# Nr sprawy SP ZOZ NZZP II 2400/21/20 Przeworsk dnia: 30.06.2020 r.

**Samodzielny Publiczny Zakład**

**Opieki Zdrowotnej w Przeworsku**

**37-200 Przeworsk**

**ul. Szpitalna 16**

**Uczestnicy**

**postępowania przetargowego**

Dotyczy udzielenia zamówienia: **Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku z podziałem na części**

1. **Zamawiający, na postawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) uprzejmie informuje że,**

1. Przedłuża termin składania ofert do dnia 03.07.2020 do godz. 12.00.

Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego, w dniu 03.07.2020 r. o godz. 12.30.

2. Zmienia treść ogłoszenia w zakresie terminu składania ofert oraz liczby części.

**II. W związku z otrzymanymi zapytaniami wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych** (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) **przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej SIWZ, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.**

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczyków z łyżkami owalnymi o dł. 160cm, z szarą osłonką wykonaną z hydrofilnego poliethylenu. Oznakowanie rozmiaru kodowane kolorystycznie na opakowanu jednostkowym. Pakowane w sterylne pakiety po 10szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie równoważnych kleszczyków typu aligator o dł. 180cm, z szarą osłonką wykonaną z hydrofilnego poliethylenu. Oznakowanie rozmiaru kodowane kolorystycznie na opakowanu jednostkowym. Pakowane w sterylne pakiety po 10szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczyków z łyżkami owalnymi o dł. 230cm, z szarą osłonką wykonaną z hydrofilnego poliethylenu. Oznakowanie rozmiaru kodowane kolorystycznie na opakowanu jednostkowym. Pakowane w sterylne pakiety po 10szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie równoważnych kleszczyków typu aligator z igłą o dł. 230cm, z szarą osłonką wykonaną z hydrofilnego poliethylenu. Oznakowanie rozmiaru kodowane kolorystycznie na opakowanu jednostkowym. Pakowane w sterylne pakiety po 10szt, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie równoważnych szczoteczek o dł. włosia 20mm i śr. włosia 6mm, które zapewniałą dłuższą powierzchnię czyszczącą, pakowane każda indywidualnie oraz zbiorczo po 100szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie równoważnych pętli owalnych elektrochirurgicznych o śr. drutu 0,4mm, śr. pętli 15mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie równoważnych pętli owalnych elektrochirurgicznych o śr. drutu 0,4mm, śr. pętli 25mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie równoważnych ustników wykonanych z poliethylenu, bez zawartości DEHP i lateksu, opaska mocująca tekstylna, otwór o wymiarach 22 x 25mm. Każdy ustnik zapakowany oddzielnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie zbiorcze 100szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie igieł jednorazowych skos igły 22 st., śr. 22 i 23 G, dł. igły 5mm, dł. robocza 1600mm lub 2300mm, op. =10szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Ad pakiet 32

Prosimy o wyjaśnienie, czy igły biopsyjne oferowane w poz.2 mają być wyposażone w metalowe przyłącze po podłączenia strzykawki do aspiracji szpiku?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Ad pakiet 32

Czy igły oferowane w poz.2 powinny posiadać zdejmowalny uchwyt typu motylkowego dla zapewnienia pewnego i bezpiecznego wkłucia?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Ad pakiet 32

Czy igły oferowane w poz.2 powinny posiadać regulowaną długość ostrza w zakresie 40-60mm ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Ad pakiet 33

Ze względu na niejednolite definiowanie rozmiarów klipsów tytanowych przez poszczególnych producentów i konieczność zapewnienia kompatybilności klipsów z klipsownicami będącymi w posiadaniu Zamawiającego, prosimy o uściślenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym pakiecie:

a) w poz. 1 klipsów tytanowych w rozmiarze średnio-dużym, czyli klipsów, które po zamknięciu mają długość 9,10mm (wymiary klipsa przed zamknięciem: szerokość 5,30mm, długość 8,10mm)

b) W poz. 5 klipsów tytanowych w rozmiarze Large (dużym), czyli klipsów, które po zamknięciu mają długość 12,50mm (wymiary klipsa przed zamknięciem: szerokość 7,70mm, długość 11,00mm)

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Ad pakiet 33

Prosimy o wyjaśnienie, czy podane w opisie przedmiotu zamówienie w poz. 1 określenie ,,op. 10sztuk” oznacza, że należy w tej pozycji zaoferować klipsy pakowane w zasobnikach po 10 sztuk?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Ad pakiet 33

Prosimy o wyjaśnienie, czy podane w opisie przedmiotu zamówienie w poz. 5 określenie ,,op. 6 sztuk” oznacza, że należy w tej pozycji zaoferować klipsy pakowane w zasobnikach po 6 sztuk?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Ad pakiet 33

Wnosimy o potwierdzenie, że oferowane klipsy w poz. 1, 2 i 5 mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej takie informacje jak: nr kat, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i data ważności.

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Ad pakiet 33

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz.6 staplerów okrężnych zakrzywionych z regulacją docisku na tkankę 1mm-2,5mm w rozmiarach: 21mm, 24mm, 25mm, 28mm, 29mm, 31mm, 33mm, 34mm –do wyboru przez Zamawiającego

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 34 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę fartuchów z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 17 g/m2?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

dotyczące pakietu 29.

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii, wykonane z bardzo miękkiej, łatwo dopasowującej się folii poliuretanowej pokrytej delikatną, silikonową warstwą adhezyjną, bez dodatku lateksu i kleju, hypoalergiczne; Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników; Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka, pozycjonowanie nie wymaga stosowania opasek wokół głowy pacjenta; Przeznaczone do jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku; Dołączony plastikowy arkusz umożliwia przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii; Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi i wielkości główki noworodka: ≤900g, <1000g, >1000g i wielkości główki noworodka rozm: 20-25cm, 26-32cm, 33-38cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

dotyczące pakietu 29.

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Pakiet 36, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczek wykonanych z jednej strony z miękkiego polietylenu, a z drugiej gąbka.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dot. pakietu nr 51, poz. 1:

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych gastroskopowych jednorazowego użytku z niebieską teflonowa osłonka ? Pozostałe parametry w 100 % zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dot. pakietu nr 51, poz. 3:

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na zaoferowanie jednorazowych szczotek dwustronnych do czyszczenia kanałów roboczych o średnicy włosia 5 lub 6,6 mm (do wyboru przez Zamawiającego) i długości włosia 20 mm ? Szczotki pasują do kanałów endoskopów o średnicach 2,0 mm - 4,2 mm i są powszechnie stosowane.

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dot. pakietu nr 51, poz. 6:

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na zaoferowanie jednorazowych ustników (wstępnie złożonych – założona gumka z 1 strony), pakowanych oddzielnie w zbiorcze opakowanie (100 szt.). Pozostałe parametry w 100 % zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dot. pakietu nr 51, poz. 7:

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na zaoferowanie igieł iniekcyjnych o długości roboczej 1600 mm zamiast 1650 mm ? Pozostałe parametry w 100 % zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dot. pakietu nr 51, poz. 8:

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na wydzielenie poz. 8 z pakietu 51 i utworzenie z niej pakietu np. 51A, mając na uwadze fakt iż jednorazowy wkład 2,5L z utwardzaczem do pompy ssącej KV5 nie jest narzędziem, a jedynie elementem składowym (eksploatacyjnym) zestawu posiadanego przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy, artykuł 5 punkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„WYKONAWCA zobowiązany jest w terminie do 5-dni roboczych dostarczyć ZAMAWIAJĄCEMU w miejsce towaru wadliwego towar odpowiadający wymaganiom określonym w umowie oraz towar brakujący, licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy, artykuł 6 punkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio z 0,5% na 0,3%?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy, artykuł 6 punkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 8% niezrealizowanego umownego wynagrodzenia brutto o którym mowa w art. 3 ust. 6, za daną część”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy, artykuł 6 punkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„…, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić’?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy Części nr 40 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego o poniższych parametrach:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych.

Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy Części nr 40 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uprząż o poniższych parametrach:

Paskowe mocowanie wykonane jest w kształcie litery T z bardzo elastycznego materiału, końcówki zapinane na rzepy. Dostępnych jest sześć rozmiarów mocowania. Mocowanie generatora wykonane z bardzo elastycznego materiału, służące do stabilnego umocowania na główce, wykonane ze specjalnego materiału przeciwodleżynowego. Czyste biologiczne. W rozmiarach XS, S,SM, M, L, XL. Pakowane pojedynczo.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

pakiet 17, poz. 3

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 17 poz. 3 - półmaska klasy FFP2 bez filtra i utworzenie z niej osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

- czy zamawiający w pakiecie 44 pozycji 1 dopuści Zamknięty system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym, bezdotykowym aplikatorze chroniącym membranę przed dotknięciem

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

- czy zamawiający w pakiecie 44 pozycji 2 dopuści Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

- czy zamawiający w pakiecie 44 pozycji 3 dopuści System bezigłowy wyposażony w nasadkę połączeniową typu lock, posiadająca wbudowany w obudowę mechanizm zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu),a jednocześnie wytwarza pozytywne ciśnienie powodujące podanie dawki 0,03 ml, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. Przepływ 200ml/min. Martwa przestrzeń -0,1ml. Przeznaczona do żył. Może być używana przez 7 dni lub 400 użyć( 800 aktywacji)

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

SIWZ – pkt. 7.2 – grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część nr 21 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 27 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda w ww. pozycji ma posiadać „języczek” (uchwyt) ułatwiający aplikację elektrody i jej zdejmowanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

**Pytanie:**

Część nr 27 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda w ww. pozycji ma posiadać tarkę do przygotowania naskórka przed aplikacją?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

**Pytanie:**

Część 1, poz. 14-15

Czy zamawiający dopuszcza strzykawki wpisane do menu pomp ASCOR?

