

**Do wszystkich,  
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZZOZ w Przasnyszu.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu na zapytania udziela odpowiedzi.

**Pyt. 1**

**pakiet 1, poz. 19-29,31-38,42-43,**  
Czy zamawiający wydzieli poz.19-29,31-38,42-43 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.  
*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Pyt. 2**

**Pakiet 1,poz. 22-26,**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 3**

**Pakiet 1,poz. 27**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 4**

**Pakiet 1,poz. 20**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 5**

**Pakiet 2, poz. 19-20, 29-30,32,38-39,**  
Czy zamawiający wydzieli poz.19-20, 29-30,32,38-39 do osobnego pakietu, takie

rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.  
*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Pyt. 6**

**Pakiet** 2, **poz.** 19-20

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 50/60 ml, gdyż nie wpływa to na cechy użytkowe produktu i w żaden sposób nie obniża jego wartości, natomiast daje możliwość szerszego zastosowania.

*Odp. Zamawiający dopuszcza..*

**Pyt. 7**

**Pakiet** 2, **poz.** 29

Czy zamawiający wymaga 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?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 8**

**Pakiet** 2, **poz.** 29

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?  
*Odp. Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.*

**Pyt. 9**

**Pakiet** 2, **poz.** 30

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 10**

**Pakiet** 2, **poz.** 30

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?  
*Odp. Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.*

**Pyt. 11**

**Pakiet** 2, **poz.** 30

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

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 12**

**Pakiet 2, poz. 30**

Czy zamawiający dopuści standardowy przyrząd do przetaczania pracujący jako system zamknięty, bez dodatkowego portu do podaży leków, bez oświadczenia zgodności z NIOSH?

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 13**

**Pakiet 2, poz. 38-39**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 14**

**Pakiet 2, poz. 38-39**

**Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 15**

**Pakiet 8, poz. 2**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 16**

**Pakiet 8, poz. 7**

**Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 17**

**Pakiet 8, poz. 7**

**Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:**

**Mankiet 5 cm**

**Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)**

**Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko**

**Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 18**

**pakiet 8, poz. 8**

**czy zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny barierowy niejałowy, wykonany z nieprześwitującej włókniny PP, jednowarstwowej, o gramaturze min. 30 g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Wiązanie na troki w pasie, a w okolicach karku na troki. Spełniający wymagania normy EN 13795. Rozmiar: uniwersalny, o wymiarach:**

**Mankiet 5 cm**

**Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)**

**Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko**

Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm  
*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 19**

**pakiet 9, poz. 3,6**

Czy zamawiający wydzieli poz.3,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Pyt. 20**

**Pakiet nr 1, pozycja nr 21 – Czy zamawiający dopuści okulary w rozmiarach: obwód do 35cm oraz obwód do 40cm?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 21**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 22**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 23**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści kankę w rozmiarze Ch21 x 270mm z drenem 210cm x 7mm?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 24**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntos; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm); nieodkształcając się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojęciami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojęści zatraskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojęści 8 mm; stopka mocująca do rękojęści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia”**

(przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 25**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikowym mocowaniem?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 26**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta załączyć do oferty”?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 27**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki w rozmiarach 1, 2, 3, 4 (MacIntosh) oraz 00, 0, 1, 2, 3, 4 (Miller)?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 28**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści równoważne maski anestetyczne o anatomicznym kształcie, wykonane z medycznego PCV, z nadmuchiwanym mankietem, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz opisowo na korpusie, natomiast cyfrowo na opakowaniu jednostkowym, komponenty produktu: maska, mankiet PCV, łącznik, haczyki - PC, w rozmiarach: 0 (biały) – objętość martwej przestrzeni 25ml, 1 (różowy) – objętość martwej przestrzeni 47ml, 2 (żółty) – objętość martwej przestrzeni 83ml, 3 (zielony) – objętość martwej przestrzeni 125ml, 4 (czerwony) – objętość martwej przestrzeni 195ml, 5 (niebieski) – objętość martwej przestrzeni 242ml, 6 (pomarańczowy) – objętość martwej przestrzeni 330ml, dla rozmiaru 0, 1 złącze 15mm żeńskie oraz dla rozmiaru 2 – 6 złącze 22mm żeńskie, produkt mikrobiologicznie czysty, bez zawartości ftalanów oraz lateksu, pakowany w opakowanie foliowe?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 29**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH24-CH25, pakowane w pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 30**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 8 – 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)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

### **Pyt. 31**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 8 – 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 przeplukiwania
- 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)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

#### **Pyt. 32**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści rury o długości 200cm?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

