



**MAZOWIECKI SZPITAL WOJEWÓDZKI  
W SIEDLCACH Sp. z o.o.**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

**08-110 Siedlce; ul. Poniatowskiego 26, pokój 138 A**

[www.szpital.siedlce.pl](http://www.szpital.siedlce.pl) [ozp@szpital.siedlce.pl](mailto:ozp@szpital.siedlce.pl)

tel. 025/64 03 299 fax. 025/64 03 263

FZP-2810-21/17

Siedlce dn. 17.08.2017r.

**Do zainteresowanych  
postępowaniem Nr FZP/21-FZP/17**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej powyżej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawy drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Szpitala”, opublikowanego w dniu 21.07.2017r. w Dz. Urz. U. E. pod numerem 2017/S 138-282834.

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące w/w postępowania wyjaśniamy co następuje (odpowiedzi udzielono w kolejności zapytań umieszczonych na stronie internetowej):

**Pakiet 25**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii, jednorazowego użytku, dwu-częściowe, niesterylne, wykonane w 100% z tkaniny nylonowej z wkładem z pianki estrowej, nierozciągliwe, bez zawartości lateksu, z regulowanym zapięciem 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania w/w okularków ochronnych do fototerapii dla noworodków.

**Pakiet 39**

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawów do cewnikowania żył centralnych metodą SELDINGERA 2-światłowych zgodnych z opisem w SIWZ.

**Pakiet 12**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły do nakłuć lędźwiowych G18-G22, o długości od 40mm-88 mm

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły typu PEN w rozmiarze 0,31x8mm.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły typu PEN w rozmiarze 0,25x6mm.

## **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek 20 ml pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania tj. 7365 op. po 80 szt.

## **Pakiet 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 zawyżało 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie sztuk na opakowania i podanie cen za opakowania.

## **Pakiet 37**

1. 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 tętnicznym i pojedynczym otworem żylnym. j. u. Sterylny o średnicy 11,5 F i długości 200 mm,

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewnik do hemodializy dwuświatłowy zakrzywiony, o średnicy 11,5F i dł. 200mm.

2. 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 tętnicznym i pojedynczym otworem żylnym. j. u. Sterylny o średnicy 11,5 F i długości 250 mm,

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewnik do hemodializy dwuświatłowy prosty o średnicy 11,5F i dł. 250 mm.

## **Pakiet 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość posiadania przez producenta powyższych certyfikatów.

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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga powyższych dokumentów lecz dopuszcza możliwość ich przedłożenia.

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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga powyższych dokumentów lecz dopuszcza możliwość ich przedłożenia.

4. **Pozycja nr 1** - Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG z żelalem stałym o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody jednorazowe EKG z żelalem stałym o wymiarach 55mm x 41mm, spełniające pozostałe wymagania.

5. **Pozycja nr 2** - Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG z żelalem ciekłym o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody jednorazowe EKG z żelazem ciekłym o wymiarach 55mm x 41mm, spełniające pozostałe wymagania.

### **Pakiet 37**

1. **Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie 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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany cewnik był zgodny z opisem w SIWZ.
2. **Pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie 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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany cewnik był zgodny z opisem w SIWZ.
3. **Pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy zakrzywiony 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie 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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany cewnik był zgodny z opisem w SIWZ.
4. **Pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy zakrzywiony 12FR o długości 20 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie 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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany cewnik był zgodny z opisem w SIWZ.
5. **Pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy prosty 12FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie 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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany cewnik był zgodny z opisem w SIWZ.
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od pozycji numer 2 do pozycji numer 6 i stworzy osobny pakiet?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji od 2 do 6 i utworzenie osobnego pakietu.



### **Pakiet 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu „MINI SPIKE” o wyżej opisanych parametrach.

### **Pakiet 28**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza maski do podawania tlenu z drenem o długości 2 000 cm.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 1-2.

### **Pakiet 21**

1. **Poz. 1** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 75 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kieliszków za opak. 75 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 7214 opakowań.

2. **Poz. 2** - Czy zamawiający dopuści długość kartonika 8 cm, szer. 1,4 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opaski identyfikacyjne o długości kartonika 8 cm, szer. 1,4 cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaferowania ostrzy wymiennych do skalpeli zgodnie z SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu poz. 5,6,8,13-21.

