

## **ZAPYTANIA:**

### **Pakiet 25 – Okulary do fototerapii dla noworodków**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii, jednorazowego użytku, dwuczęściowe, niesterylne, wykonane w 100% z tkaniny nylonowej z wkładem z pianki estrowej, nierozciągliwe, bez zawartości lateksu, z regulowanym napięciem na rzepy (w dwóch miejscach), gwarantującym szczelne przyleganie, z tylną częścią dopasowującą się do kształtu głowy noworodka i kształtem okularków redukującym ciśnienie wywierane na gałkę oczną, dostępne w trzech rozmiarach: <28cm, od 28 do 34 cm i >34cm ?

---

#### Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 39 poz. 1 zestawu do cewnikowania żył centralnych metodą SELDINGERA 2-światłowego 7FR/15cm /14,18Ga z igłą wprowadzającą o rozmiarze 18Ga/7cm; poz. 2 zestawu do cewnikowania żył centralnych metodą SELDINGERA 3-światłowego 7FR/15cm /18,16,18Ga z igłą wprowadzającą o rozmiarze 18Ga/7cm.

---

#### Pytanie 1 - pakiet 12

**poz. 3.** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł do nakłuć lędźwiowych G18-G22, o długości od 40mm-88 mm.

**poz. 4.** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do pena rozmiarze 0,31x8mm.

**poz. 6.** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do pena rozmiarze 0,25x6mm.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie wymaganych rozmiarów, tak jak wskazane w SIWZ.

#### Pytanie 2 - pakiet 19

**Poz.7** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki 20 ml pakowanej po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania tj. 7365 op. po 80 szt. Umożliw to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

#### Pakiet nr 8 poz.1-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostki miary z sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości – 1 opakowanie = 50 sztuk w ww. pozycjach, których jednostką handlową są opakowania. Podanie cen za opakowania nie będzie zawiązało całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałyby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

Czy Zamawiający w **PAKIECIE 37** , pozycja 5 – dopuści Cewnik do hemodializy dwuświatłowy zakrzywiony, zestaw do implantacji wysokoprzepływowo, hydrofilny z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, końcówka cewnika z pojedynczym otworem tętniczym i pojedynczym otworem żylnym. j. u. Sterylny o średnicy 11,5 F i długości 200 mm,

Czy Zamawiający w **PAKIECIE 37** , pozycja 6 – dopuści Cewnik do hemodializy dwuświatłowy prosty, zestaw do implantacji wysokoprzepływowo, hydrofilny z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, końcówka cewnika z pojedynczym otworem tętniczym i pojedynczym otworem żylnym. j. u. Sterylny o średnicy 11,5 F i długości 250 mm,

### **Pytanie dotyczące Pakietu nr 8:**

1. **Pozycja nr 1,2,3,4:** Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?
2. **Pozycja nr 1,2,3,4:** Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?
3. **Pozycja nr 1,2,3,4:** Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?
4. **Pozycja nr 1:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG z żelazem stałym o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.
5. **Pozycja nr 2:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG z żelazem ciekłym o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

### **Dotyczy: FZP/21-FZP/17, Pakiet 37, ilość pozycji 6, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

### **Dotyczy: FZP/21-FZP/17, Pakiet 37, ilość pozycji 6, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

### **Dotyczy: FZP/21-FZP/17, Pakiet 37, ilość pozycji 6, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy zakrzywiony 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

### **Dotyczy: FZP/21-FZP/17, Pakiet 37, ilość pozycji 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy zakrzywiony 12FR o długości 20 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z

opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

**Dotyczy: FZP/21-FZP/17, Pakiet 37, ilość pozycji 6, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od pozycji numer 2 do pozycji numer 6 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 32 przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu „Extra-Spike Plus 5µm KabiPac”- z filtrem p/bakteryjnym 3 µm oraz z filtrem cząsteczkowym 5 µm, posiadający standardowy ostry kolec, zaopatrzony w końcówkę luer-lock i samozatraskową zatyczkę zamykającą, w pełni kompatybilny z aktualnie dostępnym w szpitalu opakowaniem płynów infuzyjnych?

pakiet 28

Czy zamawiający w poz. 3-4 dopuści dren o długości 2 000 cm?

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 1-2 ?

pakiet 21

poz. 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 75 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Poz. 2 czy zamawiający dopuści długość kartonika 8 cm, szer. 1,4 cm?

Poz. 4 Czy zamawiający dopuści ostrza oznakowane na ostrzu numerem rozmiaru oraz oznakowaniem numerem rozmiaru na pojedynczym ostrzu, sterylne, jednorazowego użytku, opak. 100 szt?

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,6,8,13-21 ze względu na zróżnicowanie asortymentowe pakietu?

poz. 7 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ceny za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Poz. 6 czy zamawiający dopuści przyrząd z Igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości, z kryzą ograniczającą, Przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką, Elastyczna komora kroplowa z filtrem płynu o wielkości oczek 15 µm, Rolkowy regulator przepływu z zaczepem na dren, Skala pomiarowa ośrodkowego ciśnienia żylnego 0-30 cm H<sub>2</sub>O, Kranik trójdrożny, Łącznik do dodatkowej iniekcji, Łącznik LUER-LOCK z osłonką, Długość przyrządu min. 260 cm, Opakowanie jednostkowe typu blister-pack, Sterylizowane tlenkiem etylenubez zawartości ftalanów?

Poz. 11 i 12 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Pakiet 17

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu?

Poz. 1 czy zamawiający dopuści w poz. 1 TS o składzie: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, typ on/off w kolorze czerwonym, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml; długość komory kroplowej 98mm; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; pojemność 18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2cm<sup>2</sup>, zaciskacz rolkowy, z miejscem na dren dla bezpieczeństwa po użyciu; regulacja min. 15 mm, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock?

poz. 2 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml±/0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm,

– rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Pakiet 3

czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu?

### **Pytanie do Pakietu 43**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 43 złożenia próbek, czy katalogów? Z punktu XII SIWZ wynika, że w Pakiecie 43 Zamawiający będzie oceniał cenę 100% i dołączył do oferty karty katalogowe.

Prosimy zatem o sprostowanie i informację, czy w ww. pakiecie oceniane mają być próbki i jakość (czyli parametry użytkowe, których Zamawiający nie zawarł w SIWZ ), czy katalogi, które będą potwierdzały spełnienie wymagań postawionych przez Zamawiającego i dokonają Państwo modyfikacji w kolumnie 10 Załącznika nr 1 poprzez usunięcie wymaganych próbek.

Dotyczy pakietu nr 8

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42 x 56 mm, z otworkiem i przecięciem do mocowania kabla?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Poz.2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42 x 56 mm, z otworkiem i przecięciem do mocowania kabla?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Poz.4

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30 mm?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Poz.5

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 22 x 45 mm ?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Pakiet nr 29:

Czy zamawiający dopuści w3 Pakiecie nr 29 w pozycji 1, 2 i 3 łączniki mikrobiologicznie czyste?

