w SWZ.**

79.

Zadanie 8 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści mankiety beczułkowate?

**Ad. 79 Pozostaje jak w SWZ.**

80.

Zadanie 8 poz. 13. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach”?

**Ad. 80 Pozostaje jak w SWZ.**

81.

Zadanie 9 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści dren z żebrowaniem?

**Ad. 81 Pozostaje jak w SWZ.**

82.

Zadanie 9 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści dren CH-30?

**Ad. 82 Pozostaje jak w SWZ.**

83.

Zadanie 9 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści dren CH-38 / dł. 2,35 m?

**Ad. 83 Pozostaje jak w SWZ.**

84.

Zadanie 9 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści Foley trójdrożny 100% silikon?

**Ad. 84 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

85.

Zadanie 9 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wykonane z silikonu?

**Ad. 85 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

86.

Zadanie 9 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści pakowane podwójnie?

**Ad. 86 Dopuszczamy, nie wymagamy.**



87.

Zadanie 9 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści długość ramion 18cm x 45cm?

**Ad. 87 Zamawiający dopuszcza.**

88.

Zadanie 9 poz. 16. Czy Zamawiający wymaga łyżek sterylnych?

**Ad. 88 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

89.

Zadanie 9 poz. 17. Czy Zamawiający oczekuje rękojeści jednorazowego użytku?

**Ad. 89 Zamawiający oczekuje rękojeści wielorazowego użytku.**

90.

Zadanie 9 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści z drenem 210 cm?

**Ad. 90 Zamawiający dopuści z drenem 210 cm.**

91.

Zadanie 9 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści z drenem 210 cm?

**Ad. 91 Zamawiający dopuści z drenem 210 cm.**

92.

Zadanie 9 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści zestaw zawierający 6 reduktorów umożliwiających podanie następujących stężeń tlenu: 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%??

**Ad. 92 Pozostaje jak w SWZ.**

93.

Zadanie 9 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści przyrząd zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Ad. 93 Pozostaje jak w SWZ.**

94.

Zadanie 9 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści łącznik ISO 15mm w kolorze mlecznym?

**Ad. 94 Pozostaje jak w SWZ.**

95.

Zadanie 9 poz. 25 Czy Zamawiający dopuści jałową osłonę uchwytu lampy operacyjnej, z kołnierzem, wykonana z polietylenu, w kolorze transparentnym z białym kołnierzem, wymiary: 14x12 cm, osłona pakowana w pojedynczą torebkę papierowo-foliową?



**Ad. 95 Pozostaje jak w SWZ.**

96.

Zadanie 9 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści czarną skalę na strzykawce koloru bursztynowego?

**Ad. 96 Pozostaje jak w SWZ.**

97.

Zadanie 9 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści zastawkę antyrefluksyjną umieszczoną w worku?

**Ad. 97 Pozostaje jak w SWZ.**

98.

Zadanie 9 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu zamiast na worku?

**Ad. 98 Pozostaje jak w SWZ.**

99.

Zadanie 9 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia/papier?

**Ad. 99 Pozostaje jak w SWZ.**

100.

Zadanie 15 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści równoważną sondę Sengstakena trójdrożną, wykonaną z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek), balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwania z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk), pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów. Elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków, przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem. podwójny system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski), nadrukowana podziałka co 5 cm, opakowanie sterylne, długość całkowita 105 cm, balon przełykowy 19 cm, balon żołądkowy 6 cm, rozmiary 16CH, 18CH, 21CH, pakowane w opakowanie papier-folia oraz zewnętrzne kartonowe pudełko?

**Ad. 100 Pozostaje jak w SWZ.**

101.

Zadanie 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową z PCV, ze zwykłym uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy?

**Ad. 101 Pozostaje jak w SWZ.**

102.

Zadanie 18 poz. 1. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „możliwa do stosowania w środowisku MRI”?

**Ad. 102 Pozostaje jak w SWZ.**

103.

