



## WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa podstawowych wyrobów medycznych na potrzeby Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **TP 7/2024**

- I. Działając na podstawie art. 284 ust.2 i 6 oraz art. 286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

### **Pytanie nr 1**

#### Część 22 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod dla dorosłych prostokątnych o wymiarach 30mm x 44mm.

### **Odpowiedź na pytanie nr 1**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

### **Pytanie nr 2**

#### Część 35 poz.3

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia. W pozycji nr 3 znajdują się 2 różne typy papierów

### **Odpowiedź na pytanie nr 2**

Zamawiający wymaga papieru do KTG do aparatu Sonicaid (143x15x300). Zamawiający zmienia treść SWZ Formularz asertymentowo cenowy\_ZMIANA uwzględniający powyższa zmianę.

### **Pytanie nr 3**

#### Część 35 poz.4

Prosimy o podanie czy papier ma być z nadrukiem czy bez.

### **Odpowiedź na pytanie nr 3**

Zamawiający wymaga papieru z nadrukiem.

### **Pytanie nr 4**

#### Część 24 poz. 1-3

Czy w w/w pozycjach Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów pakowanych w podwójne opakowanie: zewnętrzne folia-papier i wewnętrzne folia i fabrycznie wyposażonych w zatyczki/osłonki do zabezpieczenia światła drenu przed zabrudzeniem?

### **Odpowiedź na pytanie nr 4**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 5**

#### Część 24 poz. 4 i 5

Czy w poz.4 i 5 należy zaoferować wkłady workowe kompatybilne z osprzętem (pojemnikami wielorazowymi i uchwyty do zawieszania) będącymi już na wyposażeniu szpitala?

### **Odpowiedź na pytanie nr 5**

Zamawiający wymaga wkładów workowych kompatybilnych z osprzętem będących już na wyposażeniu szpitala.

### **Pytanie nr 6**

#### Część 24 poz. 4 i 5

Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 4 i 5 wkładów

workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmujących mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź na pytanie nr 6**

Zamawiający oczekuje wkładów workowych w formie sprasowanej- złożonej, tak aby zajmowały mało miejsca w opakowaniu zbiorczym.

**Pytanie nr 7**

Część 24 poz. 9

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w pozycji 9 końcówek do odsysania pola operacyjnego Yankauer w rozmiarze CH24. Produkt jednorazowy sterylny, pakowany w podwójne opakowanie: wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier.

**Odpowiedź na pytanie nr 7**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 8**

Część 36, poz.1

Czy oferowane lejce mają być pakowane pojedynczo (w sterylnych saszetkach po 1 sztuce)?

**Odpowiedź na pytanie nr 8**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu

**Pytanie nr 9**

Część 40, poz.1

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w tej pozycji trokarów o parametrach opisanych w SWZ o następujących długościach:

Rozmiary Ch12 -16- długość 22-23 cm

Rozmiary CH20-32- długość 39 cm

**Odpowiedź na pytanie nr 9**

Zmawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 10**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w pozycji 3 zestawów do drenażu opłucnej i odbarczania odmy o następujących parametrach: worek na wydzielinę 2000 ml z zastawką antyrefluksową i zaworem spustowym; komplet drenów połączeniowych, strzykawka trzyczęściowa 50/60 ml lock, dren łączący z łącznikiem typu Y z zaworem automatycznym jednokierunkowym blokującym przepływ powietrza, igła Veresa, z kolorowym wskaźnikiem i kranikiem dwudrożnym zamykającym przepływ na igle

**Odpowiedź na pytanie nr 10**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 11**

Część 9 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zacisk rolkowy w kolorze białym?

**Odpowiedź na pytanie nr 11**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 12**

Część 9 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi ze śladową zawartością ftalanów?

**Odpowiedź na pytanie nr 12**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

**Pytanie nr 13**

Część 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zacisk rolkowy w kolorze białym?

**Odpowiedź na pytanie nr 13**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 14**

Część 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi ze śladową zawartością ftalanów?

**Odpowiedź na pytanie nr 14**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 15**

Część 13 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 6ml wytwarzającym cząsteczki o średnicy max 2,0 – 2,2?

**Odpowiedź na pytanie nr 15**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 16**

Część 13 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z workiem z silikonowymi nakładkami tylko na otworach wentylacyjnych?

**Odpowiedź na pytanie nr 16**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 17**

Część 13 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

**Odpowiedź na pytanie nr 17**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 18**

Część 13 pozycja 8

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z dyszą venturiego o parametrach:

- Wyposażona w 6 zwężek Venturiego (24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%)
- Regulowana blaszka na nos zapewnia wygodne dopasowanie
- Wyposażony w dren o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Jednorazowego użytku

**Odpowiedź na pytanie nr 18**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 19**

Część 15 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści metalowe łyżki z plastikowym mocowaniem? Kompatybilna ze wszystkimi uchwytami laryngoskopowymi według zielonego oznaczenia (green standard) zgodnymi z normą ISO 7376/3.

**Odpowiedź na pytanie nr 19**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 20**

Część 16 pozycja 3-4

Czy zamawiający dopuści rurkę z nieruchomym łącznikiem? Reszta parametrów zgodnie z swz.

**Odpowiedź na pytanie nr 20**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 21**

Część 16 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem?

**Odpowiedź na pytanie nr 21**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 22**Część 16 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z nieruchomym łącznikiem?

**Odpowiedź na pytanie nr 22**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 23**Część 16 pozycja 7

Czy zamawiający dopuści rurki wykonane w całości z PE?

**Odpowiedź na pytanie nr 23**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 24**Część 16 pozycja 8

Czy zamawiający dopuści przewodnice do rurek w rozmiarach:

ROZMIAR	DOTYCZY ETT
06 Fr	2.5-4.5 mm
10 Fr	4.0-6.0 mm
12 Fr	5.5-6.5 mm
14 Fr	5.5-10.0 mm

**Odpowiedź na pytanie nr 24**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 25**Część 16 pozycja 9

Czy zamawiający dopuści przewodnice do trudnej intubacji o rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
6 Fr	535 mm
10 Fr	600 mm
10 Fr	700 mm
10 Fr	800 mm
10 Fr	1000 mm
15 Fr	600 mm
15 Fr	700 mm
15 Fr	800 mm
15 Fr	1000 mm

**Odpowiedź na pytanie nr 25**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 26**Część 16 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna), o długości ok. 48,5 cm i szerokości 3,5 cm. Opaska wyposażona w 2 rzepy (4 cm x 6 mm) zgrzane po obu stronach w głąb opaski na ok. 1 cm. Dostępna w wersji z otworem na środku opaski?

**Odpowiedź na pytanie nr 26**

Zamawiający dopuszcza opaskę do rurek opisana w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ..

**Pytanie nr 27**Część 16 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek intubacyjnych wykonaną z pianki obłożonej miękkimi materiałami nie powodującymi podrażnień oraz odleżyn (bawełna), o długości 72cm i szerokości 2cm. Opaska wyposażona w rzep (4 cm x 8 mm) do jej zapięcia, zamocowany na jednym końcu opaski. Na drugim końcu opaski znajdują się rozcięcie o długości 4 cm (ok. 5,3cm od brzegu). Opaska wyposażona w dodatkowy rzep o wymiarach 5 cm x 1 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 27**

Zamawiający dopuszcza opaskę opisaną w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 28**Część 17 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakterii 99,999%?

**Odpowiedź na pytanie nr 28**

Zamawiający dopuszcza filtr opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 29**Część 17 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczno-elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakterii 99,999%?

**Odpowiedź na pytanie nr 29**

Zamawiający dopuszcza filtr opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 30**Część 17 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z pojedynczym wkładem?

**Odpowiedź na pytanie nr 30**

Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci z pojedynczym wkładem przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 31**Część 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami gładkimi o długości 2m?

**Odpowiedź na pytanie nr 31**

Zamawiający dopuszcza, obwód oddechowy z rurami gładkimi o długości 2m przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 32**Część 18 pozycja 2

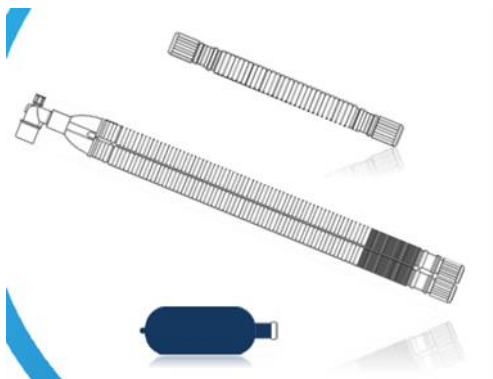
Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dwoma rurami o długości 160cm oraz dodatkową 100cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 32**

Zamawiający dopuszcza, obwód oddechowy z dwoma rurami o długości 160cm oraz dodatkową 100cm przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 33**Część 18 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód składający się z trzech rur, worka, Trójkąta Y z portami i kolanko jak na zdjęciu?