5. **Poz. 7** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ceny za opak. 100 szt z przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie ceny za op. 100 szt. z przeliczeniem sztuk na opakowania.

6. **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaferowania wyżej opisany przyrząd do pomiaru OCŻ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za op. 100 szt. z przeliczeniem sztuk na opakowania.

### **Pakiet 17**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu.

2. **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 18 ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2 cm<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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisany przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych.

3. **Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą 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 15 µm, - rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych.

### **Pakiet 3**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu.

### **Pakiet 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 dołączone 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga złożenia próbek do Pakietu nr 43. Zgodnie z SIWZ do oferty należy dołączyć karty katalogowe, które w swej treści mają potwierdzać spełnianie wymagań postawionych przez Zamawiającego w Formularzu asortymentowo-cenowym. Oceniając ofertę w zakresie Pakietu 43 Zamawiający uwzględni udzieloną odpowiedź.

### **Pakiet 8:**

1. **Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42 x 56 mm, z otworkiem i przecięciem do mocowania kabla? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania wyżej opisanych elektrod.

2. **Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 42 x 56 mm, z otworkiem i przecięciem do mocowania kabla? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania wyżej opisanych elektrod.

3. **Poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30 mm? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania elektrod o średnicy 30 mm.

4. **Poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 22 x 45 mm? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania elektrody do badań elektrofizjologicznych o wymiarach 22 x 45 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

### **Pakiet 29**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 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.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby układy oddechowe z pozycji 1 i 2 posiadały w/w cechy.

### **Pakiet 13**

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 przewodnik 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane porty naczyniowe były zgodne z SIWZ.

### **Pakiet 39**

1. 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane zestawy do cewnikowania żył centralnych metodą SELDINGERA 2-światłowe były zgodne z opisem w SIWZ.

2. 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane zestawy do cewnikowania żył centralnych metodą SELDINGERA 3-światłowe były zgodne z opisem 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 przewodnik 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 szywy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane cewniki do hemodializy były zgodne z opisem w SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 i 5 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 4 i 5 do osobnego pakietu.

### **Pakiet 1**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaofiarowania drenu do butli „REDONA” o długości 50 cm.



### Pakiet 13

1. 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 kątem 90 stopni 22G, 25mm), tunelizator (szydło) dostępny w osobnym sterylnym opakowaniu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane porty naczyniowe były zgodne z opisem w SIWZ.

2. 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 kątem 90 stopni 22G, 25mm), tunelizator (szydło) dostępny w osobnym sterylnym opakowaniu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane porty naczyniowe były zgodne z opisem w SIWZ.

### Pakiet 14

1. 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisane kaniule bezpieczne.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania koreczki do kaniul luer lock, posiadające trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi korka.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga mandryn kompatybilnych z zaproponowanymi kaniulami.

4. 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 spowodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania.



**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu nazwy lub logo producenta na kaniuli.

#### **Pakiet 44**

1. 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane igły do portów były zgodne z opisem w SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane igły do przepłukiwania portu były zgodne z opisem w SIWZ.

#### **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. Króciec 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany system do odsysania.

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników zgodnych z opisem w SIWZ.

#### **Pakiet nr 4**

1. **Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści cewniki dostępne w rozmiarach CH 6 – CH 24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewniki w rozmiarach CH 6 – CH 24 spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

2. **Pozycja 3** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby wazy tlenowe były pozbawione ftalanów ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje swoje wymagania. Oferowane cewniki muszą być wykonane z PCV bez zawartości ftalanów DEHP.

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza drenów o średnicy wewnętrznej 5,6mm.

#### **Pakiet nr 12**

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



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły do wstrzykiwaczy insuliny typu PEN w rozmiarze 31G 0,25 x 5mm.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3 i 4 do osobnego pakietu.

#### **Pakiet nr 18**

1. **Pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem, dostępne w rozmiarach 5,0 – 10,0 (co 0,5)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza rurek tracheostomijnych z jednym mankietem w rozmiarach 5,0 – 10,0 (co 0,5). Zaoferowane rurki muszą być zgodne z opisem w SIWZ.