### **Pakiet 26, pozycja 1 i 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby układy oddechowe z pozycji 1 i 2 w pakiecie 26 posiadały kolanko z portem luer-lock z wkręcanym koreczkiem zapewniającym szczelne, stabilne zabezpieczenie, zatyczkę układu 22mmF spełniającą funkcję testera szczelności oraz zabezpieczającą układ przed wpadaniem ciał obcych oraz ryflowane złącza od strony aparatu wykonane z materiału EVA zapewniające stabilne połączenie i pozytywne testy szczelności.

1. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie nr 13, portu niskoprofilowego z komorą tytanową o wysokości 11,5mm, średnicy podstawy 27mm, średnicy przegrody 13mm, wadze 8,5g, pojemności wewnętrznej 0,36ml z cewnikiem silikonowym o średnicy zewnętrznej 21mm, średnicy wewnętrznej 1,0mm i długości 780mm. Port razem z zestawem wprowadzającym odpowiednim dla 6,5Fr do techniki Seldingera. Zestaw wprowadzający zawierający: igłę Seldingera 18G, drut prowadnik J w podajniku, osłonkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia, tunelizator tępo zakończony, strzykawkę 10ml, igłę z drenem i skrzydełkami i zaciskiem, igłę do płukania portu 22Gx25mm, sterylne.
2. Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w Pakiecie nr 39 poz. 1 zestawu zawierającego igłę wprowadzającą o rozm. 18Ga/7cm, spełniający pozostałe parametry zawarte w siwz.
3. Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w Pakiecie nr 39 poz. 2 zestawu zawierającego igłę wprowadzającą o rozm. 18Ga/7cm, spełniający pozostałe parametry zawarte w siwz.

pakiet 37 pozycje 4, 5

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długościach:  
Dla pozycji 4 – 17 cm  
Dla pozycji 5 – 20 cm  
z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 i 5 do osobnego pakietu?

## **Pakiet 1**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 3 dopuści: dren do butli Redona posiadający perforację na odcinku 15cm, o długość drenu 50cm ?

## **Pakiet 13**

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 dopuści: Port niskoprofilowy, wykonany z tworzywa sztucznego –polioksymetylen, wymiary 24.0 dł. x 20.5 szer. x 10.3mm wys. , posiadający 3 otwory mocujące, średnica membrany 8mm, objętość wypełnienia komory: 0.3ml, waga 3,5 g, cewniki o długości 750mm, silikonowy 6,6F średnica zewnętrzna 2,2mm, wewnętrzna 1,0mm , wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kontem 90 stopni 22G, 25mm), tunelizator (szydło) dostępny w osobnym sterylnym opakowaniu ?

Pyt. 3 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 dopuści: Port z komorą z tytanu oraz kołnierzem wykonanym z tworzywa sztucznego (28.0mm śr. podstawy x 12,3 mm wys.) posiadający 4 otwory mocujące, średnica membrany 10mm, waga 6g, objętość wypełnienia komory 0.37mm, cewniki o długości 750mm, silikonowy 6,6F średnica zewnętrzna 2,2mm, wewnętrzna 1,0mm , wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kontem 90 stopni 22G, 25mm), tunelizator (szydło) dostępny w osobnym sterylnym opakowaniu ?

## **Pakiet 14**

Pyt. 4 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 1 i 2 dopuści: kaniule dożylnie bezpieczne, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, wykonane z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w RTG, koreczek z wewnętrznym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, membrana z filtrem hydrofobowym, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, port boczny umiejscowiony centralnie nad skrzydełkami, koreczek portu bocznego zamykany standardowo, dostępne w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

Pyt. 5 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 3 dopuści: koreczki do kaniul luer lock, posiadające trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi korka ?

Pyt. 6 – Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści mandryny do kaniul oferowanych w poz.1 o następujących rozmiarach, 22Gx25mm; 20Gx32mm; 18Gx32mm; 18Gx45mm; 17Gx45mm; 16Gx45mm; 14Gx45mm?

Pyt. 7- dotyczy pakietu nr 14 - Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy lub logo producenta na kaniuli, ponieważ w momencie incydentu medycznego „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania.

#### **Pakiet 44**

Pyt 8 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 44, poz. 1 dopuści: Igły do portów naczyniowych z zabezpieczeniem przed zakłuciem, jak również przed kontaktem z krwią pacjenta, wyposażone w miękką podkładkę zabezpieczającą skórę pacjenta oraz dren o długości 18cm z zaciskiem do przerw w infuzji, przystosowane do podawania kontrastu pod wysokim ciśnieniem (300PSI), z oznaczeniem kolorystycznym w zależności od rozmiaru, bez otworów, dostępne w następujących rozmiarach: 19 G x 15 mm; 19 G x 19 mm; 19 G x 25 mm; 19 G x 38 mm; 20 G x 12 mm; 20 G x 15 mm; 20 G x 19 mm; 20 G x 25 mm; 20 G x 38 mm; 22 G x 12 mm; 22 G x 15 mm; 22 G x 19 mm; 22 G x 25 mm; 22 G x 38 mm ?

Pyt. 9 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 44, poz. 2 dopuści: igły do przepłukiwaniu portu, proste, dostępne w następujących rozmiarach: 20G dł. 25mm, 22G dł. 32mm ?

#### Pakiet 36

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania (producent brytyjski), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia w kompatybilne kanistry?

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez króćców przyłączeniowych. Zawór odcinający próżnię montowany jest na drenie do próżni. Pojemniki są kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego zawieszkami. Oferowane wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce przyłączeniowe (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest gładki, rozszerzający się (kompatybilny z drenami o różnej średnicy). Pozostałe jak w SIWZ.

Oferowany system jest najnowocześniejszy na rynku ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

#### **Pakiet nr 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z balonem o pojemności 5-10ml?

#### **Pakiet nr 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki dostępne w rozmiarach CH 6 – CH 24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

#### **Pakiet nr 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby wazy tlenowe były pozbawione ftalanów ?

#### **Pakiet nr 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do ssaka o średnicy wewnętrznej 5,6mm?

#### **Pakiet nr 12, pozycja 5**

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje igieł do wstrzykiwaczy insuliny typu PEN w rozmiarze 31G 0,25 x 5mm?

**Pakiet nr 12, pozycja 6**

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje igieł do wstrzykiwaczy insuliny typu PEN w rozmiarze 31G 0,25 x 6mm?

**Pakiet nr 17, pozycja 3 - 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Pakiet nr 18, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem, dostępne w rozmiarach 5,0 – 10,0 (co 0,5)?

**Pakiet nr 18, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne bez mankieta, dostępne w rozmiarach 3,5 – 5,5 (co 0,5)?

**Pakiet nr 19, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'70 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 8418 opakowań?

**Pakiet nr 20, pozycje 1 - 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki, które nie są wkalibrowane w menu użytkowanych pomp ?

**Pakiet nr 21, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'75 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 7214 opakowań?

**Pakiet nr 21, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości całkowitej kartonika 8,5cm oraz długości 6,5cm po oderwaniu części ułatwiającej wprowadzanie kartonika do pochewki?