**Odpowiedź na pytanie nr 33**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 34**Część 18 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dołączenie prostej złączki osobno, ale wycenienie razem jako zestaw?

**Odpowiedź na pytanie nr 34**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 35**

Część 19 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń o opisie:

Pozwala na zmniejszenie oporu na rurce intubacyjnej lub masce krtaniowej poprzez oddalenie układu oddechowego od pacjenta.

Rodzaje rurki: rozciągliwa od 7-15cm

Samouszczelniający się port do odsysania z zatyczką

Zamykany port do bronchoskopii

Przedłużacz do rurek ze złączem intubacyjnym zgiętym pod kątem 90 stopni

Podwójnie obrotowy

Sterylny

Pakowany pojedynczo papier folia

Port do bronchoskopii średnica ok. 9mm, port do odsysania średnica 4 mm

**Odpowiedź na pytanie nr 35**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 36**

Część 21 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator wielorazowy dla dorosłych o objętości worka 1650ml, z Rezerwuarem tlenu 2000 ml, z możliwością sterylizacji wszystkich elementów poza workiem tlenowym oraz drenem tlenowym?

**Odpowiedź na pytanie nr 36**

Zamawiający dopuszcza, resuscytator wielorazowy dla dorosłych o objętości worka 1650ml, z Rezerwuarem tlenu 2000 ml, z możliwością sterylizacji wszystkich elementów poza workiem tlenowym oraz drenem tlenowym przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 37**

Część 21 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek o objętości 2500ml wykonany z materiału eva?

**Odpowiedź na pytanie nr 37**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu..

**Pytanie nr 38**

Część 21 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z maską w rozmiarze 5?

**Odpowiedź na pytanie nr 38**

Zamawiający dopuszcza resuscytator z maską w rozmiarze 5 przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 39**

Część 21 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z maską w rozmiarze 5 i dołożoną osobno maską w rozmiarze 4?

**Odpowiedź na pytanie nr 39**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 40**

Część 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do 14dniowej zbiórki moczu o pojemności 2000ml z drenem o długości 120cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 40**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 41**

Część 29 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek ze skała co 25ml od 25ml do 50ml, potem co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml od 200ml do 2000ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 41**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 42**

Część 29 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 42**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 43**

Część 29 pozycja 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie bądź wykreślenie powyższej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 43**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 44**

Część 29 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do zbiórki stolca?

**Odpowiedź na pytanie nr 44**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 45**

Część 29 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2000ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 45**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 46**

Część 34 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 250ml wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 46**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 47**

Część 34 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel o zabarwieniu niebieskim?

**Odpowiedź na pytanie nr 47**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 48**

Część 34 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel bezbarwny?

**Odpowiedź na pytanie nr 48**

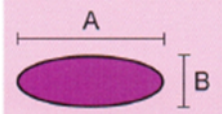
Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 49**

Część 36 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści lejce naczyniowe o długości 45cm o rozmiarach i kolorach jak poniżej :

Rozmiar	Kolor	Wymiary
MINI	czzerwony	A: 2,00 B: 1,20
MINI	niebieski	
MINI	żółty	
MINI	biały	
MAXI	czzerwony	A: 2,50 B: 1,40
MAXI	niebieski	
MAXI	żółty	
MAXI	biały	
SUPERMAXI	niebieski	A: 5,30 B: 1,70
MICRO	biały	A: 0,70 B: 0,50



#### Odpowiedź na pytanie nr 49

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 50

Część 37 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania na 72h ze śladową zawartością ftalanów?

#### Odpowiedź na pytanie nr 50

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 51

Część 37 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania ze śladową zawartością ftalanów?

#### Odpowiedź na pytanie nr 51

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 52

Część 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z plastikową zastawką?

#### Odpowiedź na pytanie nr 52

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 53

Część 43 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik pezzera wykonany z lateksu silikonowanego bez kodowania kolorystycznego (rozmiar opisany na cewniku) jak na zdjęciu poniżej:



#### Odpowiedź na pytanie nr 53

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 54

Część 49 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o opisie jak poniżej:

Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie

- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu
- Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port
- Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych
- Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji
- Mały rozmiar portu



- Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów
- Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany EO
- czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji
- Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji
- Objętość wypełnienia 0,13 ml
- Przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl
- Objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml
- Brak wycieków poniżej 200 kpa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego
- Wykonany z PC i silikonu
- Do dezynfekcji można użyć alkoholu
- Można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop.



#### **Odpowiedź na pytanie nr 54**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 55**

Część 49 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opak a80 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 55**

Zamawiający dopuszcza wycenę kieliszków za opakowanie a80 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 56**

Do zapisów swz

Czy Zamawiający dopuści deklarację zgodności tłumaczone w inny sposób? Nie poświadczone przez tłumacza przysięgłego.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 56**

Zamawiający dopuszcza deklarację zgodności tłumaczone w inny sposób.

#### **Pytanie nr 57**

Część 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki tuberkulinowej 1 ml w rozmiarze 0,45 x 12mm?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 57**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

#### **Pytanie nr 58**

Część 1 poz. 3, 4, 6, 7

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę o skali rozszerzonej o minimum 20%? Strzykawki o większym rozszerzeniu mają szersze zastosowanie, gdyż pozwalają na pobór większej ilości wstrzykiwanego roztworu niż pojemność skali nominalnej, co przekłada się na szersze zastosowanie poszczególnych pojemności strzykawkę, a co za tym idzie na oszczędności Szpitala

#### **Odpowiedź na pytanie nr 58**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

#### **Pytanie nr 59**

Część 1 poz. 3, 4, 6, 7

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z informacją na opakowaniu jednostkowym o standardzie ścięcia Luer tj. Luer Tip 6%

#### **Odpowiedź na pytanie nr 59**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga produktu opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 60**

Część 1 poz. 3, 4, 6, 7

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z zielonym kontrastującym tłokiem?

**Odpowiedź na pytanie nr 60**

Zamawiający wymaga strzykawkę z tłokiem kontrastującym z cylindrem strzykawki.

**Pytanie nr 61**

Część 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 61**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 62**

Część 1 poz. 8, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę asortymentu za opakowanie a=1szt., nasza firma przy takim asortymencie daje możliwość wyboru ile sztuk na daną chwilę potrzebują Zamawiający.

**Odpowiedź na pytanie nr 62**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu za opakowanie a=1szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 63**

Część 1 poz. 8, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawkę za op. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 63**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę strzykawkę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 64**

Część 1 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki bursztynowej ze skalą koloru białego, co pozwala na dużo lepszą widoczność niż przy czarnej skali?

**Odpowiedź na pytanie nr 64**

Zamawiający wyraża zgodę na strzykawki określone w pytaniu.

**Pytanie nr 65**

Część 1 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę asortymentu za opakowanie a=1szt., nasza firma przy takim asortymencie daje możliwość wyboru ile sztuk na daną chwilę potrzebują Zamawiający.

**Odpowiedź na pytanie nr 65**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu za opakowanie a=1szt. odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 66**

Część 1 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawkę za op. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 66**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę strzykawkę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 67**

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną wykonaną z biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click. Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika

co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszycia. Wymagane rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,7), 20ml/min; 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min?

#### Odpowiedź na pytanie nr 67

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 68

##### Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu PTFE
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 4 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	85
20	Różowa	1.1	32	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

#### Odpowiedź na pytanie nr 68

Zamawiający nie wyraża zgody na produkty zaoferowane w pytaniu.

#### Pytanie nr 69

##### Część 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną bezpieczną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające światło igły, w celu ochrony przed zachlapaniem krwią (zabezpieczenie igły w postaci osłonki kodowanej kolorystycznie zgodnie z rozmiarem, z automatyczną aktywacją w momencie wycofywania igły). Opakowanie wielowarstwowe nierozzerwalne, blister w opakowaniu sztywny, przezroczysty. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy hamujący wypływ krwi, w celu uzyskania doskonałej widoczności paski RTG muszą pokrywać min. 80% powierzchni cewnika, inkorporowane w materiał cewnika. Port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Wymagane następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/33mm (1,3) 90ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min

#### Odpowiedź na pytanie nr 69

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 70**Część 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bezpiecznej o poniższym opisie:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

dostępne rozmiary:

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
18	Zielona	1.3	45/32	85
20	Różowa	1.1	32/25	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

**Odpowiedź na pytanie nr 70**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 71**Część 26 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 250 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 71**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 250 ml.

**Pytanie nr 72**Część 26 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 72**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml.

**Pytanie nr 73**Część 26 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 73**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml.