2. **Pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne bez mankieta, dostępne w rozmiarach 3,5 – 5,5 (co 0,5)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza rurek tracheostomijnych bez mankieta w rozmiarach 3,5 – 5,5 (co 0,5). Zaoferowane rurki muszą być zgodne z opisem w SIWZ.

#### **Pakiet nr 19, pozycja 7**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowanej po 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania strzykawek, które nie są wkalibrowane w menu użytkowanych pomp.

#### **Pakiet nr 21**

1. **Pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'75 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 7214 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kieliszków za opak. 75 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 7214 opakowań.

2. **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opaski identyfikacyjne o długości całkowitej kartonika 8,5cm oraz długości 6,5cm po oderwaniu części ułatwiającej wprowadzanie kartonika do pochewki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

3. **Pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości całkowitej kartonika 7cm oraz długości 5,7cm po oderwaniu części ułatwiającej wprowadzanie kartonika do pochewki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opaski identyfikacyjne o długości całkowitej kartonika 7cm oraz długości 5,7cm po oderwaniu części ułatwiającej wprowadzanie kartonika do pochewki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

4. **Pozycja 20** - Czy Zamawiający dopuści worek stomijny w kolorze beżowym (nieprzezroczysty), średnica do docięcia 15-60cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza worek stomijny w kolorze beżowym (nieprzezroczysty) o średnicy do docięcia 15-60cm i posiadający okienko do obserwacji stomii.



5. **Pozycja 20** - Czy Zamawiający dopuści worek stomijny z klamrą zamiast rzepu, średnica do docięcia 15-60cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza worka stomijnego z klamrą zamiast rzepu.

#### **Pakiet nr 26**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza obwodu oddechowego z dwiema rurami o długości 1,6m zamiast 1,8-2m.

2. **Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o średnicy 22mm z dodatkową rurą rozciągliwą do 100cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza obwodu oddechowego z rurami o średnicy 22mm, ani z dodatkową rurą rozciągliwą do 100 cm.

#### **Pakiet nr 31**

1. **Pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 8 lub CH 10, zamiast CH 9?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dreny w rozmiarach od CH 8 do CH 10 spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

2. **Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 27 lub CH 30, zamiast CH 28?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dren w rozmiarze CH 27 zamiast CH 28 spełniający pozostałe wymagania SIWZ. Dren w rozmiarze CH 30, Zamawiający wymaga w poz. 3 niniejszego pakietu.

3. **Pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści dreny dostępne w rozmiarach CH 33, 36, 39, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dreny w rozmiarach CH 33, 36, 39 spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

#### **Pakiet nr 32, pozycja 1**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu „MINI SPIKE” z filtrem p/bakteryjnym 1,2µm, bez zastawki bezzwrotnej. Oferowany przyrząd ma być zgodny z opisem w SIWZ i udzielonymi odpowiedziami.

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania igły z przezroczystymi uchwytami, bez pryzmatu.

#### **Pakiet 32**

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przyrządu do wielokrotnego pobierania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu „MINI SPIKE” zgodnego z opisem w SIWZ i udzielonymi odpowiedziami.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza worków o pojemności 2600ml.



### **Pakiet nr 12**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły do nakłuć łędźwiowych w rozmiarach: 22Gx38-40mm, 22G 88-90mm, 20G 8-90mm, 19G 88-90mm, 18G 88-90mm.

2. **Poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy insuliny 0,25x6mm 31G?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza igieł do wstrzykiwaczy insuliny 0,25x6mm 31G.

3. **Poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy insuliny 0,25x8mm 31G?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza igieł 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?

**Odpowiedź: Odnośnie poz. 1** – Zamawiający wymaga nebulizatora j.u. zgodnego z opisem w SIWZ.

**Odnośnie poz. 2** – Zamawiający dopuszcza zestaw składający się z: ustnika, łącznika T, nebulizatora, drenu, rury karbowanej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

### **PAKIET 13**

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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane porty naczyniowe były zgodny z opisem w SIWZ.

### **PAKIET 44**

1. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne z atraumatycznym szlifem tyżeczkowym (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.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowane igły bezpieczne do portu były zgodne z opisem w SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści igły do przepłukiwania 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowane igły do przepłukiwania portu były zgodne z opisem w SIWZ.