**Pakiet nr 21, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości całkowitej kartonika 7cm oraz długości 5,7cm po oderwaniu części ułatwiającej wprowadzanie kartonika do pochewki?

**Pakiet nr 21, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny w kolorze beżowym (nieprzezroczysty), średnica do docięcia 15-60cm?

**Pakiet nr 21, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny z klamrą zamiast rzepu, średnica do docięcia 15-60cm?

**Pakiet nr 26, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dwiema rurami o długości 1,6m zamiast 1,8-2m?



**Pakiet nr 26, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o średnicy 22mm z dodatkową rurą rozciągliwą do 100cm?

**Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 8 lub CH 10, zamiast CH 9?

**Pakiet nr 31, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 27 lub CH 30, zamiast CH 28?

**Pakiet nr 30, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści dreny dostępne w rozmiarach CH 33, 36, 39, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania płynów z butelek z filtrem p/bakteryjnym 1,2µm, bez zastawki bezzwrotnej?

**Pakiet nr 33, pozycje 1 - 5**

Czy Zamawiający dopuści igły z przezroczystymi uchwytami, bez pryzmatu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Czy Zamawiający w pakiecie 32 poz. 1 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka , z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowierznika i bez PCV?. W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wyłączenie ww pozycji do oddzielnego zadania.

**Pakiet nr 3, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2600ml zamiast 1500 – 2000 ml reszta parametrów bez zmian, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Pakiet nr 12, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach: 22Gx38-40mm, 22G 88-90mm, 20G 8-90mm, 19G 88-90mm, 18G 88-90mm, o umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Pakiet nr 12, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy insuliny 0,25x6mm 31G?

**Pakiet nr 12, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy insuliny 0,25x8mm 31G?

**Pakiet nr 28, poz. 1, 2:** Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z: ustnika, łącznika T, nebulizatora , drenu, rury karbowanej? Reszta parametrów bez zmian?

**Dotyczy: PAKIET NR 13 – WSZCZEPIALNE PORTY NACZYNIOWE NISKOPROFILOWE:**

1. Czy Zamawiający dopuści porty o następującej charakterystyce:
  - a. Port z komorą tytanową powleczoną polioksymetylenem;
  - b. Wysokość 10,5 mm;
  - c. Wymiary podstawy 25,8 x 20,8 mm;
  - d. Średnica przegrody / membrany 10,5 mm;
  - e. Waga 5,5 g;
  - f. Pojemność wewnętrzna 0,35 ml;
  - g. Długość cewnika silikonowego 600 mm (parametr ustalony na 800 mm dopuszcza tylko jednego oferenta, co ogranicza całkowicie możliwość konkurencji powodując w rezultacie niekorzystne konsekwencje cenowe dla Zamawiającego);
  - h. Grubość zewnętrzna cewnika 2,16 mm;

- i. Grubość wewnętrzna cewnika 1,02 mm;
  - j. Igła Hubera z drenem i zaciskiem w oddzielnym opakowaniu;
  - k. Igły Hubera do płukania portu 22G – jedna igła w zestawie, druga w oddzielnym opakowaniu?
2. Czy zamawiający wymaga, aby:
- a. Porty miały otwory przeznaczone do przysycia portów wypełnione silikonem;
  - b. Zestaw do implantacji zawierał igłę Seldingera z tzw. dumplingiem zwiększającym zdecydowanie jej widoczność przy implantacji pod kontrolą USG;
  - c. Zestaw do implantacji zawierał sterylny pokrowiec na sondę USG oraz sterylny żel do USG?

**Dotyczy: PAKIET NR 44 – IGLY BEZPIECZNE DO PORTU, IGLY DO PRZEPLUKIWANIA PORTU**

1. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne z atraumatycznym szlifem łożeczkowym (igły Hubera) o długości drenu 250 mm przystosowane do iniekcji pod wysokim ciśnieniem do 325 PSI wyposażone w łatwy w obsłudze mechanizm zapewniający minimalizację ryzyka zakłucia i kontakt z krwią pacjenta, wskazujący wizualnie i akustycznie na zabezpieczenie igły. Niski profil i podkładka z gęstego tworzywa o strukturze zamkniętokomórkowej, widoczne miejsce nakłucia (jak w klasycznym „motylku” – bez konieczności przezroczystej podstawy, otwory wentylacyjne nie są konieczne), ergonomiczne skrzydełka (ich kolor oznacza grubość igły) umieszczone na ekstraktorze pozwalającym na usunięcia igły jedną ręką przez jedną osobę. Sterylne.?



*Przeplukiwanie*

*Umieszczenie drenu we wgłębieniu na wierzchu igły*

*Podniesienie tłoka z pozycji poziomej do pionowej*



*Docisnąć kciukiem tłok do skóry i równocześnie podnieść ekstraktor aż do kliknięcia (zabezpieczenie igły)*

2. Czy Zamawiający dopuści igły do przeplukiwania portu naczyniowego o szlifie łożeczkowym (igły Hubera), gwarantujące nietnące nakłuwanie membrany silikonowej portu, używane do wstrzyknięć o krótkim czasie trwania o następujących parametrach:
- a. G20: 20 mm zakrzywione, 25 mm proste, 35 mm zakrzywione;
  - b. G22: 25 mm zakrzywione;
  - c. G23 20 mm zakrzywione?
3. Czy Zamawiający rozdzieli pakiet 44 na dwie części: pakiet 44 – Igły bezpieczne do portu, pakiet 44a – Igły do przeplukiwania portu?

Pozostałe warunki zgodne z SIWZ.

- 1) **Pakiet 21, pozycja 15** – Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny, całkowita długość 5,0cm – 6,0cm, powierzchnia zaciskowa ząbkowana 4cm (+/- 0,5cm) spełniający pozostałe parametry?
- 2) **Pakiet 21, pozycja 19** – Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny, wykonany z polietylenu, pojemność 1,5L, wskaźnik poziomu z podziałką od 100-1500ml, posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?
- 3) **Pakiet 21, pozycja 20** – Czy Zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy, średnica do docięcia od 10mm do 76mm spełniający pozostałe parametry?
- 4) **Pakiet 21, pozycja 20** – Czy Zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy, cielisty spełniający pozostałe parametry?

#### **Dot. Formularza ofertowego**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z FO oraz FC pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

#### **Dot. pakiet 7 poz1**

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na dreny wyposażone w kapturki służące do zamknięcia drenu po zakończeniu odsysania?

#### **Dot. pakiet 36 poz 1,2**

Czy Zamawiający oczekuje żeby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym, który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?