**Pytanie nr 74**Część 26 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 74**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml.

**Pytanie nr 75**

Część 27 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Odpowiedź na pytanie nr 75**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pojemników opisanych w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 76**

Część 27 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga zaferowania pojemnika 0,7 l owalnego?

**Odpowiedź na pytanie nr 76**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pojemników opisanych w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 77**

Część 28 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników o objętości 20 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 77**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojemników opisanych w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 78**

Część 28 poz. 3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników o objętości 100 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 78**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pojemników opisanych w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 79**

Część 43 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley'a z plastikową zastawką?

**Odpowiedź na pytanie nr 79**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkty określone w pytaniu.

**Pytanie nr 80**

Część 43 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley'a z lateksową zastawką?

**Odpowiedź na pytanie nr 80**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkty określone w pytaniu.

**Pytanie nr 81**

Część 45 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie błękitu metylenowego o stężeniu 1% w ampułkach o pojemności 5 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 81**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 82**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

**Odpowiedź na pytanie nr 82**

Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu i po stronie Wykonawcy leży zapewnienie dystrybutora, który zapewni transport towaru z zachowaniem wymaganych warunków określonych przez producenta.

**Pytanie nr 83**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

**Odpowiedź na pytanie nr 83**

Zgodnie z SWZ, przedmiot umowy winien być dostarczony transportem Wykonawcy, wraz z zapewnieniem wniesienia i wyładunku do magazynu apteki (...), na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu. Zamawiający nie będzie sprawdzał, czy dostarczony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków, określonych przez producenta.

**Pytanie nr 84**

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

**Odpowiedź na pytanie nr 84**

Dostawa powinna być zrealizowana środkiem transportu gwarantującym odpowiednie, wymagane dla danego asortymentu, parametry zewnętrzne. Środek transportu winien być adekwatny do wymogów dotyczących magazynowania i transportu przewożonego sprzętu medycznego.

**Pytanie nr 85**

Część nr 24, poz. 6,7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system równoważny, w którym pojemniki na wkłady wyposażone są tylko w zaczep do mocowania (ze względu na inne rozwiązanie techniczne - próżnia bezpośrednio do wkładu - nie wymagają "łącznika kąowego"). Gwarantujemy kompatybilność we współpracy z ssakiem Aga Labor; pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Oferent deklaruje wyposażenie Zamawiającego nieodpłatnie, na czas umowy, w kompatybilne pojemniki wielorazowe, pasujące do systemu mocowników, będących na wyposażeniu Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 85**

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 86**

Część nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 210 cm, śr. wew. 5,6 cm i zewn. 8 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 86**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 87**

Część nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren o śr. wew. 5,6 cm i zewn. 8 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 87**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 88**

Część nr 24, poz.8

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie w tej pozycji jednego, najbardziej uniwersalnego rozmiaru zestawu z końcówką CH 21, z atraumatyczną kulką; dostępne wersje: z kontrolą siły ssania i bez kontroli siły ssania do wyboru Zamawiającego?

**Odpowiedź na pytanie nr 88**

Zamawiający nie akceptuje produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 89**

Część nr 24, poz.9

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer CH 21?

**Odpowiedź na pytanie nr 89**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 90**

Część nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr z obudową półprzezroczystą w odcieniu mlecznym, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Pragniemy Zaznaczyć iż zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany filtr w szpitalu.



**Odpowiedź na pytanie nr 90**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 91**

Część nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr z obudową półprzezroczystą w odcieniu niebieskim, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Pragniemy Zaznaczyć iż zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany filtr w szpitalu.



### Odpowiedź na pytanie nr 91

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

### Pytanie nr 92

#### Część nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr do tracheostomii (wymiennik ciepła i wilgoci) z pojedynczym wkładem nawiniętym wokół centralnego otworu do odsysania działający z każdej strony w 360° z zachowaniem pozostałych parametrów?

Pragniemy Zaznaczyć iż zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany filtr do tracheostomii w szpitalu.



### Odpowiedź na pytanie nr 92

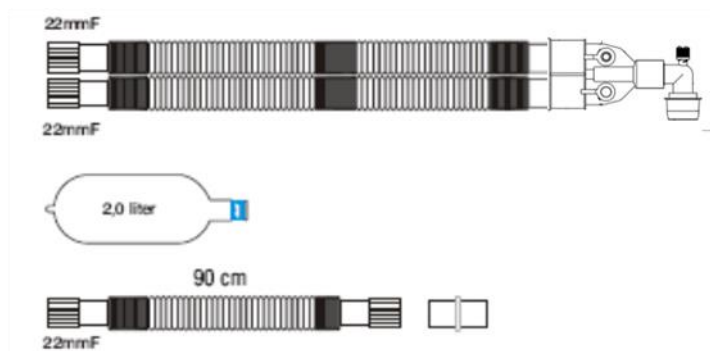
Zamawiający dopuszcza, produkt opisany w pytaniu.

### Pytanie nr 93

#### Część nr 18 poz. 2

Czy zamawiający dopuści jako równoważny Obwód oddechowy sterylny do znieczuleń dla osób dorosłych (3 rury karbowane z końcówkami 22 mm: dwie rury – obie o długości po 180 cm, trzecia do worka o dł. 90 cm, elastyczne zakończenia w zestawie worek 2 l plus złączka prosta).

Pragniemy Zaznaczyć, iż zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany obwód oddechowy w szpitalu.



### Odpowiedź na pytanie nr 93

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

### Pytanie nr 94

#### Część nr 21 poz 1

Czy zamawiający dopuści równoważny produkt Resuscytator wielorazowego użytku (worek samorozprężalny) dla dorosłych. Objętość worka 1475 ml. Maskę dla dorosłych rozmiar 5•Rezerwuuar tlenu o objętości ok. 1500 ml. Autoklawowalny w temperaturze 134 st.C, sterylizacji podlegają wszystkie części resuscytatora włącznie z rezerwuarem tlenu.

### Odpowiedź na pytanie nr 94

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ



**Pytanie nr 95**

Część 9, poz. 2

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

**Odpowiedź na pytanie nr 95**

Zamawiający dopuszcza przyrząd opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 96**

Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź na pytanie nr 96**

Zamawiający dopuszcza opakowanie opisane w pytaniu

**Pytanie nr 97**

Część 9, poz. 3

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

**Odpowiedź na pytanie nr 97**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przyrząd opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 98**

Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź na pytanie nr 98**

Zamawiający dopuszcza opakowanie opisane w pytaniu

**Pytanie nr 99**

Część 9, 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 na pytanie nr 99**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przyrząd opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 100**

Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź na pytanie nr 100**

Zamawiający dopuszcza opakowanie opisane w pytaniu

**Pytanie nr 101**

Część 13, poz. 6

czy zamawiający dopuści przewód o dł. 200 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 101**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 102**

Część 28, poz. 3-4

Czy zamawiający dopuści min. 100 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 102**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

**Pytanie nr 103**

Część 28, poz. 7-8

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

**Odpowiedź na pytanie nr 103**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

**Pytanie nr 104**

Część 46, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny polipropylenowej, niewiskozowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na pytanie nr 104**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 105**

Część 46, poz. 2

czy zamawiający dopuści czepek medyczny w formie furażerki, wiązany w części tylnej, wykonany z włókniny niewiskozowej, rozmiar uniwersalny, produkt niejadalny, jednorazowy?

**Odpowiedź na pytanie nr 105**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 106**

Część 46, poz. 4

czy zamawiający dopuści maseczkę wykonaną z włókniny PP?

**Odpowiedź na pytanie nr 106**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 107**

Część 46, poz. 5

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z troczkami, trzywarstwowa, z włókniny, niepyląca, gramatura każdej z warstw ok 25 g/m<sup>2</sup> (+/- 2), miękki drut w okolicy nosa, skuteczność filtracji bakteryjnej min. 98%, klasyfikowana jako wyrób medyczny, pakowana po 50 szt. w kartonik?

**Odpowiedź na pytanie nr 107**

Zamawiający dopuszcza maskę chirurgiczną opisaną w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 108**

Część 46, poz. 6

czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z gumkami, trzywarstwowa, z włókniny, niepyląca, gramatura każdej z warstw ok 25 g/m<sup>2</sup> (+/- 2), miękki drut w okolicy nosa, skuteczność filtracji bakteryjnej min. 98%, klasyfikowana jako wyrób medyczny, pakowana po 50 szt. w kartonik?