Zadanie 18 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową z PCV, ze zwykłym uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy?

**Ad. 103 Pozostaje jak w SWZ.**

104.

Zadanie 18 poz. 2. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „możliwa do stosowania w środowisku MRI”?

**Ad. 104 Pozostaje jak w SWZ.**

105.

Zadanie 18 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową z PCV, ze zwykłym uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy?

**Ad. 105 Pozostaje jak w SWZ.**

106.

Zadanie 18 poz. 3. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „możliwa do stosowania w środowisku MRI”?

**Ad. 106 Pozostaje jak w SWZ.**

107.

Zadanie 18 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści nebulizator 6ml, zbiornik skalowany co 1 ml?

**Ad. 107 Pozostaje jak w SWZ.**

108.

Zadanie 18 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści nebulizator 6ml, zbiornik skalowany co 1 ml?

**Ad. 109 Pozostaje jak w SWZ.**

109.

Zadanie 18 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową z PCV, ze zwykłym uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy?

**Ad. 109 Pozostaje jak w SWZ.**

110.

Zadanie 18 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści nebulizator 6ml, zbiornik skalowany co 1 ml?

**Ad. 110 Pozostaje jak w SWZ.**

111.

Zadanie 18 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową z PCV, ze zwykłym uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy?

**Ad. 112 Pozostaje jak w SWZ.**

112.

Zadanie 18 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści cząsteczki o średnicy max 2,0 – 2,2?

**Ad. 112 Pozostaje jak w SWZ.**

113.

Zadanie 18 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści maskę z metalowym klipsem na nos?

**Ad. 113 Pozostaje jak w SWZ tj. maska pozbawiona PCV,ftalanów i elementów metalowych.**

114.

Zadanie 18 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści standardową maskę tlenową PCV z 6 zwężkami Venturiego, ze zwykłym mankietem i uszczelnieniem brody, nosa i okolic bocznych twarzy, z metalowym klipsem na nos oraz drenem 210 cm, okrągłe otwory wentylacyjne po bokach?

**Ad. 114 Pozostaje jak w SWZ.**

115.

Zadanie 18 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści długość min. 2,0 m?

**Ad. 115 Pozostaje jak w SWZ.**

116.

Zadanie 26 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- Cewnik wykonany z biokompatybilnego silikonu długości 160cm z substancją neutralizującą zapach
- 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
- Wyposażony w port do pobierania próbek
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym
- Taśmy umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Niesterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo?

**Ad. 116 Pozostaje jak w SWZ.**

117.

Zadanie 26 poz. 2 Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 2000ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym?

**Ad. 117 Pozostaje jak w SWZ.**

118.

Zadanie 26 poz. 3, 4. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następującej specyfikacji:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo 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 średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- 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
- Rozmiary: 10, 12, 14, 16 CH – długość 60 cm (intubacja) oraz 30 cm (tracheostomia)
- Pakowana folia/papier?

**Ad. 118 W poz.3 pakietu 26 Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny opisany jw.**

**W poz.4 pakietu 26 Pozostaje jak w SWZ.**

119.

Zadanie 1, poz. 34,62-63,77. Czy zamawiający wydzieli poz. 34,62-63,77 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

**Ad. 119 Pozostaje jak w SWZ.**

120.

Zadanie 1, poz. 62-63 Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Ad. 120 Zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml.**

121.

Zadanie 1, poz. 77, Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

**Ad. 121 Zamawiający dopuści opakowanie foliowe.**

122.

Zadanie 3, poz. 1.Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

**Ad. 122 Pozostaje jak w SWZ tj. długość drenu 180cm.**

123.

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

**Ad. 123 Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

124.

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

**Ad. 124 Pozostaje jak w SWZ.**

125.

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

**Ad. 125 Pozostaje jak w SWZ.**

126.

Zadanie 3, poz. 10. Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Ad. 126 Pozostaje jak w SWZ**

127.