3. Czy Zamawiający rozdzieli pakiet 44 na dwie części: pakiet 44 – Igły bezpieczne do portu, pakiet 44a – Igły do przepłukiwania portu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu 44 na dwie części.

### **Pakiet 21**

1. **Pozycja 15** – Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępownicy, całkowita długość 5,0cm – 6,0cm, powierzchnia zaciskowa ząbkowana 4cm (+/- 0,5cm) spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaciskacz do pępownicy, całkowita długość 5,0cm – 6,0cm, powierzchnia zaciskowa ząbkowana 4cm (+/- 0,5cm), spełniający pozostałe parametry.

2. **Pozycja 19** – Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny, wykonany z polietylenu, pojemność 1,5L, wskaźnik poziomy z podziałką od 100-1500ml, posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza worek na wymiociny, wykonany z polietylenu, pojemność 1,5L, wskaźnik poziomy z podziałką od 100-1500ml, pod warunkiem posiadania zastawki antyzwrotnej uniemożliwiającej wydostanie się zapachu i treści.

3. **Pozycja 20** – Czy Zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy, średnica do docięcia od 10mm do 76mm spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza worek stomijny jednoczęściowy, średnica do docięcia od 10mm do 76mm spełniający pozostałe parametry.

4. **Pozycja 20** – Czy Zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy, cielisty spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza worek stomijny w kolorze cielistym, ale musi on posiadać okienko do obserwacji stomii.

### **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z Druku Oferty oraz Formularza asortymentowo-cenowego pakietów, których Wykonawca nie oferuje.

### **Pakiet 7 poz. 1**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania dreny wyposażone w kapturki służące do zamknięcia drenu po zakończeniu odsysania.

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

1. 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym.



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

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż minimalna średnica wewnętrzna portu ma wynosić 7 mm.

#### **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 pokrętki 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 umożliwiającą 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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu do drenażu klatki piersiowej o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **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 liczbę wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu.

#### **Pakiet 12**

1. **Poz. 3** - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu.

2. **Poz. 5** - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły do penów w rozmiarze 0,25 x 4 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania igieł do wstrzykiwaczy typu PEN w rozmiarze 0,25 x 4 mm.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły do wstrzykiwaczy typu PEN w rozmiarze 0,25 x 6 mm spełniające pozostałe wymagania 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowane kraniki spełniały wymagania SIWZ.

#### **Pakiet 17**

1. **Poz. 2** - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu.

2. **Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową, spełniającą pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
3. **Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową, spełniającą pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
4. **Poz. 3, 4** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd opisany jak w SIWZ, ale z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową. Pozostałe wszystkie parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przyrządy do przetaczania z igłą biorczą ściętą standardowo, dwukanałową, spełniające pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
5. **Poz. 4** - Czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem o długości 180 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z drenem o długości 180 cm.
6. **Poz. 3** - Czy zamawiający dopuści przyrząd z drenem o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych z drenem o długości 150 cm.

#### **Pakiet 19**

1. **Poz. 2** - Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę cewnikową z dodatkowym łącznikiem Luer?  
**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający ma na myśli strzykawkę cewnikową z dodatkowym łącznikiem Luer.
2. **Poz. 7** - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowanej po 80 szt. z przeliczeniem ilości w Formularzu asortymentowo-cenowym.

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

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poliuretanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule z poliuretanu o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **Pakiet 32**

1. **Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 0,1  $\mu\text{m}$ ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem 0,1  $\mu\text{m}$ .
2. **Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków bez zastawki.

#### **Pakiet 14**

1. **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.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu.
2. **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.



**Odpowiedź:** Zamawiający rezygnuje z wymogu nazwy producenta na koreczku i dopuszcza koreczki z nazwą na każdym opakowaniu jednostkowym i zbiorczym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

3. **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 odstąpieniu 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).

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby kaniule posiadały port, ale rezygnuje z wymogu aby był on centralnie umieszczony nad skrzydełkami. Ponadto zamawiający wymaga kaniuli G20 o dł. 32-33mm.