**Odpowiedź:**

Zamawiający posiada pompy firm: Medima, Kwapisz, Ascor, Fresenius, Braun i dopuszcza strzykawki kompatybilne z w/w pompami

**Pytanie:**

Część 1, poz. 9-16

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 1, poz. 9-13

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji ,posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, nierozszerzoną, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali:

• Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock, skala co 0,1ml

• Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock, skala co 0,2ml

• Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock, skala co 0,5ml

• Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock, skala co 1ml

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 1, poz. 9-16

Czy zamawiający wydzieli poz.9-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 2, poz. 2,5,6

Czy zamawiający wydzieli poz.2,5,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 2, poz.2,5,6

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 2, poz.5,6

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 2, poz.2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 2, poz. 2,5,6

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 5, poz. 1-4

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 5, poz. 1-4

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

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 5, poz. 5

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 150 ml. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 12, poz.1

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowania opakowań po 75 szt. w ilości 1200 opakowań?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 12, poz. 6

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

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 12, poz. 1-8, poz. 12-21, poz. 22, poz. 30-31

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8, poz. 12-21, poz. 22, poz. 30-31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 18, poz. 23-24, poz.28-29

Czy zamawiający wydzieli poz. 23-24, poz.28-29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 12, poz. 24

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 12, poz. 28

Czy zamawiający dopuści zestaw niesterylny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 49, poz.4

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 49, poz.4

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 49, poz.4

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier – folia?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część 49, poz.4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

**Odpowiedź:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

**Odpowiedź:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

**Odpowiedź:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje, 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:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należycie wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

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:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

**Odpowiedź:**

Dostawa towaru ma być wykonywana z zachowaniem rygorów sanitarnych zapewniających wymaganą jakość przewożonego towaru oraz z zachowaniem warunków przechowywania zgodnie z zaleceniami producenta.

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 1, pozycji nr 18, 19, 20, 12, i utworzy dla tych pozycji osobne zadanie, co umożliwi przystąpienie do pakietu większej liczbie oferentów?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1, w pozycji nr 9, dopuści do zaoferowania igły jałowe do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków w jednym rozmiarze 1,2x40mm.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, w pozycji nr 10 – 13, wymaga strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, w pozycji nr 10 - 13, oczekuje zaoferowania w tych pozycjach strzykawek dwuczęściowych z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, które mogą powodować odkształcanie się tłoka w czasie iniekcji?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1, w pozycji nr 14 oraz 15, dopuści do zaoferowania strzykawki do pomp kompatybilne z pompami posiadanymi przez Zamawiającego posiadające oświadczenie producenta strzykawek o kompatybilności, produkowane przez firmę „Margomed”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1, w pozycji nr 20, dopuści do zaoferowania strzykawkę trzyczęściową, bezpieczną skalowaną standardowo co 0,5ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 1, pozycji nr 18-21, co pozwoli na przystąpienie większej liczbie wykonawców, kształt pakietu w obecnej formie znacznie ogranicza wykonawców, którzy mogli by przystąpić do postępowania?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2, w pozycji nr 6, potwierdza, iż zaoferowany przyrząd bursztynowy z woreczkiem osłonowym w zestawie, powinien być pakowany w jednym sterylnym opakowaniu przez producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2, w pozycji nr 6, wyrazi zgodę na wycenę tej pozycji w zestawie przyrząd i worek jako jedna pozycja nr 6?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15, w pozycji nr 1, 2, 3, 5, 6, dopuści do zaoferowania kaniule dożylna z portem bocznym zamykanym koreczkiem z zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem, umieszczonym nad skrzydełkami mocującymi, skrzydełka elastyczne, ułatwiajace umocowanie wkłucia, wykonana z poliuretanu, posiadająca minimum 4 paski kontrastujące widoczne w promieniach w rtg, posiadajaca filtr zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli, sterylna. Długość kaniul 18G w dwóch rozmiarach, pakowana w opakowania typu blister, z zawartą na nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. W celu identyfikacji nazwa producenta lub materiału z którego jest zrobiona kaniula umieszczona bezpośrednio na kaniuli. Posiadająca następujące przepływy 14G - minimum 270 ml/min., 16G - minimum 190 ml/min., 17G - minimum 125 ml/min., 18G dłuższa - minimum 95 ml/min., 18G krótsza - minimum 100 ml/min, 20G - minimum 60 ml/min., 22G - minimum 35-45 ml/min 24G-minimum 22ml/min?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15, w pozycji nr 1, 2, 3, 5, 6, oczekuje kaniul które posiadają biokompatybilność materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi lub klinicznymi, potwierdzone odpowiednimi dokumentami?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15,w pozycji nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 dopuści do zaoferowania kaniule posiadające dwa paski kontrastujące w RTG, o rozmiarach i zakresach przepływu odpowiednio: 16G 1.8x45mm-200ml/min, 18G 1.3x45mm-90ml/min, 20G 1.1x33m-61ml/min, 22G 0.9x25mm-36ml/min

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 15, pozycji nr 7, do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 20, pozycji nr 21 oraz 22, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów.?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 49, w pozycji nr 1, 2, 3, po przez opis zastawki anty wypływowej ma na myśli wbudowaną zastawkę która zabezpiecza przed wyciekiem krwi przez cały okres użytkowania kaniuli?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 49, w pozycji nr 4, w związku z sytuacja zagrożenia wirusowego wymaga aparatu do przetoczeń wyposażonego w filtr w odpowietrzniku w komorze kroplowej który filtruje powietrze i zapobiega dostawaniu się bakterii i wirusów do płynu który trafia bezpośrednio do żyły pacjenta, co z kolei ogranicza ryzyko zakażenia ?. Czy w związku z powyższym aparat do przetoczeń powinien posiadać dokumenty świadczące o pracy w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Zadanie 34, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 4 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

. Zadanie 34, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści maseczki medyczne wykonane z trzech warstw włókniny, posiadające wkładkę modelującą, za pomocą której można je ściśle dopasować do konturu nosa. Wyposażone w elementy elastyczne o długości 17cm +/- 1cm służące do zamocowania wyrobu. W części centralnej posiadają zakładki umożliwiające dopasowanie do kształtu twarzy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 34, poz. 4 Czy Zamawiający wymaga, by maseczka chirurgiczna posiadała poziom filtracji mikrobiologicznej BFE minimum 98 %?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 34, poz. 4 Czy Zamawiający wymaga, by maseczki chirurgiczne były zgodne z normą PN EN 14683 ponieważ zamierza używać ich m.in. na bloku operacyjnym?

**Odpowiedź:**

Maseczki chirurgiczne maja być bezpieczne i dopuszczone do stosowania na bloku operacyjnym

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w Artykule 6 pkt 1 wzoru umowy słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "zwłoki"?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod katem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o konstrukcji budowy wykończonej na opasce materiałem NeoFoam zapobiegają zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wyprofilowany kształt w obrębie oczodołów zapobiegające ingerencji promieni bocznych dodatkowo wyprofilowany kształt umożliwia bezproblemowe poruszanie powieką podczas naświetlania dziecka.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający dopuści okularki składające się z dwóch części oraz posiadające dwa rzepy do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wklęśnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okularki.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zwracamy się z prośbą o umożliwienie złożenia oferty w formie elektronicznej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o lepszej przestrzeni martwej bo 35 ml, lepszej objętości oddechowej bo 150 – 100, lepszej wadze bo 31 gram, z lepszym celulozowym wkładem wymiennika przy spełnieniu reszty parametrów w 100%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o lepszej przestrzeni martwej bo 38 ml, lepszej objętości oddechowej bo 150 – 100, lepszej wadze bo 32 gram, o poziomie nawilżania 31mg/500ml z lepszym celulozowym wkładem wymiennika przy spełnieniu reszty parametrów w 100%?