#### **Dot. Pakiet 36 poz 1,2**

Prosimy Zamawiającego o podanie minimalnej średnicy wewnętrznej portu służącego do połączenia z drenem od pacjenta np. 7mm

#### **Dot. pakiet 42**

Wnosimy o dopuszczenie zestawu do drenażu klatki piersiowej o parametrach:

- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 2250 ml
- sucha zastawka (zastępująca zastawkę wodną)
- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego,
- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokręta w zakresie od 0 do 45 cm H<sub>2</sub>O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania (wydolności zewnętrznego źródła próżni)
- możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu
- wskaźnik informujący o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,
- monitor przecieku powietrza
- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek
- przystosowany do zawieszenia na łóżku czy postawieniu na podłodze
- zestaw bezszmerowy, sterylny, jednorazowego użytku

#### **Pakiet 3, poz. 1**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z workiem na mocz. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

**Pakiet 12, poz. 3**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

**Pakiet 12, poz. 5**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły do penów w rozmiarze 0,25 x 4 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 12, poz. 6**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły do penów w rozmiarze 0,25 x 6 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 15, poz. 1, 2**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kraników z optycznym (bez wyczuwalnego) indykátorem pozycji otwarty/zamknięty. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 17, poz. 2**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

**Pakiet 17, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 17, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 17, poz. 3, 4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 17, poz. 4**

Czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem o długości 180 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 17, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 19, poz. 2**

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę cewnikową z dodatkowym łącznikiem Luer?

**Pakiet 19, poz. 7**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet 22, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poliuretanu?

**Pakiet 32, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 0,1  $\mu\text{m}$ ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 32, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pakiet 14, poz. 3**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z koreczkiem do kaniul. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

### **Pakiet 14, poz. 3**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu nazwy producenta na koreczku, a dopuszczenie koreczków z nazwą na każdym opakowaniu jednostkowym i zbiorczym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

### **Pakiet 14, poz. 1-2**

Wnoszę o wykreślenie wymogu aby kaniule posiadały port umieszczony centralnie między skrzydełkami. Zamawiający opisując w ten sposób przedmiot zamówienia wyraźnie wskazuje na asortyment jednego producenta – firmy B Braun oraz o odstąpienie od wymogu kaniuli 20G w dwóch rozmiarach. Wymóg ten stoi w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych).

### **Pakiet 14, poz. 4**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby kaniule i mandryny pochodziły od tego samego producenta.

### **Pakiet 14, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie mandrynow r rozmiarach 22Gx 25 mm, 20G x 33 mm, 18Gx 45mm, 17G x 45 mm, 16G x 45 mm i 14G x 45mm.

### **Pakiet 14, poz. 1-2**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z poliuretanu, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z zastawką antyzwrotną pełniącą tę samą funkcję, co filtr hydrofobowy, posiadających korki z trzpieniem powyżej krawędzi korka, posiadających automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Logo producenta na kaniuli, sterylizowane EO. Rozmiary

14G	2,0 x 45 mm	przepływ 290 ml/min
16G	1,7 x 45 mm	przepływ 200 ml/min
17G	1,5 x 45 mm	przepływ 140 ml/min
18G	1,2 x 45 mm	przepływ 100 ml/min
18G	1,2 x 32 mm	przepływ 110 ml/min
20G	1,0 x 32 mm	przepływ 64ml/min
22G	0,8 x 25 mm	przepływ 38 ml/min
24G	0,7 x 19 mm	przepływ 22 ml/min

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:
2. W przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,1 % wartości **brutto** zamówionego a nie dostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego, a nie dostarczonego towaru.**

### **Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wkliniowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

## **Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji maskę krtaniową z samoczynnie pompującym się mankietem oraz z dodatkowym otworem poprawiającym efektywność wentylacji, zapobiegającym możliwości wklonowania nagłośni. Charakteryzuje się:

Szkielet maski „ożebrowany” zapobiegający efektowi „wywijania” podczas zakładania

Możliwość wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej przez maskę

Rurka maski wzmocniona

Wykonana z przezroczystego PCV, bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu

Łącznik maski kodowany kolorystycznie w zależności od rozmiaru, informacja o rozmiarze i wadze pacjenta umieszczona na rurce

Rozmiary: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg

Sterylna.

## **Dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający wymaga, aby okulary wykonane były z jednego kawałka materiału w kształcie litery Y, zapinane na regulowane i elastyczne rzepy po bokach główki?

## **Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne do fototerapii dla noworodków w rozmiarze od 33 do 38 cm (+/- 2 cm), przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

## **Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1,2**

Czy Zamawiający wymaga nebulizatora o pojemności 10 ml, skalowanego co 2 ml?

### **Pakiet 2**

Poz.1 : Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników Foley z balonem 3ml w rozmiarach 6,8 i 10ch, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Poz.3:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki Foleya, tak jak obecnie stosowane, mają być wyposażone w dodatkowe dwa otwory drenujące poza balonem 30-50ml co zwiększa drenaż – a w przypadku okluzji dwóch podstawowych otworów cewnik nadal jest drożny?

Poz.1-3:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki Foley, tak jak obecnie stosowane, mają być pakowane w opakowania podwójne czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/ papier, co pozwala na ich aseptyczne użytkowanie?

Poz.2:

1.Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników Foley z balonem o pojemności 5-10ml, spełniających pozostałe wymogi siwz.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy na wejściu cewnika poniżej plastikowej zastawki ma się znajdować oryginalnie nadrukowana nazwa producenta , rozmiar cewnika i pojemność balonu?

Poz. 1-3:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

### **Pakiet 3:**

Poz.2:

1. Prosimy o wyjaśnienie czy worki do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowane, na mocz ma posiadać system stabilizacji i poziomowania komory pomiarowej realizowany przy pomocy co najmniej trzech niezależnych systemów mocowania?

2. Prosimy o wyjaśnienie czy sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowane, ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją podłoża moczem?

3.Prosimy o wyjaśnienie czy filtr na górze komory pomiarowej ma być chroniony obudową dźwigni spustowej, która zapobiega uszkodzeniu filtra i kontaminacji zestawu?

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby zestaw do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowane, posiadał bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

### **Pakiet 4:**

Poz.1:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm, co pozwala na kontrole położenia cewnika?

2.Czy cewniki do karmienia mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z oryginalnie nadrukowaną w/w informacją na opakowaniu przez producenta cewników?

Poz.2:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu przez producenta cewników ?

2. Prosimy o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym cewnika ma znajdować się oryginalny nadruk z: rozmiarem, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności, metodą sterylizacji tlenkiem etylenu?

3. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki, mają posiadać karbowaną wewnętrzną stronę lejka -końcówki od strony próżni pasującej do zestawów ssących w blokach operacyjnych, co zapewnia szczelne połączenie i zapobiega zsunięciu się cewnika z łącznika dreny ssącego i kontaminacji?

**Pakiet 6:**

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie drenu z rozszerzeniem co 90 cm, czyli posiadających również rozszerzenie co 180 cm. Opisany w SIWZ wymóg braku rozszerzeń co 90 cm w sposób niepotrzebny zawęża konkurencję i spowoduje wybranie droższej oferty.

**Pakiet 7**

Poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 5,6 mm oraz długości 3,5 m.

Poz.2: 2. Prosimy o sprecyzowanie czy końcówki, tak jak obecnie stosowane, mają posiadać podwójne opakowanie, czyli aby były całkowicie zamknięte w perforowanym na całej długości worku foliowym, a następnie opakowany na zewnątrz w opakowanie papier-folia?