4. **Poz. 4** - Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby kaniule i mandryny pochodziły od tego samego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie odstępuje od tego wymogu. Asortyment należy zaoferować godnie z SIWZ.

5. **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga mandryn kompatybilnych z kaniulami.

6. **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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisane kaniule bezpieczne.

#### **Dot. Umowy**

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

#### **Pakiet 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 wklinowaniem 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga maski krtaniowej zgodnej z opisem w SIWZ.

#### **Pakiet 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 wklinowania 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga maski krtaniowej zgodnej z opisem w SIWZ.

#### **Pakiet 25**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza okulary wykonane z jednego kawałka materiału w kształcie litery Y, zapinane na regulowane i elastyczne rzepy po bokach głowy.

#### **Pakiet 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza okulary ochronne do fototerapii dla noworodków w rozmiarze od 33 do 38 cm (+/- 2 cm), przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

#### **Pakiet 28 poz. 1,2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga nebulizatora o pojemności 20 ml.

#### **Pakiet 2**

1. **Poz.1** - Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania cewników Foley z balonem 3ml w rozmiarach 6,8 i 10ch, spełniających pozostałe wymogi swiz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaofiarowania cewniki Foley z balonem 3ml w rozmiarach 6,8 i 10ch, spełniające pozostałe wymogi SIWZ.

2. **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaofiarowania cewniki wyposażone w dodatkowe dwa otwory drenujące.

3. **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?

**Odpowiedź:** Oferowane cewniki Foleya muszą być pakowane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

4. **Poz.2** - Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania cewników Foley z balonem o pojemności 5-10ml, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników Foleya zgodnych z opisem w SIWZ.



5. **Poz. 2** -Prosimy o sprecyzowanie czy na wejściu cewnika poniżej plastikowej zastawki ma się znajdować oryginalnie nadrukowana nazwa producenta , rozmiar cewnika i pojemność balonu?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza, aby na wejściu cewnika poniżej plastikowej zastawki znajdowała się oryginalnie nadrukowana nazwa producenta, rozmiar cewnika i pojemność balonu.
6. **Poz. 1-3** - Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie?  
**Odpowiedź:** Cewniki mają być sterylne.

### **Pakiet 3 poz. 2**

1. Prosimy o wyjaśnienie czy worki do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowane, na moczu ma posiadać system stabilizacji i poziomowania komory pomiarowej realizowany przy pomocy co najmniej trzech niezależnych systemów mocowania?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w Formularzu asortymentowo-cenowym szczegółowo opisał swoje wymagania odnośnie worków do godzinowej zbiórki moczu.
2. Prosimy o wyjaśnienie czy sterylne, 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?  
**Odpowiedź:** Tak, sterylne, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu może posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze.
3. Prosimy o wyjaśnienie czy filtr na górze komory pomiarowej ma być chroniony obudową dźwigni spustowej, która zapobiega uszkodzeniu filtra i kontaminacji zestawu?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, żeby filtr na górze komory pomiarowej był chroniony obudową dźwigni spustowej.
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?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby zestaw do godzinowej zbiórki moczu posiadał bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

### **Pakiet 4**

#### **1. Poz.1**

- 1) Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm, co pozwala na kontrole położenia cewnika?  
**Odpowiedź:** Cewniki do karmienia przez nos, tak jak opisano w SIWZ powinny być skalowane co 1 cm.
- 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?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisane cewniki do karmienia przez nos.

#### **2. 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 ?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, żeby oferowane cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych były oznaczone zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

- 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby cewniki posiadały karbowaną wewnętrzną stronę lejka -końcówki od strony próżni pasującej do zestawów ssących w blokach operacyjnych.

#### **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dren z rozszerzeniem co 90 cm, czyli posiadający również rozszerzenie co 180 cm.

#### **Pakiet 7**

1. **Poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 5,6 mm oraz długości 3,5 m.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania drenu o średnicy wewnętrznej 5,6 mm oraz długości 3,5 m.

2. **Poz. 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?

**Odpowiedź:** Opakowania muszą być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych.

#### **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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu pozycji 4.

#### **Pakiet 12**

1. **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?