Pragniemy nadmienić że proponowany przez nas filtr był z powodzeniem stosowany przez Zamawiającego bez żadnych uwag ze strony Zamawiającego co do jakości filtra

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 6:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości maskę tlenową wykonaną z medycznego PCV przeznaczoną dla pacjentów szpitalnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 7:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wymiennik ciepła i wilgoci o lepszej budowie bo dwumembranowa celulozowa, o lepszej skuteczności nawilżania bo 32,4 mg H2O przy Vt 500ml, mniejszej utracie wilgotności bo 11,5 mg H2O przy Vt 500 ml, o lepszej przestrzeni martwej bo 10 ml, o mniejszym oporze przepływu bo 0,25 cm H20 przy przepływie 30 l/min, o wadze 6,3 g, przy spełnieniu reszty parametrów w 100%?

Pragniemy nadmienić że proponowany przez nas wymiennik był z powodzeniem stosowany przez Zamawiającego bez żadnych uwag ze strony Zamawiającego co do jakości wymiennika.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 12:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości nebulizator o pojemności 6 ml, o lepszej średnicy nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm, przy spełnieniu reszty parametrów w 100%?

Pragniemy nadmienić, że proponowany przez nas nebulizator był z powodzeniem stosowany przez Zamawiającego bez żadnych uwag ze strony Zamawiającego co do jakości nebulizatora.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie 11 pozycja 14:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości nebulizator posiadająca przestrzeń martwą w granicach +/- 2 cm?

Zadanie 11 pozycja 16:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości układ oddechowy o lepszej wydajności ogrzania powietrza wdychanego 4 stopni C przy przepływie 10 l/min., opór wdechowy 0,16 cm H2O i wydechowy 0,17 cm H2O przy przepływie 10 l/min, waga układu poniżej 250 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 50 cm, przy spełnieniu reszty parametrów w 100%?

Pragniemy nadmienić, że proponowany przez nas układ oddechowy był z powodzeniem stosowany przez Zamawiającego bez żadnych uwag ze strony Zamawiającego co do jakości układu oddechowego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 6 poz 17,18,19 na cewnik Foleya dwudrożny silikonowy pakowany podwójnie opakowanie wewnętrzne foliowe i zewnętrzne folia – papier, możliwość utrzymania cewnika do 12 tygodni u pacjenta z w/w informacją potwierdzoną w oświadczeniu producenta? Rozmiary bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 6 poz 27 na cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty wykonany z poliuretanu, z zamkniętym końcem zakładanym do miedniczki nerkowej , oczka na pętli i w części ostrej cewnika, dł 90 cm skalowany co 1 cm z giętką prowadnicą drutową pokrytą PTFE, zacisk, Ch 6?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 6 poz 28 na cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty wykonany z poliuretanu, z zamkniętym końcem zakładanym do miedniczki nerkowej, oczka na pętli i w części ostrej cewnika, dł 90 cm skalowany co 1 cm z giętką prowadnicą drutową pokrytą PTFE, zacisk, Ch 8?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 6 poz 29 na cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty wykonany z poliuretanu, z zamkniętym końcem zakładanym do miedniczki nerkowej , oczka na pętli i w części ostrej cewnika, dł 90 cm skalowany co 1 cm z giętką prowadnicą drutową pokrytą PTFE, zacisk, Ch 9?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zad 6 poz 48 oczekuje pigtaili o średnicy max. 1,6 cm przy podanej średnicy cewnika?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zad 6 poz 48 oczekuje by w opakowaniu znajdowały się karta pacjenta oraz min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji chorego?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zad 6 poz 48 oczekuje prowadnicy o średnicy max. 0,028”?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 22 poz 1 na transparentny cewnik Foleya wykonany z silikonu ze zintegrowanym miękkim balonem o poj. 3 ml z krótkim autramatycznym, centralnie otwartym zakończeniem cewnika (zaokrąglone krawędzie) z dwoma oczkami za i z dwoma za balonem, linia kontrastująca w RTG na całej długości cewnika oraz na końcówce. Dł cewnika 45 cm rozm 12?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 22 poz 2,3,4,5 na transparentny cewnik Foleya wykonany z silikonu ze zintegrowanym miękkim balonem o poj. 5 ml z krótkim autramatycznym ,centralnie otwartym zakończeniem cewnika (zaokrąglone krawędzie) z dwoma oczkami za i z dwoma za balonem, linia kontrastująca w RTG na całej długości cewnika oraz na końcówce. Dł cewnika 45 cm rozm 18,20,22,24?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 22 poz 6 na prowadnik stalowy Lunderquist`a zagięty ze sztywnym rdzeniem oraz elastyczną końcówką (2,5 cm) typu J. Średnica 0,035 " (0,89mm) długość 100 cm (97,5 cm - sztywny + 2,5 cm giętki) Prowadnik zapakowany w podajniku ułatwiającym jego aplikację?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 22 poz 7 na: Nefrostomia z Pigtailem 8 CH, rozszerzadło z rozrywalną koszulką. Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Częściowa igła punkcyjna 17,5 G (1,3 mm) o dł. 20 cm, adapter między cewnikiem a workiem na mocz, polireutanowy cewnik Pigtail 8 CH z otworami w wewnętrznej stronie pętli wyskalowanym co 1 cm , mięknący w temp. ciała. Cześć nerkowa / pętla zwężające się ku końcowi ułatwiające dylatację rozszerzadła: CH 12 mm, prowadnik niepowlekany , zagięty średnica 0,038"( 0,97 mm) dł 800 mm, nacięcia na trzonie do umocowania cewnika do skóry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 22 poz 8 na: Nefrostomia z Pigtailem 10 CH, rozszerzadło z rozrywalną koszulką. Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Częściowa igła punkcyjna 17,5 G (1,3 mm) o dł. 20 cm, adapter między cewnikiem a workiem na mocz, polireutanowy cewnik Pigtail 8 CH z otworami w wewnętrznej stronie pętli wyskalowanym co 1 cm , mięknący w temp. ciała. Cześć nerkowa / pętla zwężające się ku końcowi ułatwiające dylatację rozszerzadła: CH 14, prowadnik niepowlekany , zagięty średnica 0,038"( 0,97 mm) dł 800 mm, nacięcia na trzonie do umocowania cewnika do skóry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje w zad 22 poz 7,8 by zestaw posiadał min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji pacjenta?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w zad 33 poz 1 oczekuje potwierdzenia o kompatybilności klipsów z klipsownicą oświadczeniem producenta lub zapisem w instrukcji obsługi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 33 poz 3 na woreczki ekstrakcyjne do laparoskopii typu Endo-Bag poj. 200ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wydzieli z zad 33 poz 6?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wydzieli z zad 54 poz 6,7,8?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 54 poz 6 na zestaw do nefrostomii trzystopniowy CH 10, Cewnik nefrostomijny odporny na zagięcia , trwałe oznakowanie, zestaw punkcyjny ze stali szlachetnej , prowadnik metalowy typ SELDINGERA z giętkim końcem, rozszerzadło niewidoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 54 poz 7 na zestaw do nefrostomii trzystopniowy CH 6, Cewnik nefrostomijny odporny na zagięcia , trwałe oznakowanie , zestaw punkcyjny ze stali szlachetnej , prowadnik metalowy typ SELDINGERA z giętkim końcem, rozszerzadło niewidoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zad 54 poz 8 na zestaw do nefrostomii trzystopniowy CH 8, Cewnik nefrostomijny odporny na zagięcia , trwałe oznakowanie , zestaw punkcyjny ze stali szlachetnej , prowadnik metalowy typ SELDINGERA z giętkim końcem, rozszerzadło niewidoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź:**

TAK

P**ytanie**: do pakietu 52 poz. 4

Czy zamawiający dopuszcza Strzykawka jednorazowego użytku przeznaczona do żywienia enteralnego, oznaczona zgodnie z międzynarodowym standardem ISO dla systemów połączeń żywienia dojelitowego Enfit. Kompatybilna ze zgłębnikiem gastrostomijnym z pozycji 1 i 2. Pojemność 10 ml?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 28 wapno sodowane

W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje wapna medycznego

**Pytanie:**

Część 28 wapno sodowane

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego, od producenta wapna?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje wapna medycznego

**Pytanie:**

**Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1 - 7** – Czy Zamawiający wymaga, aby na pojedynczym opakowaniu był rysunek ostrza w skali 1:1, a na każdym ostrzu widniała nazwa producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

**Wzór umowy -** Wnosimy o dodanie do § …… projektu umowy ust. ……. o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego oraz euro w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

**Wzór umowy –**Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób / działu zajmujących się zamówieniami, zarówno po stronie Wykonawcy jak i Zamawiającego. Ułatwi to ewentualny kontakt.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

**Wzór mowy** **-** Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

1. Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw cząstkowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
2. Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr ………………… zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw cząstkowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

**Wzór umowy -** Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1.       Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2.       Dla celów Umowy ''Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3.       W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4.       Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5.       Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

zwracam się do Państwa z prośbą o wyłączenie z Pakietu mr 34 - pozycji nr 4 - Maska chirurgiczna trójwarstwowa, zakładana na gumki, tak aby stanowiła odrębną całość.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy ze względu na aktualną sytuację w kraju oraz zgodnie z zaleceniami Urzędu Zamówień Publicznych (https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego) Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty/uzupełnień/wyjaśnień/oświadczeń w formie elektronicznej (dokumenty opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym)? W przypadku zgody prosimy o podanie danych do złożenia oferty elektronicznej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Dot. projektu umowy artykuł 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie terminu dostawy na dni robocze (tak jak jest to określone w kryteriach oceny ofert i tym samym na zmianę zapisu na:

WYKONAWCA zobowiązuje się dostarczyć zamówiony towar, do siedziby ZAMAWIAJĄCEGO (magazyn sprzętu medycznego) w terminie do ….. dnia roboczego od chwili złożenia zamówienia (od poniedziałku do piątku w godzinach od 7:00 do 14:00). Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Za pisemną zgodą ZAMAWIAJĄCEGO termin dostawy towarów może być wydłużony do 7 – dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

dot. ZADANIA nr 51 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazową szczoteczkę dwustronną do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; posiadajaca plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; długość robocza 2200mm, pasująca do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-4,2mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

dot. ZADANIA nr 51 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji wkłady, które nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i tym samym nie będzie wymagał dla tej pozycji dokumentów dopuszczających?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

zad nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr antybakteryjny elektrostatyczny z portem kapno, ze złączem prostym o skuteczności antybakteryjnej 99,9999% sterylny, poziom nawilżania 33 mg H2O/l przy Vt500ml., przestrzeń martwa 51 ml, objętość oddechowa VT od 150-1200 ml, waga 28 g. pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr antybakteryjny sterylny elektrostatyczny z portem kapno, ze złączem kolankowym z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 23 cm2, objętość oddechowa VT od 150-1200 ml, waga 29 g, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz.7

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy z portem tlenowym i do odsysania z końcówką zamykaną korkiem ,skuteczność nawilżania 28,5 mg H2O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H2O przy Vt 500 ml waga 8,5 g, sterylny, opór przepływu 1,8 cm H20 przy przepływie 60 l/min pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz.8

Czy Zamawiający dopuści złącze karbowane giętkie wewnątrz gładkie z wbudowanym kolankiem obrotowym z otworem centralnym i z zatyczką?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz.17

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe dla dorosłych z rezerwuarem tlenu i drenem dł. 2,13 m?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz.15

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,45 m do 1,2 m, konektor rury 22M/15 F ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz.9

Czy Zamawiający dopuści łyżki laryngoskopowe światłowodowe jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czyste, typu Macintosh, kompatybilne z rękojeścią ISO 7376-3 zielony standard w rozmiarach 2-4?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji składający się z: nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o stożkowej podstawie minimalizującej stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej, posiadający szybkozłącze 22 F kompatybilne z ustnikami, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona (potwierdzona przez producenta), oraz uniwersalnego ustnika, złączki T z końcówkami 22F-22M/15F, i drenu tlenowego, odłączalnego, przezroczystego, wielokanałowego, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, o długości 1,8m, z końcówką standardową, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji składający się z: nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o stożkowej podstawie minimalizującej stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej, posiadający szybkozłącze 22 F kompatybilne z maskami do nebulizacji, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,1 mikrona (potwierdzona przez producenta), areozolowej maski dla dorosłych, i drenu tlenowego, odłączalnego, przezroczystego, wielokanałowego, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, o długości 2,1m, z końcówką standardową, odłączalną, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji składający się z: nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o stożkowej podstawie minimalizującej stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej, posiadający szybkozłącze 22 F kompatybilne z łącznikami T, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona (potwierdzona przez producenta), oraz samouszczelniającego łącznika T z końcówkami 22F-22M, umożliwiającego podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta, i drenu tlenowego, odłączalnego, przezroczystego, wielokanałowego, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, o długości 2,1m, z końcówką standardową, odłączalną, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30mm), dł. 1,6m, z gałęzią rozciągliwą 0,5m z końcówką 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F, portem Luer Lock i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30mm), dł. 2,4m, z gałęzią rozciągliwą 0,5m z końcówką 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F, portem Luer Lock i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pediatryczny, anestetyczny, jednorazowy, rozciągliwy w zakresie 42-200 cm, wykonany z polipropylenu, z workiem oddechowym 1L bezlateksowym z łącznikiem prostym i gałęzią 1,5 m, ze złączem rur 22mm, złączem trójnika Y i łącznikiem kolankowym z portem kapno, średnica rur 15mm, nie zawierającym PVC i ftalanów, opakowanie pojedyńcze, mikrobiologicznie czyste, jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

zad 11, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopu światłowodowego, z diodą LED, wielorazową, zgodną z normą ISO 7376-3 (standard zielony), zasilaną bateryjnie (2xAA), baterie wyjmowane, z ergonomiczną rączka antypoślizgową o rydełkowej teksturze, wielorazową, z możliwością sterylizacji – z gwarancją producenta na 400 cykli/18 min. w temperaturze 134 st. potwierdzoną w instrukcji użycia, pakowaną pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

DOTYCZY PAKIETU NR 38

Czy Zamawiający dopuści sterylne jednorazowe stripery żylne typu NABATOF w komlecie rozszerzadła/oliwki do żył o średnicach: 9,5 ,12,8 i 15,4mm, linka rozszerzadła wraz z uchwytem, oliwki(elementy prowadzące) ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z portem kapno, ze złączem prostym o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa 34 ml, objętość oddechowa 150-1500 ml, waga 22 g?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z portem kapno, ze złączem prostym o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg H2O przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 40 ml, objętość oddechowa 150-1500 ml, waga 29 g?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z portem kapno, ze zagiętym o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg H2O przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 40 ml, objętość oddechowa 150-1500 ml, waga 30 g?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z wkładem celulozowym, portem do tlenu, portem do odsysania, skuteczność nawilżania 24 mg H2O przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,5 przy przepływie 30 l/min, zakres objętości oddechowej 200-1000 ml, waga 9g?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści karbowane wewnątrz?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści z podwójnym otworem bocznym (4 mm oraz 9 mm w jednym)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści łyżkę w rozmiarze od 1 do 4?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość założenia i sprawdzenia łyżki bez konieczności zdejmowania osłonki”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 10

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość założenia i sprawdzenia łyżki bez konieczności zdejmowania osłonki”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość założenia i sprawdzenia łyżki bez konieczności zdejmowania osłonki”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści w zestawię przestrzeń martwa 15 cm?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 15, 16, 19

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 15, 16, 19 z Części nr 11 i utworzy z nich oddzielne Zadanie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1 m?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści rurę karbowaną wewnątrz, dł. min. 15 cm?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dzieci z rur rozciągliwych, długość ramion do 160 cm z workiem oddechowym bezlateksowym o poj. 1 l, dodatkowa gałąź o długości do 80 cm, łącznik Y?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści intensywność światła LED 80 000 lux, użyteczność żarówki 50 000 godzin?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z mosiądzu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści inny rodzaj baterii?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 11 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści rękojeść tylko z zielonym ringiem pod miejscem mocowania łyżki, bez czopa?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 12 pozycja 12

Czy Zamawiający wziernik do otoskopu w rozmiarach tylko 2.5 mm oraz 4.0 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 12 pozycja 12

Do jakiego otoskopu wzierników oczekuje Zamawiający?

**Odpowiedź:**

pen-scope RISTER

**Pytanie:**

Część nr 12 pozycja 27

Czy Zamawiający ma na myśli ustnik do badań endoskopowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 12 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści osłonkę na głowicę USG 34 mm (+/- 3 mm)?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie niektórych produktów na stawce VAT 23%?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie:**

Część nr 17 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną na gumki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 17 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Typ II?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 17 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę:

Półmaska filtrująca FFP2 NR D

Klasa: P2

Norma: EN 149:2001+A1:2009

Bezzaciskowe półmaski wyróżniające się wysoką skutecznością filtracji, unikalnym komfortem pracy, niską wagą oraz wyjątkowo korzystną ceną. Zastosowanie: średnio toksyczne cząstki stałe, pyły azbestu, miedzi, baru, tytanu, wanadu, chromu, manganu, pyły drewna, pył węglowy zawierający wolną krzemionkę powyżej 10%, przemysł górniczy, chemiczny, hutniczy. Zamontowany zawór wydechowy sprawia, że opory oddychania są bardzo niskie. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły) do 10 x NDS.

Skład:

Czasza półmaski:

- Igłowana włóknina poliestrowa

- Włóknina polipropylenowa typu melt blown

- Włóknina osłonowa

Elementy dodatkowe:

- Zawór wydechowy

- Taśma nagłowia

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okularki jednoczęściowe, umożliwiające szybkie i wygodne założenie, możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji, wygodne zapięcie na rzepy, możliwość dostosowania rozmiaru, takie jak na poniższej ilustracji?