**Pakiet nr 11:**

Poz. 4: Czy Zamawiający wyłączy z pakietu 11 pozycję 4 w celu zwiększenia konkurencyjności oferty i dopuści igły do trepanobiopsji, igła posiadająca anatomiczną rączkę z dodatkową nasadką, gniazdo Luer-Lock, specjalny Trocar z pięcioma tnącymi krawędziami z atraumatycznym zakończeniem igły. Opakowanie, oznakowanie asortymentu zgodne z ustawą o wyrobach medycznych. Rozmiar 11G długość 10cm i 15 cm

**Pakiet 12:**

Poz.3:

Prosimy o sprecyzowanie czy igły do wkłuc podpajęczynówkowych mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Poz.4 i 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby igły do pena były kompatybilne z wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku oraz informacja o kompatybilności igieł z konkretnymi wstrzykiwaczami wymieniona była na opakowaniu zbiorczym 100 szt oraz potwierdzono stosownym certyfikatem dołączonym do oferty?

Poz.5 : Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do wstrzykiwaczy insuliny typu PEN w rozmiarze 0,25x5mm 31G.

**Pakiet nr 14:**

Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z poliuretanu wyposażonych w plastikową osłonę igły o gładkich krawędziach, która aktywuje się bezpośrednio po wyjęciu igły z cewnika w systemie pasywnym.

2. Czy Zamawiający dopuści kaniule 24 G z aktywnym systemem zabezpieczenia.

**Pakiet nr 15:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje by kraniki trójdrożne były wykonane z poliwęglanu, materiału odpornego na pęknięcia, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających?

2. Prosimy o sprecyzowanie czy kraniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

Poz.2: Prosimy o sprecyzowanie czy kranik z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji? Zastosowanie dodatkowego portu iniekcyjnego pozwala na „dostrzykiwanie” terapeutyku bez konieczności rozłączania całej linii. Ze względów epidemiologicznych takie rozwiązanie jest najbardziej optymalnym, zabezpieczającym przed zainfekowaniem linii oraz daje pełną szczelność systemu.

**Pakiet nr 19:**

Poz.1, 8 i 9 : Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w opakowaniach zbiorczych po 120sztz odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Nadmieniamy iż wielkość opakowania jednostkowego nie wpływa na walory użytkowe produktu.

Poz. 4-7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych ze skalą nominalną – której długość odpowiada rzeczywistej pojemności strzykawki producenta firmy Becton Dickinson. Nadmieniamy, że zapisy Polskiej Normy PN-EN ISO 7886-1 dotyczącej jałowych strzykawek iniekcyjnych do jednorazowego użytku nie nakazują, a jedynie zezwalają na stosowanie opisanych w siwz rozwiązań czyli rozszerzonej skali, gdyż stosowanie w/w rozwiązań nie ma żadnych przesłanek klinicznych.

Poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych w po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości (jednostka przeliczeniowa opakowanie 100 szt.)

**Pakiet nr 19,**

poz. 5, 6:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 50/60 ml wkalibrowanych w menu użytkowanych pomp strzykawkowych: B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima.
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.

Poz.1-6:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, co gwarantuje szczelność produktu?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają mieć oryginalnie nadrukowane przez producenta na cylindrze logo producenta i typ strzykawki w celu łatwej identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego?
3. Czy strzykawki mają być przeznaczone do bezpiecznego podawania cytotatyków z dołączonym do oferty oświadczeniem producenta strzykawk potwierdzającym w/w fakt?

#### **Pakiet 22:**

Poz.2:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE, tak jak obecnie stosowane?
2. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule typ Neoflon, tak jak obecnie stosowane, mają cechować się przepływem 13ml/min, co zapobiega przewodnieniu pacjenta?

Poz. 1 :

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula dotętnicza ma posiadać system mocowania z okienkiem z folii paro przepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m<sup>2</sup>/24h) z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka i dodatkowym piankowym paskiem do mocowania linii?

#### **Pakiet 24:**

Czy Zamawiający dopuści sterylną, maskę krtaniową jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania , z całkowicie przezroczystymi mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość wzmocnioną stabilizatorem uszczelnienia, z wzmocnioną grzbietową częścią mankieta, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta, z oznaczeniem rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta na korpusie rurki oddechowej, rozmiary maski kodowane kolorem mankieta (1 – 5 ) i zakresach wagowych: <5 kg ; 5-10kg ; 10- 20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg.

#### **Pakiet nr 31:**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 dreny silikonowe od 24 CH do 28 CH dł. 50 cm. znanej firmy Teleflex Medical.

#### **Pakiet 32:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem 0,2 mikrona - filtr o ponad dwa razy lepszej skuteczności filtracji niż opisana w siwz, zatrzymujący nawet najmniejsze drobnoustroje - z koreczkiem chroniącym port dostępu.

#### **Pakiet nr 33:**

Poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by igły do znieczuleń podpajęczynówkowych były pakowane w opakowanie, nierozrywalne, odporne na uszkodzenia, wodoszczelne (bez zawartości celulozy)?

#### **Pakiet 45:**

Prosimy o sprecyzowanie czy dwa mankiety uszczelniające mają być wypełnione – wewnętrzny wodą, zewnętrzny powietrzem, tak jak w obecnie stosowanych rurkach?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 1 dopuści igłę do znieczuleń splotu, ze szlifem 17stopni w pełni izolowana igła aż do szlifu, nietnący atraumatyczny czubek igły, specjalna izolacja igły. j. u. sterylne, kompatybilną ze wszystkimi stymulatorami w rozmiarze 21G(0,8mm)x50mm?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 2 dopuści igłę do znieczuleń splotu, ze szlifem 17stopni w pełni izolowana igła aż do szlifu, nietnący atraumatyczny czubek igły, specjalna izolacja igły. j. u. sterylne, kompatybilną ze wszystkimi stymulatorami w rozmiarze 21G(0,8mm)x85mm?

#### **Pakiet Nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 3 dopuści igłę do blokady nerwów obwodowych pokrytą drobkami szkła, całkowicie echogeniczna ( do samej końcówki igły), ze szlifem ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia(objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka



potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlifowania igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami w rozmiarze: 22Gx50mm?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 4 dopuści igłę echogeniczną na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igła w rozmiarze 22G/50mm?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 5 dopuści zestaw do cewnikowania, którego w skład zestawu wchodzi: dwuświatłowy cewnik i.v. wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnym srebrem, przewodnik typu J, cewnik widoczny w Rtg, zaciski do krótkotrwałych przerw w infuzji, strzykawka 5ml, skalpel, igła 18G x 70mm, kaniula 18G 64mm, poszerzacz, dodatkowe skrzydełka mocujące, korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć w rozmiarze 7,5 Fr/16Ga/18Ga/16cm?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 6 dopuści zestaw do cewnikowania, którego w skład zestawu wchodzi: trzyświatłowy cewnik i.v. wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu impregnowanego aktywnym srebrem, przewodnik typu J, cewnik widoczny w Rtg, zaciski do krótkotrwałych przerw w infuzji, strzykawka 5ml, skalpel, igła 18G x 70mm, kaniula 18G 64mm, poszerzacz, dodatkowe skrzydełka mocujące, korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć w rozmiarze 7,5 Fr/14Ga/18Ga/18Ga/16 cm?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 7 dopuści zestaw do kombinowanego regionalnego znieczulenia podpajęczynówkowego-zewnątrzoponowego – zawierający strzykawkę niskooporową LOR 10 ml, igłę Tuohy 18Gx80mm z tzw. „back-eye”, skrzydełkami oraz podziałką, igłę Pencil-Point 27Gx118 mm z przewodnicą, cewnik 20Gx90 cm, nieprzezroczysty dla promieni RTG z zamkniętym końcem i trzema otworami bocznymi, płaski filtr 0,2µm, łącznik zaciskowy, sterylne, pakowane pojedynczo?