Zadanie 3, poz. 10 Czy zamawiający wymaga koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez wskazywania na takiego samego producenta jak producent kaniul? Zgodnie z obowiązującymi zasadami uczciwej konkurencji oraz przepisami PZP Zamawiający może wymagać jedynie parametrów spełniających oczekiwania (tak aby produkt był kompatybilny i spełniający swoją określoną funkcję), a nie należy wskazywać na producenta lub konkretnych nazw handlowych ?

**Ad. 127 Pozostaje jak w SWZ.**

128.

Zadanie 3, poz. 10,12, Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Ad. 128 Pozostaje jak w SWZ tj. wycena za szt.**

129.

Zadanie 3, poz. 1,10,12 Czy zamawiający wydzieli poz. 1,10,12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

**Ad. 129 Zamawiający nie wydzieli poz. 1,10,12 do osobnego pakietu.**

130.

Zadanie 3, poz. 10,12 Czy zamawiający wydzieli poz. 10,12 do osobnego pakietu na koreczki, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

**Ad. 130 Zamawiający nie wydzieli poz. 10,12 do osobnego pakietu.**

131.

Zadanie 3, poz. 1. Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

**Ad. 131 Zamawiający nie wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu.**

132.

Zadanie 9, poz. 18-21, Czy zamawiający wydzieli poz. 18-21 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.

**Ad. 132 Zamawiający nie wydzieli poz. 18-21 do osobnego pakietu.**

133.

Zadanie 9, poz. 23,27-33. Czy zamawiający wydzieli poz. 23,27-33 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.

**Ad. 133 Zamawiający nie wydzieli poz. 23,27-33 do osobnego pakietu.**

134.

Zadanie 9, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Ad. 134 Pozostaje jak w SWZ.**

135.

Zadanie 9, poz. 28-29 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

**Ad. 135 Pozostaje jak w SWZ.**

136.

Zadanie 9, poz. 30. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Ad. 136 Pozostaje jak w SWZ tj. wycena za szt.**

137.

Zadanie 9, poz. 31. Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 90 cm?

**Ad. 137 Pozostaje jak w SWZ.**

138.

Zadanie 9, poz. 31. Czy zamawiający dopuści worek bez portu, posiadający zawór spustowy?

**Ad. 138 Pozostaje jak w SWZ.**

139.

Zadanie 9, poz. 31, Czy zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu indywidualnym, a odstąpi od wymogu nazwy bezpośrednio na produkcie?

**Ad. 139 Pozostaje jak w SWZ.**

140.

Zadanie 9, poz. 31 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Ad. 140 Pozostaje jak w SWZ tj. wycena za szt.**

141.

Zadanie 9, poz. 32. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Ad. 141 Pozostaje jak w SWZ tj. wycena za szt.**

142.

Zadanie 18, poz. 1-3. Prosimy o wskazanie parametrów definiujących wyroby typu ECO?

**Ad. 142 W produkcji masek tlenowych typu ECO wykorzystuje się technologię, dzięki której można połączyć dwa materiały bez PCW w tej samej masce. Materiał tworzący korpus maski jest wystarczająco jasny i sztywny, aby utrzymać kształt maski. Do produkcji uszczelki stosuje się bardziej miękki materiał, który ma kontakt z twarzą pacjenta. Zastosowanie tych materiałów spowodowało (w porównaniu z wyrobami wykonanymi z PCW) redukcję szkodliwego oddziaływania na środowisko o ponad 70%.**

143.

Zdanie 18, poz. 1-7,9,10. Czy zamawiający dopuści

**Ad. 143 Pozostaje jak w SWZ.**

144.

Zadanie 29, poz. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Ad. 144 Pozostaje jak w SWZ.**

145.

Zadanie 29, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Ad. 145 Pozostaje jak w SWZ.**

146.

Zadanie 29, poz. 1, Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

**Ad. 146 Pozostaje jak w SWZ.**

147.

Zadanie 29, poz. 1. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Ad. 147 Pozostaje jak w SWZ.**

148.

Zadanie 29, poz. 4-5. Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml, o długości 15,3 cm w stanie złożonym, rozłożona - 25 cm?