**Odpowiedź na pytanie nr 108**

Zamawiający dopuszcza maskę chirurgiczną opisaną w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 109**

Część 46, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź na pytanie nr 109**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz.1-6 do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 110**

Część 49, poz. 4,11,14-19

Czy zamawiający wydzieli poz.4,11,14-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź na pytanie nr 110**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz.4,11,14-19 do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 111**

Część 49, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt.z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź na pytanie nr 111**

Zamawiający dopuszcza, rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 112**Część 49, poz. 4

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

**Odpowiedź na pytanie nr 112**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 113**Dot. Projektu Umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1.1 pkt. b), c):

b) za zwłokę w realizacji dostawy produktów z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 0,5% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust.2,

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości 0,5% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust.3,

**Odpowiedź na pytanie nr 113**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

**Pytanie nr 114**Dot. par. 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby minimum umowne wynosiło 80 %?

**Odpowiedź na pytanie nr 114**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 115**Dot. par. 3 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostaw wynosił 3, 4 lub 5 dni roboczych (wybrać)?

**Odpowiedź na pytanie nr 115**

Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostawy wynosił 3 dni robocze.

**Pytanie nr 116**Dot. par. 4 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

**Odpowiedź na pytanie nr 116**

Zamawiający wyraża zgodę aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy.

**Pytanie nr 117**Część 12

Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

**Odpowiedź na pytanie nr 117**

Zamawiający uwzględni rozwiązanie określone w pytaniu.

**Pytanie nr 118**Część nr 12

Czy Wykonawca może zaokrąglić podane ilości do pełnych opakowań zbiorczych, tj. wielokrotności 100 szt?

**Odpowiedź na pytanie nr 118**

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie podanych ilości do pełnych opakowań zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości (do pełnych opakowań w górę).

**Pytanie nr 119**Część 3, Poz. 1

Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania jałowej igły kulkowej sklasyfikowanej w klasie IIa reguła 6 - co powinno być potwierdzone deklaracją zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tego produktu?

**Odpowiedź na pytanie nr 119**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu opisanego w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 120**Część 3, Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej, jednorazowej igły kulkowej wykonaną z austenitycznej stali nierdzewnej, posiadającą końcówkę Luer Lock wykonaną z przezroczystego poliwęglanu umożliwiającą obserwację przepływu płynu, która zapobiega rozłączeniu się jej ze strzykawką podczas użytkowania?

**Odpowiedź na pytanie nr 120**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 121**Część 3, Poz. nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania jałowej, jednorazowej igły kulkowej pakowaną w opakowanie typu twardy blister, które zapobiega jej uszkodzenia podczas transportu tudzież magazynowania?

**Odpowiedź na pytanie nr 121**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu opisanego w pytaniu. Przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

**Pytanie nr 122**Dotyczy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie (...), przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”?

*Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.*

**Odpowiedź na pytanie nr 122**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

**Pytanie nr 123**Dotyczy § 4 ust. 2

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli wg aktualnych potrzeb, zwracamy się z prośbą o skrócenie minimalnego terminu ważności do 8 miesięcy.

**Odpowiedź na pytanie nr 123**

Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie minimalnego terminu ważności do 8 miesięcy.

**Pytanie nr 124**Dotyczy § 4 ust. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

*Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 5 dni jest trudne do wykonania.*

#### **Odpowiedź na pytanie nr 124**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian. Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie zapisu dotyczącego terminu wymiany reklamowanego towaru z 2 dni kalendarzowych na 3 dni robocze.

#### **Pytanie nr 125**

Dotyczy § 12 ust. 1 ppkt. 1.1 b i 1.1 c

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia/0,5% wartości brutto reklamowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?**

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy*

*okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

#### **Odpowiedź na pytanie nr 125**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

#### **Pytanie nr 126**

Części nr 6 pozycja 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek z EDTA-K2?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 126**

Zamawiający wymaga próbek z EDTA-K2.

#### **Pytanie nr 127**

Części nr 6 pozycja 4-8

Czy Zamawiający wymaga, aby czas wykrzepiania w próbkach do badań biochemicznych, był krótszy niż 30 min?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 127**

Zamawiający wymaga aby czas wykrzepiania w próbkach do badań biochemicznych, był krótszy niż 30 min.

#### **Pytanie nr 128**

Części nr 6 pozycja 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek do oznaczania OB. metodą liniową wraz z odpowiednimi rurkami czy też probówek do oznaczania OB. metodą logarytmiczną?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 128**

Zamawiający wymaga zaoferowania probówek do oznaczania OB. metodą liniową

#### **Pytanie nr 129**

Części nr 6 pozycja 11

W przypadku zaoferowania metody liniowej prosimy o wyrażenie zgody na osobną wycenę probówek do OB i rurek, poprzez dodanie wiersza pozycja 8a.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 129**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 128.

#### **Pytanie nr 130**

Części nr 6 pozycja 12

Ze względu na różny sposób konfekcjonowania wyrobów przez różnych producentów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniu po 50 sztuk?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 130**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 131**

Części nr 6 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania bezpieczny nakłuwacz do pobierania krwi do badań z drenów i probówek, który jest produktem jednorazowego użytku, ale nie jest produktem sterylnym? Prośbę motywujemy tym, że tego typu produkty występują na rynku tylko w wersji niesterylnej.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 131**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

#### **Pytanie nr 132**

Części nr 6 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt jednorazowy systemowy, który jest produktem jednorazowego użytku, ale nie jest produktem sterylnym? Prośbę motywujemy tym, że tego typu produkty występują na rynku tylko w wersji niesterylnej.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 132**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

#### **Pytanie nr 133**

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 133**

Zamawiający potwierdza, iż jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów.

#### **Pytanie nr 134**

Proszę o dopuszczenie terminu dostawy do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź na pytanie nr 134**

Zamawiający nie dopuszcza terminu dostawy do 5 dni roboczych.

**Pytanie nr 135**

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki 0,4 x 13 40 j.m oaz 0,5 x 16 100 j.m. do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 135**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 136**

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki 0,4 x 13 40 j.m oaz 0,33 x 13 100 j.m. do wyboru Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 136**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 137**

Pakiet 1, poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

**Odpowiedź na pytanie nr 137**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 138**

Pakiet 1, poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 sztuk

**Odpowiedź na pytanie nr 138**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 139**

Pakiet 1, poz. 10

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 25 sztuk

**Odpowiedź na pytanie nr 139**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 140**

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki antyzwrotnej.

**Odpowiedź na pytanie nr 140**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 141**

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul pakowanych po 50 sztuk.

**Odpowiedź na pytanie nr 141**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 142**

Pakiet 9, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy w jednej długości – 150 cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 142**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 143**

Pakiet 9, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z czerwonym oznaczeniem jedynie na klapce odpowietrznika.

**Odpowiedź na pytanie nr 143**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 144**

Pakiet 9, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z niebieskim oznaczeniem jedynie na klapce odpowietrznika.

**Odpowiedź na pytanie nr 144**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 145**

Pakiet 13, poz. 2-4

Proszę o dopuszczenie masek z drenem o długości 200 cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 145**

Zamawiający dopuszcza maski z drenem o długości 200 cm.

**Pytanie nr 146**

Pakiet 13, poz. 6

Proszę o dopuszczenie drenu o długości 200 cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 146**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 147**

Pakiet 13, poz. 6

Proszę o dopuszczenie drenu o długości 500 cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 147**

Zamawiający dopuszcza dren o długości 500 cm.

**Pytanie nr 148**

Pakiet 13, poz. 7

Proszę o dopuszczenie drenu o długości 200 cm

**Odpowiedź na pytanie nr 148**

Zamawiający dopuszcza dren o długości 200 cm.

**Pytanie nr 149**

Pakiet 13, poz. 1, 5, 8

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź na pytanie nr 149**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanych pozycji do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 150**

Pakiet 49, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść



- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

#### **Odpowiedź na pytanie nr 150**

Zamawiający dopuszcza zawór bezigłowy o parametrach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie nr 151**

Pakiet 49, poz. 6

Proszę o dopuszczenie kranika pakowanego po 25 sztuk.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 151**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 152**

Pakiet 49, poz. 17-19

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przepuszczalności światła UV na poziomie nie więcej niż 10% w zakresie długości fal 200-450 nm.

W przypadku braku sprecyzowania tego parametru, w pakiecie nr 15 można będzie zaoferować zwykłe worki na odpady komunalne.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 152**

Zamawiający wymaga przepuszczalności światła UV na poziomie nie więcej niż 10% w zakresie długości fal 200-450 nm

#### **Pytanie nr 153**

Pakiet 49, poz. 17-19

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga worków z dodatkową taśmą klejącą?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 153**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga worków z dodatkową taśmą klejącą.

#### **Pytanie nr 154**

Pakiet 49, poz. 9-16, 20

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 154**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie opisanych pozycji do osobnego pakietu.