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 50 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjki-ściereczki do toalety pacjenta o następującym opisie:

Miękkie i grube chusteczki, zapewniające higieniczną pielęgnację skóry, nasączone środkami myjącymi. Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry. Stosowane bezpośrednio po wyjęciu z opakowania do codziennych procedur mycia ciała pacjenta. Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce przez 20 sekund przy mocy 700 W. Nie wymagają użycia dodatkowej wody. Opakowanie a’12 sztuk z możliwością wielokrotnego zamykania. Zawierające w składzie m.in. ekstrakt z aloesu, ekstrakt z rumianku, witamina E oraz prowitamina B5 oraz diglukonian chlorheksydyny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez warstwy termoizolacyjnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy pacjenta nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, dwuwarstwowa struktura czepka z oddzieloną zewnętrzną folią od warstwy absorpcyjnej, o gramaturze 120g, w składzie m.in.: dimetikon, wyciąg z aloesu, witamina B5, Witamina E, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej oraz hamujące rozwój m.in. grzybów, pleśni, możliwość podgrzania do 20 sekund przy mocy 700 W?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50 pozycja 4-5

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 4 oraz 5 z Części nr 5 i utworzy z ich oddzielne Zadanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie prostokątnej rękawicy do mycia lub osuszania pacjenta bez impregnacji mydłem, wykonaną w 50% z wiskozy oraz 50% z włókien poliestrowych, o gładkiej strukturze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Zadanie nr 30

Poz nr 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę bierną jednorazową, dwudzielną, dla dorosłych, niekierunkową, z pasem bezpieczeństwa, który gwarantuje równomierny rozkład prądu, pokrytą hydrożelem o wysokich właściwościach klejących, z zakończeniem na klips do aparatu firmy EMED, współpracującą z systemem monitorowania jakości przylegania elektrody neutralnej, z etykietą samoprzylepną z datą ważności i numerem katalogowym, powierzchnia czynna 110cm2, powierzchnia kontaktowa 170cm2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 3, pozycja 10-27

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utrzymania anatomicznego kształtu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 3, pozycja 28-36, 41-43, 55-58

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 3, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurki intubacyjnej o średnicy 2,0 mm i długości 310 mm (±10), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 3, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurki intubacyjnej o średnicy 3,3 mm i długości 390 mm (±10), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 3, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurki intubacyjnej o średnicy 4,7 mm i długości 390 mm (±10), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 5, pozycja 6

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 6, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana wykonane z lateksu w opakowaniu folia-papier?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 6, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a w opakowaniu folia / folia-papier?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 6, pozycje 7-16

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 9, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do kontrolowanego odsysania CH 10 x 600 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu harmonijki?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 12, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz do pępowiny o długości ok. 52 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 18, 22, 26

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 19-21

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra z ramionami w rozmiarze 450x180mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarze CH16?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści worki na żółć z jednym odprowadzeniem ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 25

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 16, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do lewatywy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 20, pozycja 21-22

Czy Zamawiający dopuści silikonowe sondy Sengstakena?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 20, pozycja 23-26

Czy Zamawiający dopuści w miejsce sond do karmienia z zatyczką zgłębniki żołądkowe, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 20, pozycja 23-26

Czy Zamawiający dopuści sondy do karmienia o długości 500mm?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu EKG AsCard1 w rolce o długości 30m z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 21, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści papier KTG o wymiarze 152mm x 90mm x 150 kartek z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 21, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści papier o rozmiarze 108mm x 23m z przeliczeniem ilości na 109 rolek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 31, pozycja 5

Czy Zamawiający w miejsce drenu prostego z czystego silikonu 28F dług. 50 cm dopuści dren 27F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 31, pozycja 1-9

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 31, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści silikonowy radiocieniujący dren wielokanalikowy w rozmiarze 400mm x 25mm – 9 kanalików?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 31, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści silikonowy radiocieniujący dren wielokanalikowy w rozmiarze 400mm x 45mm – 16 kanalików?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 34, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości 120cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 34, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 34, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę foliową o szerokości 14cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę foliową o szerokości 16cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 45, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparat RTG 3 częściowy:

- górna osłona w rozmiarze 100 x 160cm,

- dolna osłona w rozmiarze 80 x 150cm,

- 2 taśmy samoprzylepne w rozmiarze 3cm x 100cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 6-8

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 6-8 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postepowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, nawilżone myjki w formie chusteczek do delikatnego i skutecznego oczyszczania skóry zanieczyszczonej moczem i /lub kałem. Nie wymagają namoczenia oraz spłukiwania. Doskonale usuwają zanieczyszczenie również w obecności krwi i białka. Zawierają substancje nawilżające oraz dimetikon działający ochronnie na skórę. Rozmiar 33 cm x 22 cm, gramatura 55 g/m2. Zawarta formuła o naturalnym pH, tolerancja dla skóry potwierdzona dermatologicznie. Zapachowe, nie zawierają lateksu. W opakowaniu a’25 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z materiału włókninowego Molton o gramaturze 75 g/m², miękka, bez zawartości środka myjącego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 50, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z bardzo miękkiego materiału włókninowego Spunlace o gramaturze 80 g/m², miękka, bez zawartości środka myjącego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 30 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm2 i powierzchni przewodzącej 110 cm2 systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem

Prosimy o odstąpienie od wymogu wklejanych etykiet

lub

Prosimy o dopuszczenie elektrody biernej, uniwersalnej dla dorosłych, prostokątnej, o zaokrąglonych brzegach, jednorazowej, żelowej, dzielonej na dwie równe symetryczne części, o wymiarach: 202 x 101 mm, powierzchnia aktywna 118 mm3, pakowanej pojedynczo.

Prosimy o odstąpienie od wymogu wklejanych etykiet

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 30 Poz. 2

Prosimy o wydzielenie poz. 2 do osobnej części, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 43 Poz. 1

Prosimy o podanie mankietu w jakim rozmiarze do wyboru, oczekuje zamawiający: 10-19 cm, 18-26 cm czy

25-35 cm?

**Odpowiedź:**

25-35 cm

**Pytanie:**

Część 43 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 46-66 cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 43 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 34-47 cm

Lub

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 25-35/53cm

Lub

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 25-35/44cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w rozmiarze 25-35/53cm

**Pytanie:**

Część nr 51

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczotek o długości włosia 20 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 51

Czy Zamawiający w pozycji 4 i 5 Części 51 dopuści zaoferowanie pętli o grubości drutu 0,33 mm, długość 2400 mm.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 51

Czy Zamawiający w pozycji 6 Części 51 dopuści zaoferowanie ustników z gumka tekstylną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 52

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawów ze zgłębnikiem wykonanym z silikonu o długości 60 cm.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 52

Czy Zamawiający w pzycji2 dopuści zaoferowanie zgłębników w rozmiarze Ch18/ 24 cm, pojemność balonu 20 ml, , z pojedynczą linią cieniująca w RTG na całej długości , z podziałką co 2,0 cm, z płytką zewnętrzną, bez zacisku, o konstrukcji nie wymagającej stosowania zacisku do przed cofaniem się diety.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 52

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie zestawów z terminem przydatności 32 – 60 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Odnośnie Pakietu nr 5 poz. 4: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy w pakiecie nr 36 zamawiający dopuści szczoteczki o parametrach opisanych w SIWZ, jednak pakowane po 25 szt. w opakowaniu stanowiącym jednocześnie podajnik?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 8 z pakietu 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 51, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści szczypce w osłonce wykonanej z PE, o długości roboczej 1600cm, pakowane w oddzielne sterylne pakiety po 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 51, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści szczypce w niebieskiej osłonce wykonanej z PE, pakowane w oddzielne sterylne pakiety po 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 51, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści szczotkę o długości roboczej 2500mm, długości włosia 20mm, współpracującą z kanałem roboczym 2,8-4,2mm, pakowane po 100 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 51, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści pętle plecione z drutu o grubości 0,30mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 51, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści pętle plecione z drutu o grubości 0,41mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część 51, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści ustnik z gumką tekstylną regulowaną co 15mm (która w odróżnieniu od sylikonowej nie sprawia dyskomfortu pacjentów poprzez ciągnięcie za włosy), pakowany po 100 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część 51, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści igły o średnicy 21G lub 23G (do wyboru Zamawiającego), o długości wkłucia 4mm lub 6mm (do wyboru Zamawiającego), o kącie ścięcia ostrza 23,5 i długości roboczej 1600mm lub 2300mm, pakowane po 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Pakiet r 1 poz. 9

Proszę o dopuszczenie igieł z filtrem w wymagany rozmiarze przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet r 1 poz. 9

Proszę o dopuszczenie igieł z filtrem w rozmiarze 1,2 x 50 mm bez filtra w rozmiarze 1,2 x 40 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza bez filtra w rozmiarze 1,2 x 40 mm

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz. 13

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz. 10-13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki 2 – cz j. u. z tłokiem w kolorze kontrastującym innym niż biały/mleczny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz. 10-13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki 2 – cz j. u o klasie wyrobu II a.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz. 14-15

Proszę o dodanie informacji, na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający oraz jakie strzykawki są rozpoznane w menu pompy i wpisane w instrukcje (mimo że pompa może być ta sama, to model wyprodukowany później, może mieć inne strzykawki wpisane w swoje menu, lista strzykawek może się poszerzyć).