#### **Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 8 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego. W skład zestawu wchodzi: igła Touhy 18G/8cm z markerami długości co 1 cm, cewnik okrągły, przezroczysty, znakowany markerami długości, kontrastujący radiologicznie z 3 otworami bocznymi 20G x 900 mm z zamkniętym końcem; filtr płaski 0,22µm, strzykawka niskooporowa 10 ml?

#### **Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 10 mm i wadze 8 g, komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, średnica przegrody 10 mm średnica podstawy 24 mm, otwory do przysycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 2000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2 mm (6,6 Fr) widoczny w RTG o długości 60 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 5 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna przewodnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę, koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, warunek bezwzględny, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym

tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu?

### **Pakiet 32**

Czy Zamawiający w pakiecie 32 dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania płynów z butelek typu „MINI SPIKE” - filtr przeciwbakteryjny zintegrowany z odpowietrznikiem, bez wewnętrznej zastawki szczelność zatyczki zamykającej, ostrość wkłucia do korka butelki. Opakowanie, oznakowanie asortymentu zgodne z ustawą o wyrobach medycznych?

### **Pakiet 39**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 pozycji 1 dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy zakończony miękką atraumatyczną końcówką w rozmiarze 7 Fr i długości 15 cm, cewnik kontrastujący w promieniach RTG, z igłą wprowadzając w rozmiarze 18 G/64mm, zachowujący przy tym pozostałe parametry?

### **Pakiet 39**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 pozycji 2 dopuści cewnik trzyświatłowy, poliuretanowy zakończony miękką atraumatyczną końcówką w rozmiarze 7,5 Fr i długości 16 cm, cewnik kontrastujący w promieniach RTG z igłą wprowadzając w rozmiarze 18 G/64mm, zachowujący przy tym pozostałe parametry?

### **Pakiet 44**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycji 1 dopuści igłę połączoną z cewnikiem (długość cewnika około 20 cm), dodatkowy zacisk na cewniku, posiadającą system zapobiegający przypadkowemu zakłuciu, skrzydełka przy igle, igła zagięta o szlifie "łyżeczkowym", z ostrym zakończeniem, zachowując przy tym pozostałe parametry?

### **Pakiet 44**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycji 2 dopuści igłę prosta o szlifie "łyżeczkowym", gwarantująca nietnące nakłuwanie membrany silikonowej portu, używana do wstrzyknięć o krótkim czasie trwania, w rozmiarach: 20G dł. 20 i 25 mm i 22 G dł. 20 i 25mm?

---

### **Pakiet 13**

Czy zamawiający dopuści port o nieznacznie zmienionych parametrach :

Wszczepialny sterylny port naczyniowy z zestawem wprowadzającym. Septum o średnicy 10,8mm. Port wykonany z plastiku (Delrin). Wysokość portu: 10,0mm, średnica portu: 24,8mm, waga portu: 3,2g. Otwory do przyszywania portu - otwarte. W zestawie z cewnikiem silikonowym 6,6Fr o długości 75cm i oznaczeniami głębokości co 1cm. Port z zestawem wprowadzającym: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J i długości 60cm, igła punkcyjna 18G x 7cm, tunelizator, igła Hubera do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem.

### **Pakiet 37 Pytanie 1 pozycja 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 37 pozycji 1 ? – pozwoli to na złożenie ofert przez większą liczbę oferentów.

### **Pytanie 2 pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści cewnik do hemodializy o nieznacznie zmienionych parametrach ?:

Cewnik do hemodializy wykonany z poliuretanu odpornego na załamania, dwukanałowy, prosty, średnica 12 FR, 3cm schodkowa końcówka zmniejszająca recyrkulację, w zestawie z igłą wprowadzającą 18G, prowadnicą o elastycznym końcu w kształcie litery J i dług. 70cm, rozszerzaczem naczyniowy 11-13 FR, 2 zatyczkami, ruchomymi skrzydełkami do mocowania, 1 skrzydełko

dołączane, opatrunek do mocowania cewnika, ramiona proste, długości 150 mm, w zestawie 5szt/opak.

### **Pytanie 3 pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści cewnik do hemodializy o nieznacznie zmienionych parametrach? :

Cewnik do hemodializy wykonany z poliuretanu odpornego na załamania, dwukanałowy, prosty średnica 12 FR, 3cm schodkowa końcówka zmniejszająca recyrkulację , w zestawie z igłą wprowadzającą 18G, prowadnicą o elastycznym końcu w kształcie litery J i dług.70cm, rozszerzaczem naczyniowy 11-13 FR, 2 zatyczkami, ruchomymi skrzydełkami do mocowania, 1 skrzydełko dołączane, opatrunek do mocowania cewnika, ramiona zakrzywione długości 200 mm, w zestawie 5szt/opak.

### **Pytanie 4 pozycja 4**

Czy zamawiający dopuści cewnik do hemodializy o nieznacznie zmienionych parametrach? :

Cewnik do hemodializy wykonany z poliuretanu odpornego na załamania, dwukanałowy, zakrzywiony ,średnica 12 FR, 3cm schodkowa końcówka zmniejszająca recyrkulację , w zestawie z igłą wprowadzającą 18G, prowadnicą o elastycznym końcu w kształcie litery J i dług.70cm, rozszerzaczem naczyniowy 11-13 FR, 2 zatyczkami, ruchomymi skrzydełkami do mocowania, 1 skrzydełko dołączane, opatrunek do mocowania cewnika, ramiona zakrzywione długości 150 mm, w zestawie 5szt/opak.

### **Pytanie 5, pozycja 5**

Czy zamawiający dopuści cewnik do hemodializy o nieznacznie zmienionych parametrach? :

Cewnik do hemodializy wykonany z poliuretanu odpornego na załamania, dwukanałowy, zakrzywiony, średnica 12 FR, 3cm schodkowa końcówka zmniejszająca recyrkulację , w zestawie z igłą wprowadzającą 18G, prowadnicą o elastycznym końcu w kształcie litery J i dług.70cm, rozszerzaczem naczyniowy 11-13 FR, 2 zatyczkami, ruchomymi skrzydełkami do mocowania, 1 skrzydełko dołączane, opatrunek do mocowania cewnika, ramiona zakrzywione długości 200 mm, w zestawie 5szt/opak.