**Odpowiedź:** Opakowania muszą być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych.

2. **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby igły do pena były kompatybilne ze wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku, opakowanie zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga potwierdzenia kompatybilności stosownymi certyfikatami załączonymi do oferty.



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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły do wstrzykiwaczy insuliny typu PEN w rozmiarze 0,25x5mm 31G.

#### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisane kaniule.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby kraniki trójdrożne były wykonane z materiałów dopuszczonych do obrotu w służbie zdrowia.

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ kraniki mają być sterylne.

3. **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.

**Odpowiedź:** Kranik z przedłużaczem może być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji.

#### **Pakiet nr 19:**

1. **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki w opakowaniach zbiorczych po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

2. **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wyżej opisane strzykawki 2-częściowe.

3. **Poz. 7** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych w po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości (jednostka przeliczeniowa opakowanie 100 szt.)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki 20 ml pakowane po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Pakiet 20**

##### **1. Poz. 5, 6**

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60 ml wkalibrowanych w menu użytkowanych pomp strzykawkowych: B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki 50/60 ml. Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby strzykawki były wkalibrowane w menu użytkowanych pomp strzykawkowych: B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima.

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml.

## 2. Poz.1-6

- 1) Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, co gwarantuje szczelność produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż strzykawki mają posiadać tłok i cylinder wykonany z materiałów dopuszczonych do obrotu w służbie zdrowia.

- 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie oznakowanie strzykawk.

- 3) Czy strzykawki mają być przeznaczone do bezpiecznego podawania cytostatyków z dołączonym do oferty oświadczeniem producenta strzykawk potwierdzającym w/w fakt?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający wymaga strzykawk przeznaczonych do powszechnego użytku (leki).

## Pakiet 22

### 1. Poz.2

- 1) Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE.

- 2) Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule typ Neoflon, tak jak obecnie stosowane, mają cechować się przepływem 13ml/min, co zapobiega przewodnieniu pacjenta?

**Odpowiedź:** Tak, kaniule typ Neoflon mogą cechować się przepływem 13ml/min.

2. **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?

**Odpowiedź:** Tak, kaniula dotętnicza może 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga maski krtaniowej zgodnej z opisem w SIWZ.



**Pakiet nr 31**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza drenu silikonowego od 24 CH do 28 CH.

**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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków zgodnego z opisem SIWZ oraz udzielonymi dopuszczeniami.

**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)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga opakowań zgodnych z ustawą o wyrobach medycznych.

**Pakiet 45**

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

**Odpowiedź:** Tak, dwa mankiety uszczelniające mogą być wypełnione – wewnętrzny wodą, zewnętrzny powietrzem.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igieł do znieczuleń splotu zgodnych z opisem w SIWZ.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igieł do znieczuleń splotu zgodnych z opisem w SIWZ.

**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 szlifu igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami w rozmiarze:22Gx50mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igieł do identyfikacji nerwów oraz przeprowadzenia blokad zgodnych z opisem w SIWZ.

**Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 4 dopuści igłę echogeniczna 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igieł do identyfikacji nerwów oraz przeprowadzenia blokad zgodnych z opisem w SIWZ.

**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 ipregnowanego 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 membrana do dodatkowych wstrzyknięć w rozmiarze 7,5 Fr/16Ga/18Ga/16cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu do cewnikowania żył zgodnego z opisem w SIWZ.

**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 ipregnowanego 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 membrana do dodatkowych wstrzyknięć w rozmiarze 7,5 Fr/14Ga/18Ga/18Ga/16 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu do cewnikowania żył zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pakiet nr 10**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu do połączonego znieczulenia podpajęczynówkowego i zwnętrzołonowego zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 8 dopuści zestaw do znieczulenia zwnętrzołonowego. 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 0,22um, strzykawka niskooporowa 10 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu do znieczulenia zwnętrzołonowego zgodnego z opisem w SIWZ.

**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 prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę, koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, warunek bezwzględny, tępą igłą 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wszczepialnych portów naczyniowych zgodnych z opisem w SIWZ.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przyrządu do wielokrotnego pobierania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu „MINI SPIKE” zgodnego z opisem w SIWZ i wcześniej udzielonymi odpowiedziami.