**Ad. 148 Pozostaje jak w SWZ.**



149.

Zadanie 29, poz. 4-5. Czy zamawiający dopuści informację na opakowaniu jednostkowym o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny zamiast inf o braku lateksu?

**Ad. 149 Zamawiający nie dopuści informacji sformułowanej na opakowaniu jednostkowym jw. Informacja, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny nie jest równoważna i nie może zastąpić informacji o braku lateksu.**

150.

Zadanie 29, poz. 4-5. Czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta o braku zawartości lateksu, natomiast odstąpi od wymogu umieszczenia tej informacji na opakowaniu indywidualnym?

**Ad. 150 Pozostaje jak w SWZ.**

151.

Zadanie 29, poz. 1,4-5. Czy zamawiający wydzieli poz. 1,4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

**Ad. 151 Zamawiający nie wydzieli poz. 1,4-5 do osobnego pakietu.**

152.

Pakiet 26, Pozycja 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; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis.

System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

**Ad. 152 Zamawiający dopuści Jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca opisany j.w.**

153.

Pakiet 26, Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści Worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.

**Ad. 153 Zamawiający dopuści Worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca opisane j.w.**

154.

Pakiet 26, Pozycja 3 i 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10; 12; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. W zestawie Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/lub tracheostomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez

rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

**Ad. 154 W poz.3 pakietu 26 Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny opisany jw.**

**W poz.4 pakietu 26 Pozostaje jak w SWZ.**

155.

Pakiet 18, Pozycja 1, Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści Maskę do tlenoterapii dla dorosłych, wydłużoną pod brodę, miękki mankiet uszczelniający brodę, nos i okolice boczne twarzy, nie zawierająca ftalanów oraz lateksu, z drenem minim.2,1m?

**Ad. 155 Pozostaje jak w SWZ.**

156.

Pakiet 18, Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści jednorazową maskę do wentylacji nosowej zapewniającą przepływ gazu 30l/min, ze standardowym portem 15mm skierowanym ku górze, zapewniającym dostęp do jamy ustnej pacjenta przez cały czas trwania wentylacji oraz dodatkowym portem tlenowym. Maskę posiada możliwość wytworzenia dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych pacjenta (PAP), co pozwala na użycie jej w procedurach ratunkowych. Wyposażona w dodatkową membranę uszczelniającą okolice nosa zapewniającą dokładne przyleganie i szczelność. W zestawie pojedynczy, prosty w zapięciu pasek mocujący maskę wokół głowy pacjenta zapinany na rzep. Produkt nie zawiera lateksu oraz DEHP co oznaczone jest na opakowaniu. Maskę możliwa do stosowania w środowisku MRI. Wewnątrz opakowania instrukcja obsługi. Dostępne rozmiary: M (<205 cm wzrostu) i L (>205cm wzrostu).

**Ad. 156 Pozostaje jak w SWZ.**

157.

Pakiet 18, Pozycja 2, Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści Maskę z PVC do tlenoterapii dla dorosłych, wydłużoną pod brodę, miękki mankiet uszczelniający brodę, nos i okolice boczne twarzy, nie zawierająca DEHP i BPA oraz lateksu, z drenem minim.2,1m?

**Ad. 157 Pozostaje jak w SWZ.**

158.

Pakiet 18, Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści jednorazową maskę do wentylacji nosowej zapewniającą przepływ gazu 30l/min, ze standardowym portem 15mm skierowanym ku górze, zapewniającym dostęp do jamy ustnej pacjenta przez cały czas trwania wentylacji oraz dodatkowym portem tlenowym. Maskę posiada możliwość wytworzenia dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych pacjenta (PAP), co pozwala na użycie jej w procedurach ratunkowych. Wyposażona w dodatkową membranę uszczelniającą okolice nosa zapewniającą dokładne przyleganie i szczelność. W zestawie pojedynczy, prosty w zapięciu pasek mocujący maskę wokół głowy pacjenta zapinany na rzep. Produkt nie zawiera lateksu oraz DEHP co oznaczone jest na opakowaniu. Maskę możliwa do stosowania w środowisku MRI. Wewnątrz opakowania instrukcja obsługi. Dostępne rozmiary: M (<205 cm wzrostu) i L (>205cm wzrostu).