#### **Pytanie nr 155**

Część 23

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Części 23 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nier refundowane mogą być w każdej chwili wycofane z rynku.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 155**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga rozwiązania opisanego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 156**

Części 23

Czy w Części 23 Zamawiający wymaga pasków do glukometrów z zakresem hematokrytu wynoszącym 10-70%, umożliwiającym pomiary glukozy u osób dorosłych, dzieci i noworodków?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 156**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pasków do glukometrów o parametrach opisanych w pytaniu.

#### **Pytanie nr 157**

Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust.2

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 157**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

**Pytanie nr 158**

Część 1 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki insulinowej w dwóch rozmiarach U40 z igłą 0,4x13mm oraz U100 z igłą 0,33x13mm do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź na pytanie nr 158**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 159**

Części 1 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki insulinowej w dwóch rozmiarach U40 z igłą 0,4x13mm oraz U100 z igłą 0,4x12mm do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź na pytanie nr 159**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 160**

Część 1 poz. 3-10

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 3-10 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

**Odpowiedź na pytanie nr 160**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

**Pytanie nr 161**

Część 2 poz. 3

Czy Zamawiający w Części 2 poz. 3 dopuści wycenę igieł tylko w rozmiarze 25Gx988mm, 26Gx88mm oraz 27Gx88mm z igłą prowadzącą?

**Odpowiedź na pytanie nr 161**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 162**

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 1 dopuści wycenę opakowania x 50szt z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 162**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 163**

Część 4 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 4 poz. 2 dopuści wycenę kaniuli w rozmiarze 26G wykonanej z FEP? Pozostałe parametry dla pozostałych rozmiarów kaniuli bez zmian.

**Odpowiedź na pytanie nr 163**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 164**

Część 9 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 9 poz. 2 dopuści wycenę przyrządu do przetaczania krwi z igłą biorczą jednokanałową, zapewniającą większy przepływ oraz bez odpowietrznika, co eliminuje ryzyko zakażeń? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź na pytanie nr 164**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 165**

Część 26 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 15-30ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø37-Ø31 x 44 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

**Odpowiedź na pytanie nr 165**

Zamawiający nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 166**

Część 26 poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 50-80 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys  $\text{Ø}60\text{-}\text{Ø}48 \times 64$  mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

**Odpowiedź na pytanie nr 166**

Zamawiający nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 167**

Część 26 poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 100-150ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys  $\text{Ø}58\text{-}\text{Ø}52 \times 80$  mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

**Odpowiedź na pytanie nr 167**

Zamawiający nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 168**

Część 26 poz. 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 200-250ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys)  $\text{Ø}65 - \text{Ø}59 \times 100$  mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała?

**Odpowiedź na pytanie nr 168**

Zamawiający nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 169**

Część 26 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys)  $\text{Ø}117,5\text{-} \text{Ø}100,5 \times 80,6$  mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

**Odpowiedź na pytanie nr 169**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 170**

Część 26 poz. 6

Czy Zamawiający w pozycji 6 wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys)  $\text{Ø}132,5 - \text{Ø}105,2 \times 131,2$  mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

**Odpowiedź na pytanie nr 170**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 171**

Część 26 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 7: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 2300 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø174,7 - Ø145,5 x 157,4 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 171**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne opisany w pytaniu.

#### **Pytanie nr 172**

##### Część 26 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø225,0 - Ø194,0 x 187,0 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 172**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne opisany w pytaniu.

#### **Pytanie nr 173**

##### Część 26 poz. 9

Czy Zamawiający w pozycji 9 wymaga: Pojemniki chirurgiczne do przechowywania i transportu materiałów tkankowych. Pojemniki chirurgiczne przeznaczone do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych utrwalone w 10% zbuforowanej formalinie. Pojemniki wykonane z polipropylenu (PP). Zamknięcie dociskowe, jednorazowe, szczelne, odporne na uszkodzenia. Pojemniki bez formaliny o pojemności 10 000 ml i wymiarach (średnica górna – średnica dolna x wysokość): Ø293,0– Ø255,5 x 221,5 mm oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania)?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 173**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga pojemnik chirurgiczny opisany w pytaniu.

#### **Pytanie nr 174**

##### Dotyczy oświadczenia o wyrobach medycznych – Zał nr 3

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że niektóre produkty będące wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), nie zostały sklasyfikowane zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG .

Oferowany asortyment został sklasyfikowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. U. UE. L nr 117, s.176) zgodnie z jego przeznaczeniem.

W związku z powyższym prosimy o stosowną modyfikację Załącznika nr 3.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 174**

Zamawiający zmienia treść SWZ oraz załącza Oświadczenie Załącznik nr 3\_ZMIANA uwzględniający wprowadzone zmiany.

#### **Pytanie nr 175**

##### Część 26

Zwracamy Zamawiającemu uwagę, iż w pakiecie nr 26 została powielona kolumna z Kod „UDI-DI”, prosimy o korektę.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 175**

Zamawiający zmienia treść SWZ oraz załącza Formularze asertymentowo-cenowe\_ZMIANA uwzględniające wprowadzone zmiany w Części 20 i 26 .

#### **Pytanie nr 176**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 176**

Zgodnie z odpowiedzią na pyt. 114

#### **Pytanie nr 177**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 177**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

#### **Pytanie nr 178**

Prosimy o modyfikację zapisów § 12 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 178**

Zamawiający pozostawia zapisy treści umowy w tym zakresie bez zmian.

#### **Pytanie nr 179**

##### Część 26

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 179**

Zamawiający wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD

#### **Pytanie nr 180**

### Część 26

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

### **Odpowiedź na pytanie nr 180**

Zamawiający wymaga niezmywalnej etykiety lub specjalnie wyróżnionego miejsca do opisu danych.

### **Pytanie nr 181**

#### Część 26

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 9 pojemnika na wycinki histopatologiczne o pojemności do 10 600ml.

### **Odpowiedź na pytanie nr 181**

Zamawiający dopuszcza pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności określonej w pytaniu.

### **Pytanie nr 182**

#### Część 20 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedłożenia próbki w trakcie czynności badania ofert dla części 20 poz. 1 oraz poz. 2 (dot. wód sterylnych i reduktorów) i dokonanie sprawdzenia zgodności zaoferowanego produktu z kartą katalogową. Wymagany sprzęt- reduktory w części 20 nie jest wyrobem jednorazowego użytku.

### **Odpowiedź na pytanie nr 182**

Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia próbki w trakcie czynności badania ofert dla części 20 poz. 1 oraz poz. 2

### **Pytanie nr 183**

#### Część 20

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania dot. użyczenia urządzeń w części 20. Dostarczenie w ramach umowy urządzeń wpłynie na wzrost ceny wód sterylnych o wartość zakupu reduktorów (dozowników). Rezygnacja z wymagania dostarczenia urządzeń na użyczenie korzystanie wpłynie na obniżenie wartości oferty. Reduktory (dozowniki) są urządzeniami, które po zakończonej umowie z Państwem nie mogą być ponownie wykorzystane w innej placówce ze względów higienicznych i bezpieczeństwa. Konieczność ich utylizacji po zakończeniu umowy wiąże się z dodatkowymi kosztami. W związku z powyższym, prosimy Zamawiającego o rezygnację z użyczenia urządzeń a rozważenie zakupu ich na własność. Po zakończeniu umowy Zamawiający będzie mógł wykorzystywać urządzenia do innych celów np. na innym oddziale lub na potrzeby badań naukowych. Gwarantuje to Państwu pełną kontrolę nad sprzętem i eliminuje kwestię utylizacji urządzeń po zakończeniu umowy. Zakupienie reduktorów na własność jest rozwiązaniem korzystnym zarówno pod względem ekonomicznym i higienicznym.

### **Odpowiedź na pytanie nr 183**

Zamawiający pozostawia wymagania w opisanym zakresie bez zmian.

### **Pytanie nr 184**

#### Część 20

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w części 20 wymaga reduktorów czy dozowników tlenowych?

**Odpowiedź na pytanie nr 184**

Zamawiający wymaga dozowników tlenowych

**Pytanie nr 185**Część 20

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego jakiego wtyku wymaga w części 20 AGA czy DIN?

**Odpowiedź na pytanie nr 185**

Zamawiający wymaga wtyku AGA.

**Pytanie nr 186**Część 20

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w ramach potencjalnej umowy reduktory (dozowniki tlenowe) będą w zamawiane w ramach dostaw sukcesywnych czy dostawy jednorazowej w części 20?

**Odpowiedź na pytanie nr 186**

Zamawiający wymaga jednorazowej dostawy reduktorów (dozowników tlenowych).

**Pytanie nr 187**Część 20

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w ramach potencjalnej umowy wody sterylne będą w zamawiane w ramach dostaw sukcesywnych czy dostawy jednorazowej w części 20?