#### **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawów do cewnikowania żył zgodnych z opisem w SIWZ.

#### **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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawów do cewnikowania żył zgodnych z opisem w SIWZ .

#### **Pakiet 44**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycji 1 dopuści igłą 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igły bezpiecznej do portu o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **Pakiet 44**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycji 2 dopuści igłą 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igieł do przepłukiwania portu naczyniowego o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **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 przyszycia 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wszczepialnych portów naczyniowych o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **Pakiet 37**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 37 pozycji 1.

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników do hemodializy o parametrach zgodnych z SIWZ.

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników do hemodializy o parametrach zgodnych z SIWZ.

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników do hemodializy o parametrach zgodnych z SIWZ.

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników do hemodializy o parametrach zgodnych z SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników do hemodializy o parametrach zgodnych z SIWZ.

#### **Pakiet 44**

1. **Pozycja 1** - Czy zamawiający dopuści produkt o nieznacznie zmienionych parametrach?:

Igła z atraumatycznym szlifem do portu, z mechanizmem zakleszczającym igłę, zabezpieczającym przed samozakłuciem, ze skrzydełkami posiadającą 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igły bezpiecznej do portu o parametrach zgodnych z SIWZ.

2. **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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igły do przepłukiwania portu naczyniowego o parametrach zgodnych z SIWZ.



**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 strzykawkę 12ml (2szt)? Pozostałe elementy zestawu wprowadzającego zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytania 1-3:** Zamawiający wymaga wszczepialnych portów naczyniowych o parametrach zgodnych 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?

**Odpowiedź na pytania 1-4:** Zamawiający wymaga igły bezpiecznej do portu o parametrach zgodnych z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igłę do przepłukiwania portu naczyniowego prostą w rozmiarach 20G: 25mm, 28mm i 22G: 25mm, 38mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga igły do przepłukiwania portu naczyniowego o parametrach zgodnych z SIWZ.

**Pakiet 9**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 dopuści sterylny filtr elektrostatyczny o objętości wewnętrznej 36ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza sterylny filtr elektrostatyczny o objętości wewnętrznej 10ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

**Pakiet 26**

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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania w/w układu oddechowego z rurami o długości 120 cm każda.

### **Pakiet 9**

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 V<sub>t</sub>=500ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza sterylny filtr dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci o objętości wewnętrznej 96ml i skuteczności nawilżania 34mg H<sub>2</sub>O/L przy V<sub>t</sub>=500ml.

### **Pakiet 45**

Czy Zamawiający w Pakiecie 45 w 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych do zabiegów z użyciem lasera zgodnych z opisem w SIWZ.

### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewniki „FOLEY” w rozmiarze CH 6 o balonie 3-5 ml, spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ.

### **Pakiet 2 poz. 2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników zgodnych z opisem w SIWZ.

### **Pakiet 2 poz. 3**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga cewników zgodnych z opisem w SIWZ.

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza worki na mocz z zaworem typu T przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza worka do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2 600 ml i nie wyraża zgody na wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

### **Pakiet 4 poz. 2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania cewniki do odsysania posiadające konektor półprzezroczysty, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

### **Pakiet 8 poz. 4**

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



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji nr 4 do oddzielnego pakietu.

**Pakiet 12 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zaofierowania 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.

**Odpowiedź:** W opisie Zamawiający podał tolerancję długości od 30 do 88-90 mm. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.

**Pakiet 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 fiołki leku. Nadmieniamy, że szereg incydentów medycznych zgłaszanych przez szpitale było spowodowane zastosowaniem do aspiracji igły długościętej, która powoduje fragmentację korka.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby igły iniekcyjne w rozm. 1,1 i 1,2 były konfekcjonowane w dwóch rodzajach ścięcia ostrza /krótko i długościęte/ i aby oznaczenie rodzaju ścięcia ostrza było zaznaczone na opakowaniu jednostkowym igły iniekcyjnej.

**Pakiet 12 poz. 1 i 2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaofierowania igieł podchodzących od jednego producenta.

**Pakiet 12 poz. 5**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły typu PEN w rozm. 0,25x5 spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Pakiet 12 poz. 6**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza igły typu PEN w rozm. 0,30x6.