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz.14-15

Zwracam się z prośba do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby strzykawki w ww. pozycjach były wpisane przez producenta w instrukcję obsługi pomp, a tym samym prosimy o dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych do pomp infuzyjnych o poj. 50 ml w kolorze bursztynowym oraz transparentnym będących odpowiednikami strzykawek znajdujących się w wykazie załączonym do instrukcji obsługi pompy. Producent gwarantuje pełną kompatybilność ww. strzykawek z wymaganymi przez Zamawiającego pompami infuzyjnymi. Wnioskujemy również o dopuszczenie dołączenia do oferty oświadczenia potwierdzającego kompatybilność oferowanych strzykawek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Pakiet nr 1, poz.18-21

Zwracam się z prośba do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 2, poz. 5, poz. 6

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC. Zmawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 7

Proszę o dopuszczenie przedłużacza do pomp bursztynowego w rozmiarze 200 cm.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 4, poz. 1-2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 4, poz. 1-2

Zwracam się z prośba o dopuszczenie kaniul wykonanych z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 15, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 18 G 1,2 x 45 mm przepływ 100 ml/min. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 15, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 15, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętniczej bez sytemu mocowania z okienkiem. Oceny opis wskazuje tylko jednego producenta, który ma dostęp do tego systemu, co nie daje możliwości złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej innym wykonawcą.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 44, poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaworu z przepływem 650 ml/min.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ

**Pytanie:**

Pakiet nr 44, poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 1 poz. 10-13:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek ze skalą oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 1 poz. 13:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu zbiorczym 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 1 poz. 14-15:

Prosimy o informacje jakich producentów i jakie typy pomp strzykawkowych są na wyposażeniu Zamawiającego, w celu zachowania kompatybilności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający posiada pompy firm: Medima, Kwapisz, Ascor, Fresenius, Braun

**Pytanie:**

Część Nr 1 poz. 14-15:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek niewymienionych w menu pomp infuzyjnych będących na wyposażeniu Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz muszą być kompatybilne z pompami Zamawiającego

**Pytanie:**

Część Nr 1 poz. 16:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez logo producenta na strzykawce, reszta zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 4 poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul pakowanych w opakowanie typu blister – papier klasy medycznej

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 20-23:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour 3-drożnych wykonanych z półtwardego lateksu z balonem 50ml i 80 ml zapewniające dostosowanie rozmiaru cewnika i balonu do warunków anatomicznych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 24-26:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarach 6Fr/28 i 7Fr/28, reszta zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 24-26:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewniki były wykonane z silikonu - materiału najbardziej odpornego na załamania i najbardziej bio-kompatybilnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z silikonu

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 27-29:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych pojedyńczo zagiętych wykonany z Vorteku, z zamknietym końcem zakładanym do miedniczki nerkowej, oczka na pętli i w części ostrej cewnika, dł 90 cm skalowany co 1 cm z giętką prowadnicą drutową pokrytą policzterofluarbetylenem (PTFE), zacisk, zatyczka i łącznik do worka moczowego F 6, 7, 8 – takich jak obecnie stosowanych przez Zamawiającego

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 44-47:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarach 6,7,8Fr, reszta zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 6 poz. 44-47:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów z cewnikiem pigtail Ch 6,do cystoskopu. Cewnik pigtail z poliuretanu zakończony od strony pęcherza zamkiem kompatybilnym z zamkiem popychacza umożliwiającym obracanie i wycofanie cewnika. Zmontowany fabrycznie. Cewnik skalowany co 1 cm z linią pozycyjną ułatwiające pozycjonowanie w moczowodzie. Prowadnica z wewnętrznym mandrynem umożliwiającym dodatkowe zmiękczenie końcowego odcinka o długości 100, popychacz długości około 43 cm.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 1-3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do kontrolowanego odsysania o długości 35cm, reszta zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 1-3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki i kontola ssania muszą tworzyć ze sobą kąt ostry?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 1-3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do kontrolowanego odsysania mają posiadać przeźroczysty łącznik ułatwiający wizualizację odsysanej wydzieliny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 4 -10:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 4 -10:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana, co zapobiega zsuwaniu się konektora cewnika z końcówki ssaka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 4 -10:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy otwory boczne w cewniku mają być naprzeciwległe?

**Odpowiedź:**

otwory boczne w cewniku mają być naprzeciwległe

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos mikrobiologicznie czystych powszechnie stosowanych w placówkach służby zdrowia, dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości łącznie z częścią opasającą głowę, długość drenu 2.1m, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysty mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 9 poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos dla dzieci mikrobiologicznie czystych powszechnie stosowanych w placówkach służby zdrowia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 1,2:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga maski tlenowej dla dorosłych wolnej od DEHP, z wyraźny oznaczeniem – przekreślony symbol PHT, DEHP na opakowaniu jednostkowym, dł. drenu 210 cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o skuteczności o skuteczności anty bakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H20/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, objętość oddechowa VT od 300-1000 ml, waga 24 g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra ze złączem kolankowym o skuteczności o skuteczności anty bakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H20/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, objętość oddechowa VT od 300-1000 ml, waga 24 g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski z zaworem skierowanym pionowo w części nosowej maski umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankietu do indywidualnych potrzeb pacjenta. Maska zapewniająca możliwość pracy w środowisku MRI. Pozostałe parametry wg SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 6:

Czy Zamawiający oczekuje, aby maska wraz z nebulizatorem pozbawiona była szkodliwego bisfenolu , a także lateksu oraz posiadała możliwość stosowania jej w środowisku MRI?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11, poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika karbowanego z kolankiem obrotowym z podwójnym otworem bocznym ( 4 mm oraz 9,5 mm w jednym )- pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 9-11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki laryngoskopowej jednorazowej światłowodowej mikrobiologicznie czystej, opakowanie folia-folia, nie wymagające dodatkowych osłonek.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 9-11:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga łyżek w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja wykonanej z PCV niezawierającego ftalanów (DEHP), z oznaczeniem CE, symbolu „jednorazowego użycia” oznaczeniem typu łyżki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek w rozmiarach od 2 do 4.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%, z ustnikiem i drenem 210 cm, produkt czysty biologicznie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga potwierdzenia następujących parametrów nebulizatora w badaniach producenta: przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 13:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%, z maską i drenem 210 cm, produkt czysty biologicznie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 13:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga potwierdzenia następujących parametrów nebulizatora w badaniach producenta: przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 14:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%, z maską i drenem 210 cm, produkt czysty biologicznie, martwa przestrzeń 15 cm, w zestawie łącznik T (ID 22mm/OD 22mm) wyposażony w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora,

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 14:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga potwierdzenia następujących parametrów nebulizatora w badaniach producenta: przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 15:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy czas użycia obwodu oddechowego ma być potwierdzony w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 17:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga maski tlenowej dla dorosłych z rezerwuarem tlenu i drenem o przekroju gwiazdkowym, wolnej od DEHP, z wyraźny oznaczeniem – przekreślony symbol PHT, DEHP na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 17:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli dren tlenowy o dł. 210cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 18:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznik z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 18:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik by być pozbawiony lateksu, DEHP orab BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 20:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego układu oddechowego, dwururowego, karbowanego, do aparatu do znieczulania, pediatrycznego, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 11 poz. 21:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, Rękojeść laryngoskopu światłowodowego (standardowa), zasilana bateryjnie (2xAA), zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm, ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene) pozbawionym latexu i odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, z kartridżem, możliwość sterylizacji, gwarancja 5 lat.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 14 poz. 4-5:

Czy zamawiający wymaga, aby zawór posiadał neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania, co zapobiegnie refluksowi krwi do naczynia po odłączeniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 14 poz. 6:

Czy Zamawiający oczekuje, aby filtr wbudowany był na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 15 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul

1,8 x 45 mm – przepływ 236 ml/min

1,3 x 45 mm – przepływ 103 mlmin

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 15 poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, wskazującym kierunek aplikacji , z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 15 poz.2:

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 7 do osobnego pakietu co pozwoli na zlozenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część Nr 18 poz. 18:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierających transparentny cewnik Foleya wykonany z silikonu z miękkim balonem z krótkim atraumatycznym, z dwoma oczka. Linia kontrastująca widoczna w RTG na całej długości cewnika oraz na końcówce dł. cewnika 42 cm. Rozrywana kaniula o długości 12 cm, ze specjalnym szlifem zatyczka schodkowa Cewnik 13 CH (balon 5 ml) kaniula 15 CH posiadający worek o poj. 2 litrów takich jak obecnie stosowanych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 18 poz. 19-22:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów kehra do drenażu dróg żółciowych, wykonanych z wzmocnionego lateksu, z linią RTG, wymiary 80 x 5 x 5, w rozm. CH12-CH18.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 18 poz. 27:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierających transparentny cewnik Foleya wykonany z silikonu z miękkim balonem z krótkim atraumatycznym, z dwoma oczka. Linia kontrastująca widoczna w RTG na całej długości cewnika oraz na końcówce dł. cewnika 42 cm. Rozrywana kaniula o długości 12 cm, ze specjalnym szlifem zatyczka schodkowa Cewnik 10 CH (balon 5 ml) kaniula 13 CH posiadający worek o poj. 2 litrów takich jak obecnie stosowanych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 22 poz. 1-5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem do wymiany transprentny cewnik Foleya wykonany z silikonu z balonem o poj. do 15 ml z krótkim atraumatycznym ,centralnie otwartym zakończeniem cewnika (zaokrąglone krawędzie) z dwoma owalnymi oczkami, linia kontrastująca w RTG na całej długości cewnika oraz na końcówce. Dł. cewnika 40 cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 22 poz. 1-5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley wykonanego z silikonu, z balonem 10 ml i pakowaną łącznie strzykawką z 10% roztworem gliceryna zapewniającym utrzymanie cewnika do 90 dni, dł. 41 cm rozmiary CH12-22

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 22 poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnic stalowy Lunderquist`a zagiętych ze sztywnym rdzeniem oraz elastyczną końcówką typu J. Średnia 0,035 " długość 85 cm (miękki koniec 4,5cm następnie półsztywny na dł. 5,5cm dalej sztywny. Prowadnik zapakowany w podajniku ułatwiającym jego aplikację.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 22 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do Nefrostomii z Pgtailem 8 CH drugie rozszerzadło z rozrywaną koszulką. Częściowa igła punkcyjna 18G o dł. 20 cm silikonowany prosty adapter między cewnikiem a workiem na mocz cewnik wykonany z Vortek Pigtail 8 CH z otworami w wewnętrznej stronie pętli wyskalowanym co 1 cm , mięknący w temp. ciała. Cześć nerkow / pętla zwężające się ku końcowi ułatwijące dylatację rozszerzadła: CH 7/2,3 mm oraz 9CH/ 3 mm z roboczą koszulką, prowadnik pokryty teflonem , zagięty średnica 0,038",orągła silikonowa tulejka do umocowania cewnika do skóry , zagięta końcówka do umiejscowienia cewnika takie jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 22 poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do Nefrostomii z cewnikiem 10 lub 12 CH z balonem oraz ostatnie rozszerzadło z rozrywaną koszulką. Częściowa igła punkcyjna 18G dł. 20cmcm , silikonowy cewnik CH 12 z zintegrowanym miękkim zintegrowanym balonem 5 ml , centralnie otwartym końcówką 2 oczka , wyskalowany w cm. widoczny w RTG dł. 40 cm. Rozszerzadła w zależności od rozmiaru ostatnie z roboczą rozrywaną koszulką , prowadnik Schullera , zagięty dł. 100 cm z podajnikiem , takie jak obecnie stosowane przez Zamawiającego .

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 23 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy Seldingera dł. 150 cm pokryta powłoką PTFE na całej długości z miękkim prostym bezpiecznym końcem do-nerkowym. Rozmiar 0,035˝

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 39 poz. 1-4:

Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający nie miał na myśli dotychczas używanego i sprawdzonego zestawu do autotransfuzji krwi w składzie:

1. Łącznik Y (możliwość pracy z 1 lub 2 drenami); Mieszek 200 ml z zastawką antyzwrotną. Mieszek wytwarza wstępne podciśnienie 70 mmHg, które następnie przechodzi w grawitacyjne;

Worek na krew 700 ml z zastawką i początkowym filtrem krwi 175u;

2. Worek na drenaż przedłużony 700 ml z zastawką antyzwrotną

3. Aparat do przetoczeń z filtrem kaskadowym 175/40/10µ

4. Worek na krew 700 ml z zastawką antyzwrotną i pierwszym filtrem 175µ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

**Pytanie:**

Część 44 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu,przeżroczysty, membrana jednorodna,przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia 0,09 ml , przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 50 poz. 1:

Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli myjki o wymiarach 20x20 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w rozmiar

**Pytanie:**

Część Nr 50 poz. 3:

Czy zamawiający wymaga aby zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05.11.2010r zestaw do toalety jamy ustnej zarejestrowany był w klasie IIA?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 50 poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca. Myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 30 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający, usuwający przykry zapach, nawilżający, o właściwościach kojących, z wysoką zawartością aloesu chroniącą przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym na klips opakowaniu chroniącym przed wysychaniem myjek. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny. 48 myjek w opakowaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przez skórnego metodą jednostopniową – trokar 9F, cewnik 8F, tak jak obecnie stosowany.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową – trokar 12F, cewnik 11F, tak jak obecnie stosowany.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową – trokar 15F, cewnik 14F, tak jak obecnie stosowany.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii z cewnikiem z zagiętym końcem w rozmiarze 11 Fr, rozrywalną kaniulą 12cm, 2l workiem na mocz, zaciskiem i silikonowa tulejką do mocowania cewnika, tak jak obecnie stosowany.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii z cewnikiem z zagiętym końcem w rozmiarze 14Fr, rozrywalną kaniulą 12cm, 2l workiem na mocz, zaciskiem i silikonowa tulejką do mocowania cewnika, tak jak obecnie stosowany.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część Nr 54 poz. 4-5:

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw do cystostomii posiadał 2l worek na mocz i silikonowa tulejkę do mocowania worka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w art. 5 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów art. 6 pkt. 1, 3:

1. W przypadku opóźnienia w dostawie zamówionego lub reklamowanego towaru WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w wysokości 0,50 % wartości **brutto** nie zrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto** **opóźnionej lub reklamowanej części dostawy,**
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto **niezrealizowanej części umowy**, za daną część.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pozycji 2 część 7 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zakrzywione i długościach: 15 cm, , 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflecx

- radiocieniujący szaft cewnika

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z części 7 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie –** dotyczy zadania nr 5 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne pakowane w opakowania foliowe? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie –** dotyczy zadania nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści utrwalacz do wymazów cytologicznych o pojemności 150 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 22: cewniki , kaniule urologiczne Dotyczy: Pozycji nr 7

Czy zamawiający dopuści prowadnik o średnicy 0,035”/0,89 mm oraz adapter pomiędzy cewnikiem i workiem na mocz który nie jest silikonowany?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

Część nr 22: cewniki , kaniule urologiczne Dotyczy: Pozycji nr 8

Czy zamawiający dopuści igłę punkcyjną o długości 18,5 cm ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

# **Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych** (tekst jednolity: Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) **zamawiający modyfikuje treść SIWZ w następujący sposób:**

* **część nr 33, poz. poz. 1, 2 i 5 kol. Nr. 2 NAZWA TOWARU – otrzymuje brzmienie:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | Klipsy średnio- duże do klipsownicy laparoskopowej Pilling Weck 114527 wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej takie informacje jak: nr kat, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i data ważności op. 10 szt |
| 2 | Klipsy duże (rozmiar XL) polimerowe niewchłanialne, wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej takie informacje jak: nr kat, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i data ważności op 6 szt. |
| 5 | Klipsy tytanowe sterylne, rozmiar LARGE, do klipsownicy naczyniowej Horizon, wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej takie informacje jak: nr kat, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i data ważności op. 6 szt |

**Pozostałe zapisy pozostają bez zmian**

* **część nr 1, poz. poz. 10 – 13 kol. Nr. 2 NAZWA TOWARU – otrzymuje brzmienie:**

|  |  |
| --- | --- |
| 10 | strzykawka 1 x uż. 2-3 ml. strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. |
| 11 | strzykawka 1x uż. 5-6 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. |
| 12 | strzykawka 1x uż. 10-12 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. |
| 13 | strzykawka 1x uż. 20-24 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. |

**Pozostałe zapisy pozostają bez zmian**

* **część nr 6, poz. poz. 48 kol. Nr. 2 NAZWA TOWARU – otrzymuje brzmienie:**

|  |  |
| --- | --- |
| 48 | Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikem pigtail Ch 4,8 /28 o średnicy pętli max. 1,6 cm do ureterorenoskopu. Cewnik pigtail z poliuretanu zakończony od strony pęcherza zamkiem kompatybilnym z zamkiem popychacza umożliwiającym obracanie i wycofanie cewnika. Zmontowany strylnie fabrycznie. Cewnik skalowany co 1 cm z linią pozycyjną ułatwiające pozycjonowanie w moczowodzie. Prowadnica z wewnętrznym mandrynem umożliwiającym dodatkowe zmiękczenie końcowego odcinka o długości 150, popychacz długości 90 cm o średnicy max. 0,028”. W opakowaniu karta pacjenta oraz min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji chorego. |