**Odpowiedź na pytanie nr 187**

Zamawiający wymaga dostaw sukcesywnych.

**Pytanie nr 188**Dotyczy wzoru umowy § 3, ust. 4.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego terminu dostawy z 2 dni kalendarzowych na 3 dni robocze.

**Odpowiedź na pytanie nr 188**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

- Tom II SWZ- Projekt umowy, paragraf 3.,ustęp 4 otrzymuje następujące brzmienie:

*Oczekiwany czas na realizację dostawy wynosi max. 3 dni kalendarzowe od złożenia zamówienia, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.*

- Opis Przedmiotu zamówienia pkt 1 ppt 7 otrzymuje następujące brzmienie:

*Zamawiający będzie składał zamówienia w miarę potrzeb pocztą elektroniczną lub telefonicznie. Oczekiwany czas na realizację dostawy wynosi 3 dni kalendarzowe od złożenia zamówienia, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.*

**Pytanie nr 189**Dotyczy wzoru umowy § 4, ust. 3.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego terminu wymiany reklamowanego towaru z 2 dni kalendarzowych na 3 dni robocze.

**Odpowiedź na pytanie nr 189**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

Tom II SWZ- Projekt umowy, paragraf 4.,ustęp 3 otrzymuje następujące brzmienie:

*W przypadku wykrycia wad zamówionego sprzętu lub niezgodności asortymentowej i ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie 3 dni, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.*

**Pytanie nr 190**Dotyczy wzoru umowy § 4, ust. 5.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego odstąpienia od umowy, w przypadku wystąpienia trzech udokumentowanych reklamacji. Prosimy również o dodanie zapisu o pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia zgodnie z zawartą umową, które poprzedzałoby, odstąpienie od umowy z winy wykonawcy.

**Odpowiedź na pytanie nr 190**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 177.

#### **Pytanie nr 191**

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pkt. I, ppkt. 3

W związku z tym, że dystrybuowane przez nas wyroby w większości przypadków są wytwarzane poza granicami Polski, instrukcje/ulotki używania wyrobów standardowo powstają w języku angielskim. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt etykiet handlowych w języku polskim? Wyroby posiadają etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na szybką, prostą i dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974) art. 12 ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 191**

Zamawiający pozostawia ww zapisy bez zmian.

#### **Pytanie nr 192**

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pkt. I, ppkt. 3

W związku z tym, że dystrybuowane przez nas wyroby w większości przypadków są wytwarzane poza granicami Polski, instrukcje/ulotki używania wyrobów standardowo powstają w języku angielskim. Czy w świetle tego faktu Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne pobranie instrukcji ze strony producenta lub przesłanie instrukcji użytkownika wyrobów w języku polskim na wskazany adres mailowy?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 192**

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielne pobranie instrukcji ze strony producenta lub przesłanie instrukcji użytkownika wyrobów w języku polskim na wskazany adres mailowy. Zamawiający wymaga , aby ulotka była dostarczona wraz z towarem.

#### **Pytanie nr 193**

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pkt. I, ppkt. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu z: „Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany okazać Zgłoszenie/Powiadomienie do URPL oraz Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną” na: „Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany okazać Zgłoszenie/Powiadomienie do URPL oraz Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną – jeśli dotyczy”. Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną obowiązkowy jest jedynie dla konkretnych klas wyrobów medycznych. Wyspecyfikowane przez Zamawiającego towary w pakiecie numer 6, zostały sklasyfikowane przez producenta do różnych klas, w związku z czym niektóre z nich posiadają jedynie deklarację zgodności wystawioną przez producenta, inne zaś również certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną, co jest zgodne z obecnie obowiązującymi przepisami.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 193**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

Tom III SWZ- Opis przedmiotu zamówienia, pkt. I, ppkt. 3 otrzymuje następujące brzmienie:

*Sprzęt będący przedmiotem zamówienia musi spełniać obowiązujące prawnie wymogi dopuszczenia do obrotu, wyroby medyczne muszą być zgodne z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. z 2022 r., poz. 974 )*

• *Wykonawca jest zobowiązany załączyć Deklaracje zgodności (poświadczające zgodność z Dyrektywą 93/42/EWG lub z rozporządzeniem 2017/745)*

• *Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany okazać Zgłoszenie/Powiadomienie do URPL oraz Certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną – jeśli dotyczy*

• *Oferowany towar musi posiadać napisy w języku polskim na opakowaniu, ulotkę w języku polskim*

• *Wykonawca ponadto jest zobowiązany dołączyć do oferty Dokumenty poświadczające zgodność oferowanych produktów z wymaganiami zawartymi w formularzu asortymentowo-cenowym np. katalogi, instrukcje użycia, ulotki (w wersji elektronicznej, w języku polskim) oraz Wypełnione Oświadczenie dotyczące oferowanych wyrobów medycznych – Załącznik nr 3.*

#### **Pytanie nr 194**



Dotyczy SWZ rozdz. 12, ust. 12.1, pkt. 6, lit. a:

Zwracamy się do Zamawiającego o wykreślenie zapisu dotyczącego poświadczenia tłumaczenia deklaracji zgodności przez tłumacza przysięgłego. Wykonawca składając tłumaczenia dokumentów, załączonych do oferty, poświadcza swoim podpisem, że są one zgodne i zostały poprawnie przetłumaczone. Wymaganie stawiane przez Zamawiającego wykracza poza Obwieszczenie Ministra Rozwoju z dnia 29 czerwca 2020 roku, w którym w paragrafie 16 ust. 1 i ust. 2 ustawodawca nie definiuje konieczności potwierdzania tłumaczenia dokumentów obcojęzycznych przez tłumacza przysięgłego.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 194**

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:  
Tom I SWZ- rozdz. 12, ust. 12.1, pkt. 6, lit. A

*Kompletna oferta musi zawierać :*

....

#### **Przedmiotowe środki dowodowe**

##### **a) Deklaracja zgodności (oryginał oraz tłumaczenie w języku polskim)**

#### **Pytanie nr 195**

##### Część 6. Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbówki z K2EDTA o pojemności 2,0 ml?

Uzasadnienie: Probówka z kalibrowana próżnią 1,0 ml w rozmiarze 13x75 mm nie jest efektywną probówką do pobrań tej objętości z uwagi na minimalną wyskalowaną próżnię na 1,0 ml, co w efekcie powoduje, iż pobranie do tej próbówki jest bardzo utrudnione. Czas przebiegu procedury jest wydłużony i w związku z tym próbówki te nie są nabierane zgodnie z przeznaczeniem.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 195**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkt określony w pytaniu.

#### **Pytanie nr 196**

##### Części 6. Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści probówkę do badań biochemicznych o pojemności 2,0 ml?

Uzasadnienie: Probówka z kalibrowana próżnią 1,0 ml w rozmiarze 13x75 mm nie jest efektywną probówką do pobrań tej objętości z uwagi na minimalną wyskalowaną próżnię na 1,0 ml, co w efekcie powoduje, iż pobranie do tej próbówki jest bardzo utrudnione. Czas przebiegu procedury jest wydłużony i w związku z tym próbówki te nie są nabierane zgodnie z przeznaczeniem.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 196**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 197**

##### Część 6. Poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę sterylną probówkę do badań biochemicznych z aktywatorem krzepnięcia i żelazem separującym odpowiednio w objętości 2,5ml, 3,5ml lub 8,5 ml do wyboru przez Zamawiającego?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 197**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie próbówki opisanej w pytaniu.

#### **Pytanie nr 198**

##### Część 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści probówkę do OB o objętości pobrania 1,6 innego producenta niż pozostały asortyment probówkowy? Z uwagi na metodykę oznaczeń wymóg jednego producenta nie jest istotny .

#### **Odpowiedź na pytanie nr 198**

Zamawiający dopuszcza próbówkę opisaną w pytaniu. Zamawiający wymaga aby próbówka była zgodna z metodyką oznaczenia OB metoda liniową.

#### **Pytanie nr 199**

##### Część 6 poz. 13

Czy Zamawiający z uwagi na restrykcyjność i przeznaczenie tej próbówki będzie wymagał minimalizacji przestrzeni martwej do max 1,0 cm w rozmiarze 13x75mm co gwarantuje prawidłowość oznaczeń PT i APTT u chorych leczonych antykoagulantami np ; Varfaryną .

#### **Odpowiedź na pytanie nr 199**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga próbówki opisanej w pytaniu.

#### **Pytanie nr 200**

Część 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści uchwyty do igieł systemowych, przezroczyste, do użytku jednorazowego, mikrobiologicznie czyste, pakowane po 1000 szt. z odpowiednim przeliczeniem na wyspecyfikowaną ilość sztuk?

**Odpowiedź na pytanie nr 200**

Zamawiający dopuszcza, uchwyty do igieł systemowych opisanej w pytaniu.