**Pakiet 17 poz. 1 - 3**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaofierowania przyrząd z igłą biorczą ściętą standardowo (ołówkę) spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Pakiet 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?

Możliwość identyfikacji jest wymagana podczas zgłoszenia reklamacji na dany wyrób lub przy ewentualnym incydencie medycznym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza do zaofierowania przyrządy posiadające nazwę producenta na zaciskaczu lub samym przyrządzie.

**Pakiet 17 poz. 1 – 4**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wykonaną z materiału dopuszczonego do obrotu w służbie zdrowia.

**Pakiet 17 poz. 4**

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

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza, aby komora kroplowa w części przezroczystej miała długość min. 60 mm.

**Pakiet 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość złożenia wraz z ofertą w/w dokumentów.

**Pakiet 18 poz. 1-3**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga opakowań zgodnych z zapisami ustawy o wyrobach medycznych.

**Pakiet 19 poz. 3**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki 100 ml posiadające dwustronną skalę pomiarową.

**Pakiet 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki 2-częściowe posiadające tłok kontrastujący np. w kolorze zielonym.

**Pakiet 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 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga strzykawek wykonanych z materiału dopuszczonego do obrotu w służbie zdrowia.

**Pakiet 20 poz. 1-6**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek kompatybilnych z pompami B.Braun, 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje swoje wymagania, aby oferowane strzykawki były wkalibrowane w menu użytkowanych pomp strzykawkowych: B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima.

**Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kieliszków za opak. 75 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 7214 opakowań.



#### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga czytelnego i wyraźnego oznakowania rozmiaru, nazwy, producenta i nr na ostrzu oraz na opakowaniu.

#### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający opisując zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z łącznikami określił wymaganą pojemność próbówki: min. 10 ml max **20 ml**.

#### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania worków na wymiociny o pojemności 1,5 l, ale musi on posiadać zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

#### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga worków zgodnych z opisem w SIWZ oraz wcześniej udzielonymi odpowiedziami. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

#### **Pakiet 28 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z drenem, ustnikiem oraz łącznikiem 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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga nebulizatora zgodnego z opisem w SIWZ i nie wyraża zgody na wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.

#### **Dotyczy SIWZ**

1. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby dostawy do siedziby Zamawiającego (w tym odpowiednie przechowywanie towaru oraz transport) odbywały się zgodnie z obowiązującymi przepisami.

2. 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?

**Odpowiedź:** Tak, 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany w zapytaniu zakres tolerancji parametrów, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**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?

**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?

**Odpowiedź na pytanie 2 i 3:** nie wyraża się zgody na zaoferowanie zestawu zawierającego jedną igłę zamiast dwóch oraz nie dopuszcza zaoferowania zestawu z igłą z drenem i skrzydełkami – osobno dołożonej do zestawu.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rozmiarów zgodnych z zapisami SIWZ.

**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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydziela pozycji nr 1 do osobnego pakietu.

**Pakiet 24**

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 mankieta 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?

**Odpowiedź na pytania 1-2:** Zamawiający wymaga masek krtaniowych zgodnych z opisem w SIWZ.



### **Pakiet 38**

Czy w zakresie pakietu nr 38 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu typu "RESPI - FLO" z H2O uniwersalna butelka o pojemności 340ml z wodą sterylną do długoterminowego nawilżania z adapterem przyłączeniowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zestawu typu "RESPI - FLO" z H2O zgodnego z opisem w SIWZ.

### **Pakiet 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.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje swoje wymagania, aby oferowane strzykawki były wkalibrowane w menu użytkowanych pomp strzykawkowych: B.Braun, Ascor, Ivac oraz Medima.

Jednocześnie informujemy, iż Zamawiający zmienia wymóg dotyczący dostarczenia próbki w zakresie **Pakietu 44 poz. 2:** wymaga się dostarczenia próbki do testowania w rozmiarze G20 dł.20 cm- 1 szt., zamiast G20 dł. 40 mm – 1 szt.

### **UWAGA:**

Zamawiający przesuwą termin składania i otwarcia ofert na dzień 25.08.2017 r. Godzina i miejsce pozostaje bez zmiany.

CZŁONEK ZARZĄDU

*Dariusz Młynarczyk*