**Ad. 158 Pozostaje jak w SWZ.**

159.

Pakiet 18, Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści Maskę z PVC do tlenoterapii dla dorosłych do wysokich stężeń z workiem, maskę wydłużoną pod brodę, miękki mankiet uszczelniający brodę, nos i okolice boczne twarzy, nie zawierająca DEHP i BPA oraz lateksu, z drenem minim.2,1m?

**Ad. 159 Pozostaje jak w SWZ.**

160.

Pakiet 18 Pozycja 4, Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści Nebulizator 10ml z kalibrowanym co 1ml od 3 do 10 ml pojemnikiem w zestawie z nebulizatorem: zintegrowany z łącznikiem ustnik z przegubowym złączem obrotowym w pionie

i poziomie, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, niebieskie, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora rura karbowana 15 cm

**Ad. 160 Pozostaje jak w SWZ.**

161.

Pakiet 18, Pytanie 2. Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany nebulizator cechował się parametrami na poziomie przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,4  $\mu\text{m}$  (+/- 0,13  $\mu\text{m}$ ), frakcja respirabilna (cząsteczki <5  $\mu\text{m}$ ) - 72% (+/- 3,1%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 3,3 min. (+/- 0,1 min.), co wpływa na wydajność prowadzenia terapii.

**Ad. 161 Pozostaje jak w SWZ.**

162.

Pakiet 18, Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści Nebulizator 10ml z kalibrowanym co 1ml od 3 do 10 ml pojemnikiem w zestawie z nebulizatorem w zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych wykonana z PVC, z aluminiową klamrą na nos, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, niebieskie, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora.

**Ad. 162 Pozostaje jak w SWZ.**

163.

Pakiet 18, Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści Czy Zamawiający dopuści Nebulizator 10ml z kalibrowanym co 1ml od 3 do 10 ml pojemnikiem, parametr MMAD 2,4 mikrona (+/- 0,13 mikrona) w zestawie z nebulizatorem w zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa pediatryczna wykonana z PVC, z aluminiową klamrą na nos, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, niebieskie, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora.

**Ad. 163 Pozostaje jak w SWZ.**

164.

Pakiet 18, Pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści Jednorazowa otwarta maska tlenowa zapewniająca nieprzerwane dostarczanie tlenu w zakresie stężeń 25-90%, maska posiada centralnie położony otwór umożliwiający dostęp do jamy ustnej; maska po stronie wewnętrznej posiada wiele otworów tworzących kurtynę dla miękkiego przepływu tlenu, unikalny kształt dla utrzymania wyższego stężenia tlenu i jednoczesnego zmniejszenia ryzyka ponownego wdychania dwutlenku węgla; maska umieszczona na plastikowej tacy chroniącej przed zniekształceniem w trakcie przechowywania, dostępne rozm.: S, M,L, produkt mikrobiologicznie czysty, bez lateksu, bez DEHP, w zestawie dren tlenowy zlokalizowany na dole maski (co nie koliduje z położeniem otworu na usta); na drenie instrukcja dotycząca przepływu i koncentracji tlenu.

**Ad. 164 Pozostaje jak w SWZ.**

165.

Pakiet 18, Pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści Sterylna maska kraniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maska wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru

maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej. Maska w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg

**Ad. 165 Pozostaje jak w SWZ.**

166.

Czy w **Pakiecie nr 1 w poz. 68** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

**Ad.166 Dopuszczamy, nie wymagamy weryfikacji klinicznej efektywności szczoteczek cytologicznych.**

167.

2.Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakietu nr 1 poz. 55, 66,67,68** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Ad.166 Nie wyrażamy zgody na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 55, 66,67,68 do odrębnego pakietu.**

podpis elektroniczny