**Pytanie nr 201**

Część 6 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści adaptory luer, sterylne do pobierania krwi z kaniul dożylnych, cewników sterylnych, jednorazowe pakowane w minimalną objętość handlową 1000szt. (10x100 szt.)?

**Odpowiedź na pytanie nr 201**

Zamawiający dopuszcza, adaptory luer opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 202**

Część 6 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści stazę automatyczną z elementem zwalniającym centralnie co w trakcie użycia jest praktycznym rozwiązaniem?

**Odpowiedź na pytanie nr 202**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 203**

Część 6. Poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek do koagulologii z terminem ważności nie krótszym niż 4 miesiące liczonym od daty dostawy?

**Odpowiedź na pytanie nr 203**

Zamawiający nie wyraża zgody na produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 204**

Część 1, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 204**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 205**

Część 1, poz. 8,9,10

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 205**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 206**

Część 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igły o następujących rozmiarach:

22G	90mm
24G	90mm
25G	90mm
25G	120mm
26G	90mm
27G	90mm
27G	120mm
27G	127mm
27G	151mm

?

**Odpowiedź na pytanie nr 206**

Zamawiający dopuszcza, produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 207**

Część 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z samodomykającym się koreczkiem portu górnego w następujących rozmiarach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]
24 x 3/4"	0,7 x 19
22 x 1"	0,9 x 25
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32
18 x 1 3/4"	1,3 x 45
17 x 1 3/4"	1,5 x 45
16 x 1 3/4"	1,7 x 45
14 x 1 3/4"	2,0 x 45

**Odpowiedź na pytanie nr 207**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 208**

Część 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz wyłącznie o długości 150cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 208**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 209**

Część 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 209**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 210**

Część 9, poz. 2,4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z nazwą producenta na zacisku rolkowym w celu pełnej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź na pytanie nr 210**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 211**

Część 9, poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

**Odpowiedź na pytanie nr 211**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu opisanego w pytaniu.

**Pytanie nr 212**

Część 14, poz 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o następujących właściwościach:

#### WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z nietoksycznych materiałów
- Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 6 ml (skalowany co 1 ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91  $\mu\text{m}$  przy przepływie 6 l/min.
- W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
- Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:
  - rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej
  - obwodu oddechowegoi wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie
- Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie
- Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



#### Odpowiedź na pytanie nr 212

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 213

##### Część 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o następujących właściwościach:

#### WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP
- Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia
- Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej
- Rozciągliwe ramiona o długości maksymalnej 160 cm, połączone łącznikiem Y
- Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

?

#### Odpowiedź na pytanie nr 213

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 214

##### Część 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o następujących właściwościach:

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP
- Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia
- Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej
- Rozciągliwe ramiona o długości max 160 cm, połączone łącznikiem Y
- Dodatkowa rozciągliwa rura o długości max 100 cm
- Bezlataksowy worek oddechowy o pojemności 1 litra lub 3 litrów oraz łącznik
- Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia ?

**Odpowiedź na pytanie nr 214**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 215****Część 19, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik o następujących właściwościach:

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Łącznik gładki w środku wykonany z medycznego PVC
- Typ rozciągliwy wykonany z wysokiej jakości PE, EVA pozbawionego PCV
- Uniwersalne połączenie 22M/15F od strony pacjenta, umożliwiające podłączenie do szerokiej gamy kompatybilnych wyrobów
- Łącznik 15M lub 22F od strony maszyny, umożliwia połączenie do dowolnego kompatybilnego wyrobu
- Wersja rozciągliwa umożliwia zapamiętanie kształtu i kontrolę ułożenia łącznika
- Podwójnie obrotowe kolanko
- Otwór do odsysania oraz bronchoskopii zabezpieczony zatyczką
- Dostępne typy: gładki w środku i rozciągliwy
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. folia/papier
- Opakowanie handlowe: 10 szt. folia ?

**Odpowiedź na pytanie nr 215**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 216****Część 22, poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści elektrody wykonane z pianki?

**Odpowiedź na pytanie nr 216**

Zamawiający dopuszcza, elektrody opisane w pytaniu.

**Pytanie nr 217****Część 27, poz. 1,5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik owalny jak na zdjęciu:

**Odpowiedź na pytanie nr 217**

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 218**

Część 28, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 218**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 219**

Część 28, poz 3,4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 219**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 220**

Część 28, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 220**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 221**

Część 28, poz. 7,8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 221**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 222**

Część 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1750ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 222**

Zamawiający dopuszcza zestaw opisany w pytaniu.

**Pytanie nr 223**

Część 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę?

**Odpowiedź na pytanie nr 223**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 224**

Część 33, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 224**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 225**

Część 35, poz. 1

Czy Zamawiający miał na myśli papier w rozmiarze 112x25?

**Odpowiedź na pytanie nr 225**

Zamawiający wymaga wymiaru 112 mm x 25 m.

**Pytanie nr 226**

Część 38, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik posiadający 4 otwory naprzemianległe o długości 125cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 226**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 227**

Część 38, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik posiadający 2 otwory naprzemianległe o długości 80cm lub 100cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 227**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

**Pytanie nr 228**

Część 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o długości 70cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 228**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 229**

Część 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o następujących właściwościach:

- Wykonany z medycznej odmiany PCV o optymalnym współczynniku twardości, zapewniającym drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności
- Krzyżowa perforacja o długości 14cm zapobiegająca aspiracji i wrastaniu tkanek
- Specjalnie wyprofilowane atraumatyczne otwory drenujące
- Atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu
- Pasek kontrastujący w RTG na całej długości
- Czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenia perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu
- Długość 700mm lub 1700mm
- Wolny od DEHP
- Sterylny
- Dostępne podwójnie pakowany: zewnątrz folia/papier, wewnątrz folia lub opakowanie folia/papier ?

**Odpowiedź na pytanie nr 229**

Zamawiający dopuszcza dren o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 230**

Część 39, poz. 2

Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 230**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanych w pytaniu pozycji do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 231**

Część 39, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren z 32 okrągłymi otworami?

**Odpowiedź na pytanie nr 231**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 232**

Część 39, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH33 lub CH36?

**Odpowiedź na pytanie nr 232**

Zamawiający dopuszcza dren o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 233**

Część 41, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści plastry wodoodporne z folii w rozmiarze 2,5x7,6cm z wkładem chłonnym?

**Odpowiedź na pytanie nr 233**

Zamawiający dopuszcza plastry o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 234**

Część 41, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści plastry wodoodporne z folii w rozmiarze 2,5x7,2cm z wkładem chłonnym, pakowane a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 234**

Zamawiający dopuszcza plastry o właściwościach określonych w pytaniu oraz Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 235**

Część 43, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z plastikową zastawką?

**Odpowiedź na pytanie nr 235**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 236**

Część 43, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzera bez gumowej zastawki?

**Odpowiedź na pytanie nr 236**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 237**

Część 46, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maseczki z pianką samouszczelniającą wykonane z włókniny?

**Odpowiedź na pytanie nr 237**

Zamawiający dopuszcza maseczki o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 238**

Część 46, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiążaną na troki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m<sup>2</sup>+ 25g/m<sup>2</sup> + 25g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm . Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm<sup>2</sup> , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g ?

**Odpowiedź na pytanie nr 238**

Zamawiający dopuszcza maskę o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 239**

Część 46, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny (25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Wymiary gumek 16,5 cm . Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm<sup>2</sup> , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g ?

**Odpowiedź na pytanie nr 239**

Zamawiający dopuszcza maskę o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 240**

Część 46, poz.9

Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?



**Odpowiedź na pytanie nr 240**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 241**

Część 46, poz. 10-13

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 241**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji opisanych w pytaniu do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 242**

Część 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 242**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 243**

Część 47, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 1,7l?

**Odpowiedź na pytanie nr 243**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 244**

Część 47, poz. 2,7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'200 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 244**

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 245**

Część 47, poz. 3,4,5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'120 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 245**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 246**

Część 47, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź na pytanie nr 246**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 247**

Część 49, poz.1

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 247**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanej w pytaniu pozycji do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 248**

Część 49, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z możliwością zastosowania do 24h o następujących parametrach:

#### WŁAŚCIWOŚCI:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
- Ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
- Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
- Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
- Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu)
- Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
- Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
- Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
- Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób niepirogenny
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/ papier-folia

#### Odpowiedź na pytanie nr 248

Zamawiający nie dopuszcza przyrzędu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 249

Część 49, poz. 6

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie jakiej długości drenu wymaga?

#### Odpowiedź na pytanie nr 249

Zamawiający wymaga drenu o długości powyżej 9 cm.

#### Pytanie nr 250

Część 49, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę?