#### **Pyt. 33**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

#### **Pyt. 34**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:**

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 35**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 13, 14 – Czy zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem o pojemności 1000ml?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 36**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci, dorosłych; w skład zestawu wchodzi: 1 maska, dren tlenowy i rezerwuar tlenowy, wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H<sub>2</sub>O, dzieci – 40 cm H<sub>2</sub>O, noworodki – 40 cm H<sub>2</sub>O; maski: dorośli – 5 (objętość martwej przestrzeni 242ml), dzieci – 2 (objętość martwej przestrzeni 83ml), noworodki – 1 (objętość martwej przestrzeni 47ml)?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 37**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci, dorosłych; w skład zestawu wchodzi: 1 maska oraz 1 dołączona osobno, dren tlenowy i rezerwuar tlenowy, data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H<sub>2</sub>O, dzieci – 40 cm H<sub>2</sub>O, noworodki – 40 cm H<sub>2</sub>O; maski: dorośli – 5 (objętość martwej przestrzeni 242ml) + dołączona osobno 4 (objętość martwej przestrzeni 195ml), dzieci – 2 (objętość martwej przestrzeni 83ml) + dołączona osobno 3 (objętość martwej przestrzeni 125ml), noworodki – 1 (objętość martwej przestrzeni 47ml) + dołączona osobno 0 (objętość martwej przestrzeni 25ml)?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 38**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 19 – Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach:**

- Ch06 o długości 255mm, dla rurek w rozmiarze 2,5mm – 4,5mm
- Ch10 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 4,0mm – 6,0mm
- Ch12 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 6,5mm



- Ch14 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 10,0mm?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 39**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 20-23 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 15 pozycje 20 – 23 do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji do osobnej części pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Pyt. 40**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 41**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pyt. 42**

**Dotyczy Wzoru Umowy:**

**Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy następujących zapisów:**

**„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 43**

**Dotyczy - Wzoru Umowy § 5 pkt. 1 lit. a):**

**Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych wg. Poniższego wzoru”**

**1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne:**

**a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy?**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pyt. 44**

**Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 roztwór błękitu tryptanu 0,06% stosowany do barwienia torebki przedniej w celu uwidocznienia włókien tkanek. Pojemność strzykawkki 0,75ml, pakowany po 10 sztuk?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 45**

**Czy zamawiający w Pakiecie nr 17 poz. 1 dopuści preparat wiskoelastyczny o następujących parametrach:**

**Materiał wiskoelastyczny kohezyjny**

**Stężenie: 1.4 % hialuronian sodu otrzymany w procesie biofermentacji**

**Masa cząsteczkowa: 3.2 – 3.5 miliona Daltonów**

**Lepkość: 120 000 mPa.s (co 0.1 s<sup>-1</sup>)**

**Osmolarność: 280 – 330 mOsmol/l**

**pH: 6.8 – 7.6**

**Kaniula do iniekcji substancji wiskoelastycznych o grubości 25G i pojemności 1 ml**

**Temperatura przechowywania: 2 – 8 °C?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 46**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie Pakietu nr 17?**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pyt. 47**

**Pakiet Nr 5 poz. 1:**

Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczkuje by tak jak w obecnie stosowany zestaw posiadał: Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika Foley wyposażony w płaski, łatwy do dezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

*Odp. Zamawiający potwierdza powyższe.*

**Pyt. 48**

**Pakiet 5 poz. 17**

Prosimy o dopuszczenie: Sterylna maska krtaniowa 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



1. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml , wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN i napisami w języku polskim. Pojemność 340ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 53**

**Pakiet 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, jednorazowego użytku, jałowe, kolor naturalnego lateksu, powierzchnia wewnętrzna polimerowa o strukturze siei, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, długość min. 260-285 mm, grubość na palcu 0,24 mm, grubość na dłoni 0,19 mm, grubość na mankiecie 0,17 mm, wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg. Zgodne z normami: EN 455(1-4); EN 374-1,2,3,4, EN 16523-1; EN 420. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F 1671. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 54**

**Pakiet 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, jednorazowego użytku, jałowe, kolor naturalnego lateksu, powierzchnia wewnętrzna polimerowa, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, długość min. 289 mm, grubość na palcu 0,22mm, grubość na dłoni 0,19 mm, grubość na mankiecie 0,17 mm, wykończenie mankietu: równomiernie rolowany brzeg. Zgodne z normami: EN 455(1-4); EN 374-1,2,3,4, EN 16523-1; EN 420. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą europejską EN ISO 374-5. AQL 0,65. Informacje na opakowaniu w języku polskim.

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 55**

**Pakiet 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 56**

**Pakiet 7, poz. 2**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych, pozbawione lateksu, z przeznaczeniem dla osób uczulonych na lateks, wykonane z polichloroprenu (neoprenu - syntetycznego kauczuku), bezpudrowe, jednorazowego użytku, jałowe, syntetyczna powłoka polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem, kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, Zgodne z normami: EN 455(1-4); EN 374-1,2,3,4, EN 16523-1; EN 420. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F 1671. AQL ≤ 0,65.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 57**

**Pakiet 7, poz. 2**

**Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

Z poważaniem:  
Lek. Andrzej Kos

Sporządziła:  
Magdalena Krzykowska  
st. insp. ds. zamówień publicznych  
i eksploatacji sprzętu  
tel. 29 75 34 405