**Pozostałe zapisy pozostają bez zmian**

* **część nr 22, poz. poz. 7,8 kol. Nr. 2 NAZWA TOWARU – otrzymuje brzmienie:**

|  |  |
| --- | --- |
| 7 | Nefrostomia z Pgtailem 8 CH drugie rozszerzadło z rozerewlną koszulką.Zestaw do przeskórnej nefrostomii. Częściowa igła punkcyjna 17,5 G (1,3 mm) o dł. 18,5 cm silikonowany prosty adapter między cewnikiem a workiem na mocz polireutanowy cewnik Pigtail 8 CH z otworami w wewnętrznej stronie pętli wyskalowanym co 1 cm , mięknący w temp. ciała. Cześć nerkow / pętla zwężające się ku końcowi ułatwijące dylatację rozszerzadła: CH 7/2,3 mm oraz 9CH/ 3 mm z roboczą koszulką, prowadnik pokryty teflonem , zagięty średnica 0,038"( 0,97 mm) dł 100 cm orągły silikonowy dysk do umocowania cewnika do skóry , zagięta końcówka do umiejscowienia cewnika, w opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji pacjenta |
| 8 | Nefrostomia z cewnikkiem 12 lub 14 CH z balonem oraz ostatnie rozszerzadło z rozrywalną koszulką. Zestaw do przeskórnej nefrostomii. Częściowa igła punkcyjna 17,5 G (1,3 mm) o dł. 17,5 cm , silikonowy cewnik CH 12 z zintegrowanym miękkim balonem 5 ml , centralnie otwartym końcówką 2 oczka + 2 dodatkowe oczka do drenażu cewnika, wyskalowany w cm. widoczny w RTG dł 43 cm. Rozszerzadła CH 7/9/11/ oraz 13 CH z roboczą rozrywalną koszulką , prowadnik Landerquista , zagięty średnica 0,035" /0,89 mm długość 90 cm z podajnikiem , strzykawka z 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balona cewnika silikonowego, w opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji pacjenta |

**Pozostałe zapisy pozostają bez zmian**

* **część nr 28, poz. poz. 1 kol. Nr. 2 NAZWA TOWARU – otrzymuje brzmienie:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | Wapno sodowane - medyczne z indykatorem do stosowania w aparatach do znieczuleń w celu pochłaniania dwutlenku węgla dopuszczalne pylenie 03,2 % twardość min 99 %, wilgotność min 15 % |

**Pozostałe zapisy pozostają bez zmian**

* **Zamawiający w części nr 1 skreśla poz. nr 18, 19, 20, 21 - część nr 1 po modyfikacji zawiera 17 pozycji:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | CZĘŚĆ NR. 1 strzykawki i igły j/użyt. |  |  |  |  |  | załączniki nr. 2 |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| **LP** | **NAZWA TOWARU** | **J.M.** | **ILOŚĆ** | **cena jedn netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **Producent/ nr.katalogowy** |
| 1 | igła iniekcyjna 1 x użyt.Luer - Lock 0,5 x 25 /100 | op. | 50 |  |  |  |  |  |
| 2 | j.w. 0,5 x 40/100 | op. | 10 |  |  |  |  |  |
| 3 | j.w. 0,6 x 30-32 /100 | op. | 40 |  |  |  |  |  |
| 4 | j.w. 0,7 x30- 32 /100 | op. | 150 |  |  |  |  |  |
| 5 | j.w. 0,8 x 40 /100 | op. | 500 |  |  |  |  |  |
| 6 | j.w. 0,9 x 40 /100 | op. | 150 |  |  |  |  |  |
| 7 | j.w. 1,2 x 40 /100 | op. | 800 |  |  |  |  |  |
| 8 | igła do Novopenu - rozmiar 0,3 x 8 mm w op 100 szt | op. | 120 |  |  |  |  |  |
| 9 | igła jałowa do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków o specjalnej konstrukcji, ostrze igły ścięte pod kątem 45 st. bez filtra, zapobiegającym fragmentacji korka, przeznaczona do pobierania leków z fiolek z gumpowym korkiem, op. a 100 szt  - rozmiar 1,2 x 40 mm (18G), 40 mm, 50 mm (do wyboru zamawiającego) | op. | 500 |  |  |  |  |  |
| 10 | strzykawka 1 x uż. 2-3 ml. strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. | op. | 350 |  |  |  |  |  |
| 11 | strzykawka 1x uż. 5-6 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. | op. | 800 |  |  |  |  |  |
| 12 | strzykawka 1x uż. 10-12 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. | op. | 450 |  |  |  |  |  |
| 13 | strzykawka 1x uż. 20-24 ml strzykawki z podwójną kryzą graniczną zapobiegającą wypadnięciu tłoka, dwuczęściowe z prostym, na całej długości cylindra, sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, bez przewężeń, strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego z końcówką Luer/ 100 szt. | op. | 800 |  |  |  |  |  |
| 14 | Strzykawka trzyczęściowa 50/60 ml do pompy infuzyjnej, posiadająca skalę pomiarowąi podwojnym uszczelnieniem tłoka Luer- loc. Strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki. Przystosowana do pracy z pompami, rozpoznawane w menu pompy i/lub wpisane w instrukcji obsługi. | szt. | 1500 |  |  |  |  |  |
| 15 | Strzykawka trzyczęściowa 50/60 ml do pompy infuzyjnej do leków światłoczułych, posiadająca skalę pomiarową, podwojne uszczelnioenie tłoka. Strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki. Przystosowana do pracy z pompami, rozpoznawane w menu pompyi/lub wpisane w instrukcji obsługi. | szt. | 5000 |  |  |  |  |  |
| 16 | strzykawka 1x uż. 100 ml Janeta jałowa niepirogenna z dołączonym łącznikiem Luer strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki. | szt. | 3500 |  |  |  |  |  |
| 17 | strzykawka 1x uż. TBC z igłą 0,5 x 16 mm/ 100 szt. strzykawki mają posiadać nadrukowane logo producenta na cylindrze w celu identyfikacji strzykawki bez opakowania jednostkowego | op. | 10 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Oświadczamy że oferowane wyroby medyczne są dopuszczone do sprzedaży i posiadają wymogi określone w Ustawie z dnia z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U z 2019 poz. 175) (świadectwa dopuszczenia do obrotu, deklaracja zgodności, dokumenty informujące o oznakowaniu produktów znakiem CE). Dokumenty (kompletne) w formie oryginału lub kopii poświadczonych „za zgodność z oryginałem” udostępnimy na każde żądania zamawiajacego** | | | | | | | |
|  | W przypadku zaoferowania produktów dopuszczonych przez Zamawiającego w "Pytaniach i odpowiedziach" Wykonawca wprowadza odpowiedni zapis do formularza cenowego w kolumnie nr 2 "Nazwa towaru" | | | | | | | |
|  | W przypadku braku nr katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie które będzie występować na fakturze VAT | | | | | | | |

* **Zamawiający jednocześnie modyfikuje ilości pozostałych pozycji w związku z utworzeniem nowego zadania 1 A które otrzymują brzmienie:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | CZĘŚĆ NR. 1 A strzykawki |  |  |  |  |  | załączniki nr. 2 |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| **LP** | **NAZWA TOWARU** | **J.M.** | **ILOŚĆ** | **cena jedn netto** | **wartość netto** | **stawka VAT** | **wartość brutto** | **Producent/ nr.katalogowy** |
| 1 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu; 3 ml, skalowana co 0,1 ml op. 100 szt. | op. | 5 |  |  |  |  |  |
| 2 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu; 5 ml, skalowana co 0,2 ml op. 100 szt. | op. | 10 |  |  |  |  |  |
| 3 | Strzykawka trzyczęściowa bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu; 10 ml, skalowana co 0,2 - 05 ml op. 100 szt. | op. | 5 |  |  |  |  |  |
| 4 | Strzykawka doustna 1-20 ml (do wyboru przez Zamawiajacego) z purpurowym tłokiem, skalowana w kroplach, łyżeczkach i  ml, z zatyczką , sterylna, pakowana pojedynczo | szt. | 500 |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Oświadczamy że oferowane wyroby medyczne są dopuszczone do sprzedaży i posiadają wymogi określone w Ustawie z dnia z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U z 2019 poz. 175) (świadectwa dopuszczenia do obrotu, deklaracja zgodności, dokumenty informujące o oznakowaniu produktów znakiem CE). Dokumenty (kompletne) w formie oryginału lub kopii poświadczonych „za zgodność z oryginałem” udostępnimy na każde żądania zamawiajacego** | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | W przypadku zaoferowania produktów dopuszczonych przez Zamawiającego w "Pytaniach i odpowiedziach" Wykonawca wprowadza odpowiedni zapis do formularza cenowego w kolumnie nr 2 "Nazwa towaru" | | | | | | | |
|  | W przypadku braku nr katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie które będzie występować na fakturze VAT | | | | | | | |

**Zmodyfikowane formularze w załączeniu**

**Przedstawione wyjaśnienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców zainteresowanych postępowaniem i stają się integralną częścią SIWZ.**

**Zamawiający**