### **Pytanie 6 pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści cewnik do hemodializy o nieznacznie zmienionych parametrach? :

Cewnik wykonany z poliuretanu odpornego na załamania, trójkanałowy, średnica 13 FR, trzecie światło cewnika 17Ga. Symetryczna końcówka zmniejszająca recyrkulację ,w zestawie z igłą wprowadzającą 18G, prowadnicą o elastycznym końcu w kształcie litery J i dług.70cm, rozszerzacz naczyniowy 11-13 FR, rozszerzacz naczyniowy 12-14 FR, 3 zatyczkami i ruchomymi skrzydełkami do mocowania, 1skrzydełko dołączane, ramiona proste długości 15cm, 20cm, 24cm, 30cm.Ramiona zakrzywione długości 12,5cm, 15cm, 20cm, 24cm w zestawie 5szt/opak

### **Pakiet 44**

#### **Pozycja nr 1**

Czy zamawiający dopuści produkt o nieznacznie zmienionych parametrach? :

Igła z atraumatycznym szlifem do portu, z mechanizmem zakleszczającym igłę, zabezpieczającym przed samozakłuciem , ze skrzydełkami posiadająca elastyczny gładki system mocowania z drenem i zaciskiem do stosowania w przypadku długotrwałych wlewów. Dren z zaciskiem nie zaw. PCV. Rozmiar 19G: w długości 13 mm,19mm, 25mm, 38 mm . Rozmiar 20G: w długości 13 mm,19mm, 25mm, 38 mm oraz rozmiar 22G w w długości 13mm, 19mm i 25mm, 38 mm. 20 sztuk w opakowaniu.

## Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści produkt o nieznacznie zmienionych parametrach?

Igła z atraumatycznym szlifem, prosta do przepłukiwania portu, gwarantująca nietnące nakłuwanie membrany .Rozmiar 20G i 22G oraz długość 25mm i 38mm. 12 sztuk w opakowaniu.

---

### **Dotyczy części nr 13:**

1. Czy Zamawiający dopuści wszczepialne porty naczyniowe niskoprofilowe o wysokości 11,5mm, średnicy portu 25mm, średnicy komory 9,5mm, wadze 4,8g, o objętości 0,3ml?
2. Czy Zamawiający dopuści wszczepialne porty naczyniowe z cewnikiem wykonanym poliuretanowym o długości 760mm, o średnicy wewnętrznej 1,0mm, średnicy zewnętrznej 1,9mm, rozmiarze przewodnika 6Fr?
3. Czy Zamawiający dopuści wszczepialne porty naczyniowe posiadające w zestawie strzykawki 12ml (2szt)? Pozostałe elementy zestawu wprowadzającego zgodnie z SIWZ.

### **Dotyczy części nr 44:**

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igłę bezpieczną do portu posiadającą przezroczystą obudowę (bez otworów) z odpinanymi uchwytami, z drenem o długości 20,3cm? Oferowane igły zapewniają zarówno komfort pacjenta jak również wygodę stosowania, nie ograniczają widoczności miejsca wkłucia.
  2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igłę bezpieczną do portu przystosowaną do iniekcji wysokociśnieniowych- do 300 psi?
  3. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igłę bezpieczną do portu w rozmiarach 19G: 19mm, 25mm, 32mm, 20G 16mm, 19mm, 25mm, 32mm?
  4. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igłę bezpieczną do portu z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w postaci dźwigni, sygnalizującej „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania?
  5. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igłę do przepłukiwania portu naczyniowego prostą w rozmiarach 20G: 25mm, 28mm i 22G: 25mm, 38mm?
- 

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 dopuści sterylny filtr elektrostatyczny o objętości wewnętrznej 36ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
2. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści sterylny filtr mechaniczny dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci o objętości wewnętrznej 66ml i skuteczności nawilżania 32mg H<sub>2</sub>O/L przy V<sub>t</sub>=500ml?

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 3 dopuści sterylny filtr elektrostatyczny o objętości wewnętrznej 29ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
  4. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 4 dopuści sterylny filtr elektrostatyczny o objętości wewnętrznej 10ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
  5. Czy Zamawiający w Pakiecie 26 w pozycji 2 dopuści układy oddechowe składające się z 3 rur o długości około 120cm każda, średnicy 15mm z workiem o pojemności 1 L?
  6. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści sterylny filtr dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci o objętości wewnętrznej 96ml i skuteczności nawilżania 34mg H<sub>2</sub>O/L przy Vt=500ml?
  7. Czy Zamawiający w Pakiecie 45w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne do zabiegów laserowych posiadające rozmiary: średnica wewnętrzna 4.5 i zewnętrzna 7.0 , średnica wewnętrzna 5.0 i zewnętrzna 7.5 , średnica wewnętrzna 5.5 i zewnętrzna 7.9 , średnica wewnętrzna 6.0 i zewnętrzna 8.5, rurka z dwoma mankietami uszczelniającymi, z rozdzielonymi drenami do uszczelniania mankietów z balonikami kontrolnymi w różnych kolorach . .j. u. sterylna? Każdy z Producentów rurek intubacyjnych do zabiegów laserowych ma odmienną nomenklaturę rozmiarową odbiegającą od zunifikowanej nomenklatury typowych rurek intubacyjnych.
- 

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley w rozmiarze CH 6 o balonie 3-5 ml (tak jak pozostałe rozmiary z danej pozycji) spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Foley'a CH 12-16 z balonem 5-10 ml spełniający resztę postawionych wymagań przez Zamawiającego.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 2 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Foley'a CH 18-26 z balonem 15-30 ml spełniający resztę postawionych wymagań przez Zamawiającego.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał worków na mocz z zaworem typu T, który gwarantuje szczelność zaworu upustowego.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 3 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worka do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2 600 ml spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ  
W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty co jest korzystne dla Zamawiającego.

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający będzie wymagać, aby cewniki do odsysania posiadały konektor półprzezroczysty, co zapewni możliwość kontrolowania odsysanej treści.



Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 8 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 12 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania igły do nakłuć lędźwiowych w rozm. od 18 G do 22 G o długości 88 -90 mm spełniające resztę postawionych wymagań w SIWZ. W razie odmownej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty bardziej konkurencyjnej cenowo, co będzie korzystne dla Zamawiającego.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby igły iniekcyjne w rozm. 1,1 i 1,2 były konfekcjonowane w dwóch rodzajach ścięcia ostrza /krótko i długościęte/ oraz oznaczenie rodzaju ścięcia ostrza było zaznaczone na opakowaniu jednostkowym igły iniekcyjnej. Zastosowanie igieł krótkościętych zmniejsza ryzyko na fragmentację gumowego korka i zanieczyszczenie aspirowanego z fiolki leku. Nadmieniamy, że szereg incydentów medycznych zgłaszanych przez szpitale było spowodowane zastosowaniem do aspiracji igły długościętej, która powoduje fragmentację korka.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 12 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający będzie wymagał aby igły podchodziły od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji ?

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 12 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie igły typu PEN w rozm. 0,25x5 spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 12 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie igły typu PEN w rozm. 0,30x6 spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 - 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania przyrządu z igłą biorczą ściętą standardowo (ołówkę) spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały nazwę producenta na zaciskaczu/ samym przyrządzie, co daje możliwość szybkiego zidentyfikowania przyrządu po wyjęciu z opakowania?

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 17 poz. 4

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby komora kroplowa w części przezroczystej miała długość min. 60 mm co ułatwia użytkowanie przyrządu ?

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 - 4

Czy na potwierdzenie, że zaoferowane przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi nie zawierają ftalanów do oferty należy załączyć kartę charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory ?

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1-3

Czy Zamawiający będzie wymagał rurek pakowanych w opakowania folia-papier z punktowymi zgrzewami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki ?

Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 19 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki 100 ml powinny posiadać dwustronną skalę pomiarową, co zapewnia dokładniejszy odczyt wypełnienia strzykawki.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 19 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe posiadały tłok kontrastujący np. w kolorze zielonym, co ułatwia wizualizację i odczyt na strzykawce podawanego leku ?

Pytanie nr 21 dotyczy pakietu nr 19 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe były pozbawione szkodliwych związków rakotwórczych tj. ftalanów oraz informacja o braku zawartości ftalanów była nadrukowana i zaznaczona na opakowaniu jednostkowym ?

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek kompatybilnych z pompami Ascor, Ivac oraz Medima nie wpisanych w menu użytkowanych pomp. Prośbę swą kierujemy tym, że na rynku jest wielu producentów oferujących strzykawki kompatybilne z w/w pompami, ale ich produkcja rozpoczęła się kilka lat po wyprodukowaniu pomp, w związku z czym nie ma ich w menu pompy, co nie zmienia faktu, że są one z nimi kompatybilne, a co z kolei gwarantują normy i obowiązujące przepisy dotyczące produkcji pomp i strzykawek.

Chcielibyśmy także zauważyć, iż do postępowania należy dołączyć próbki oferowanego wyrobu dzięki, którym Zamawiający będzie mógł sprawdzić czy dane strzykawki będą pasować do pomp, które posiada na wyposażeniu.



Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 21 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość podania ceny jednostkowej za opakowanie 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem Zamawianych ilości lub podania ceny jednostkowej do trzech miejsc po przecinku a wartość netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku. Negatywna odpowiedź spowoduje sztuczne zawyżenie wartości oferty, co jest niekorzystne dla Zamawiającego.

Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 21 poz. 4

Czy Zamawiający będzie wymagał aby na każdym poszczególnym ostrzy był wygrawerowana nazwa producent i nr ostrza co pozwoli na identyfikację rozmiaru ostrza nawet po wyjęciu z opakowania. Możliwość identyfikacji jest wymagana podczas zgłoszenia reklamacji na dany wyrób lub przy ewentualnym incydencie medycznym.

Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 21 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z łącznikami o pojemności 20 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 21 poz. 19

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie worka na wymiociny o pojemności 1,5 l bez zastawki antyzwrotnej a z kołnierzem plastikowym umożliwiającym zamknięcie worka co zabezpiecza wydostanie się zawartości jak i nieprzyjemnych zapachów.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 21 poz. 20

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków z możliwością opróżniania z otworem 10 mm lub 25 mm i przycięciem 70/90 mm producenta Dansac spełniającego resztę wymogów SIWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 28 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z drenem, ustnikiem oraz łącznikami spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Pytanie nr 29 dotyczy SIWZ

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015 nr 381) pkt 55 pkt 2 ~~dotyczących~~ obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Pytanie nr 30 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?



### **Pytanie nr 1 – dotyczy Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi zakres tolerancji dotyczący:

- wysokości – 10,6mm +/-0,2mm?
- średnicy przegrody – 9,5mm +/- 0,2mm?
- wagi portu – 4,7g +/- 0,2g?
- pojemności komory – 0,25ml +/- 0,05ml?
- długości cewnika portu – do 800mm?
- średnicy wewnętrznej cewnika – 1,0mm +/- 0,05mm?

**W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.**

### **Pytanie nr 2 – dotyczy Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważny zestaw wprowadzający zawierający 1 igłę 22G zamiast dwóch?

**W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.**

### **Pytanie nr 3 – dotyczy Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści zaoferowanie igły z drenem i skrzydełkami - osobno dołożoną do zestawu?

**W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.**

### **Pytanie nr 5 – dotyczy Pakiet nr 44. pozycja nr 1**

Nawiązując do poprzedniego pytania: 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważne igły w rozmiarach:

- 19 Ga, dł. 19mm, 25,4mm?
- 20Ga, dł. 13mm, 19mm, 25,4mm, 38mm?
- 22Ga, dł. 13mm, 19mm, 25,4mm, 38mm?

### **Pytanie nr 6 – dotyczy Pakiet nr 44. pozycja nr 1**

Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 1?

Ustanowienie odrębnego pakietu pozwoli zaoferować wykonawcy wysokiej jakości wyroby medyczne spełniające wszystkie ustanowione w siwz wymagania. Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę, iż zasada zachowania uczciwej konkurencji odnosi się nie tylko do opisu sensu stricto lecz również podziału zamówienia na części w sposób umożliwiający złożenie oferty przez wszystkich zainteresowanych wykonawców. Powyższe zostało potwierdzone zarówno w orzecznictwie KIO i sądów polskich, jak i orzecznictwie Europejskiego Trybunału Sprawiedliwości.

1. Czy w zakresie Pakietu nr 24 pozycja nr 1 i 2 Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie masek krtaniowych wygiętych zgodnie z budową anatomiczną gardła wyposażonych przewód pompowania mankietu nie wtopiony w korpus rurki z oznaczeniami na korpusie rurki, bez oznaczeń na baloniku kontrolnym?
2. Czy w zakresie Pakietu nr 24 pozycja nr 1 i 2 Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie masek krtaniowych dostępnych w 7 rozmiarach według wymienionych zakresów wagowych: (rozmiar 1) <5 kg; (rozmiar 1.5) 5-10 kg; (rozmiar 2) 10- 20 kg; (rozmiar 2.5) 20-30 kg; (rozmiar 3) 30-50 kg; (rozmiar 4) 50-70 kg; (rozmiar 5) 70-100 kg?
3. Czy w zakresie pakietu nr 38 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu typu "RESPI - FLO" z H<sub>2</sub>O uniwersalna butelka o pojemności 340ml z wodą sterylną do długoterminowego nawilżania z adapterem przyłączeniowym?

dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek kompatybilnych z pompami B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima, wykonanych według obowiązujących norm i przepisów.

Należy podkreślić, że zarówno pompy jak i strzykawki produkowane są ściśle według określonych norm m.in: PN-EN ISO 886-1:2000 Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku-Strzykawki do ogólnego zastosowania PN-EN ISO 7886-2:2002-część 2: Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi PN-EN 1707:2000 Łączniki stożkowe o zbieżności 6 procent do strzykawek.

Spełnienie w/w norm oferowanych strzykawek do pomp infuzyjnych gwarantuje kompatybilność, a co za tym idzie normalne współdziałanie i użytkowanie w/w pomp strzykawkowych z oferowanymi strzykawkami do tych pomp.