#### Odpowiedź na pytanie nr 250

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### Pytanie nr 251

Część 49, poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemnościach 100-250ml oraz 500-1000ml w kolorze żółtym?

#### Odpowiedź na pytanie nr 251

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### Pytanie nr 252

Część 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 strzykawki trzyczęściowej do insuliny 1 ml, U-100, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G 0,33 x 12,5 mm 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, op. 100 szt.

#### Odpowiedź na pytanie nr 252

Zamawiający dopuszcza strzykawkę opisaną w pytaniu.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### Pytanie nr 253

Część 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 27 G 0,4 x 12,5 mm 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, op. 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 253**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę opisaną w pytaniu.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 254**

##### Część 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 strzykawki 2-częściowej j.uż. jałowa - strzykawki 2-częściowe j.uż wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną/dwustronną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:% kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 2ml centrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, opakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku zawartości ftalanów. sterylna, jednorazowego użytku. opakowanie 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 254**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.(przeźroczysty cylinder , tłok z kontrastującego koloru)

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 255**

##### Część 1, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 strzykawki 2-częściowej j.uż. jałowa - strzykawki 2-częściowe j.uż wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną/dwustronną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:% kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 5ml nie centrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, opakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku zawartości ftalanów. sterylna, jednorazowego użytku. opakowanie 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 255**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 256**

##### Część 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 strzykawki 3-częściowej, jałowa, końcówka luer-lock,- 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 256**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 257**

#### Część 1, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 strzykawki 2-częściowej j.uż. jałowa - strzykawki 2-częściowe j.uż. wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną/dwustronną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:% kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 10 ml nie centrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, opakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylinderze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku zawartości ftalanów. sterylna, jednorazowego użytku. opakowanie 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 257**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 258**

##### Część 1, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 strzykawki 2-częściowej j.uż. jałowa - strzykawki 2-częściowe j.uż. wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną/dwustronną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:% kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 20 ml nie centrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, opakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylinderze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku zawartości ftalanów. sterylna, jednorazowego użytku. opakowanie 100 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 258**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 259**

##### Część 1, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 8 strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, biała, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-foolia. opakowanie 85 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 259**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 85 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 260**

##### Część 1, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 9 strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-foolia, opakowanie 85 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 260**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 85 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 261**

##### Część 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 10 strzykawki cewnikowej, janeta , do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniaczem tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) z dodatkowym łącznikiem luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków , nazwa producenta na cylindrze umożliwiającą łatwą identyfikację , blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 261**

Zamawiający dopuszcza strzykawkę określoną w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 45 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

#### **Pytanie nr 262**

##### Część 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 10 oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

#### **Odpowiedź na pytanie nr 262**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga strzykawki określonej w pytaniu.

#### **Pytanie nr 263**

##### Część 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji ( 18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach 16 G-26 G do swobodnego wyboru przez Zamawiającego

#### **Odpowiedź na pytanie nr 263**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 264**

##### Część 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji ( 18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach 16 G-26 G do swobodnego wyboru przez Zamawiającego

#### **Odpowiedź na pytanie nr 264**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 265**

##### Część 9, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 1 przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu ( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)

#### **Odpowiedź na pytanie nr 265**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 266**

##### Część 9, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości bisfenolu A ( BPA), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu(dodatkowy otwór/pochewka) , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren

wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylna, opakowanie 180 szt

**Odpowiedź na pytanie nr 266**

Zamawiający dopuszcza produktu określonego w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 180 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 267**

Część 9, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź na pytanie nr 267**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu określonego w pytaniu z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 268**

Część 9, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa dwukanałowa, z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź na pytanie nr 268**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 269**

Część 9, poz.3 i 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 3 i 4 przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji (dodatkowy otwór/pochewka) oraz miejsce na podwieszenie drenu

**Odpowiedź na pytanie nr 269**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 270**

Część 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z łącznikiem T wyposażony w samodomykającą się zastawkę pozwalającą na prowadzenie nebulizacji bez rozłączania obwodu oddechowego i przerywania wentylacji. Jest przeznaczony do zainstalowania i pozostawienia na miejscu w obwodzie oddechowym. Zestaw zawiera łącznik T posiadający standardowe złącza 22 mm ID/OD oraz przestrzeń martwą długości 12 cm ze złączami 15F/22F umożliwiającą podłączenie łącznika T pomiędzy łącznikiem Y, a rurką intubacyjną. Dodatkową gwarancję szczelności zapewnia zatyczka na uwięzi zabezpieczająca port nebulizatora. MMAD (mediana średnicy cząstek): 2.7 mikronów; tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika): 0.35 - 0.41 ml/min ( 3,5-4,1 ml/10 min); pojemność zbiornika nebulizatora: 6 ml skalowany linearnie co 1 ml. W zestawie dren tlenowy o długości min. 210 cm

**Odpowiedź na pytanie nr 270**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 271**Część 20

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycjach 1 i 2 wymaga aby zaoferowana woda posiadała potwierdzoną publikacjami naukowymi możliwość zastosowania przez okres 30 dni.

**Odpowiedź na pytanie nr 271**

Zmawiający wymaga aby zaoferowana woda posiadała potwierdzoną publikacjami naukowymi możliwość zastosowania przez okres 30 dni.

**Pytanie nr 272**Część 29,poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 worka do zbiórki moczu z drenem o długości 120 cm oraz pojemności 2000 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 272**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 273**Część 29,poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 worka do krótkoterminowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym, pojemność 2000 ml, miękki transparentny dren nie ulegający odkształceniom o długości 120 cm, zawór spustowy przesuwany typu T bez elementów wchodzących w strumień przepływu z zakładką do podwieszania, zawór antyzwrotny NRV, samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek (NFSP), worek z podwójnym zgrzewem, skalowany co 25 ml do 100 ml, a następnie co 100 ml do 2000 ml; schodkowy uniwersalny łącznik do cewnika, tylna, biała ściana worka do wizualizacji poziomu i koloru moczu, zacisk drewna, hydrofobowy filtr antybakteryjny na przedniej ścianie worka. Produkt jednorazowego użytku, sterylny.

**Odpowiedź na pytanie nr 273**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 274**Część 29,poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 sterylny zestaw do pomiaru diurezy godzinowej z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 274**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie nr 275**Część 43,poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 cewniki typu Foley dwudrożny wykonane z lateksu z powłoką wykonaną z elastomeru silikonowego wewnątrz i na zewnątrz, CH 6/8/10, poj. balonu 3 ml, dł. 28 cm, z prowadnicą wykonaną z PBT. Sztynna zastawka portu do uszczelniania balonu w kodzie barwnym rozmiaru CH cewnika. Sterylizowany EtO. Na porcie worka DZM logo producenta. Czas utrzymania do 14 dni oraz dla rozmiarów CH 12-22, poj. balonu 5-10 ml, wykonane z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu portu do napełniania balonu ze sztywną zastawką w kodzie barwnym rozmiaru CH następujące oznaczenie: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania. Długość ok. 40 cm. Sterylizacja EtO

**Odpowiedź na pytanie nr 275**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 276**Część 43,poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 cewnika urologicznego Pezzeria w rozmiarach 14-36 CH długość 40 cm

**Odpowiedź na pytanie nr 276**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

#### **Pytanie nr 277**

##### Część 15, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji 1,2 oraz 3 dopuści Jednorazową łyżkę światłowodową firmy RUSCH, zgodna z ISO-7376, zarówno korpus jak i podstawa łyżki wykonane są ze stopu metali (cynk, aluminium, magnez, miedź) o matowym ciemnym wykończeniu, które redukuje powstawanie świetlnych refleksów, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą trzech łożysk kulkowych, włókna światłowodu w całości osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie pokryte są czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem (PP). Średnica światłowodu na jego końcu wynosi 4,7mm. Mocowanie łyżki -długi ogonek-zapobiega dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu. Dostępna w rozmiarach Macintosh dla pozycji 1 rozmiar 2, dla pozycji 2 rozmiar 3 oraz dla pozycji 3 rozmiar 4. Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j.polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe (łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu).

#### **Odpowiedź na pytanie nr 277**

Zamawiający dopuszcza, jednorazową łyżkę światłowodową o parametrach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie nr 278**

##### Część 19

Czy Zamawiający w pakiecie 19 dopuści Jednorazowy łącznik, martwa przestrzeń, z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z dwoma portami, jednym do odsysania 3,5mm, drugim z mankietem uszczelniającym do wprowadzenia bronchofiberoskopu 9mm, wykonany z PP/TPE, o regulowanej długości od 90mm do 150mm i pamięcią kształtu; łącznik do układu oddechowego z wejściem 22F.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 278**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 279**

##### Część 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z części nr 7 pozycji nr 1 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 279**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanej w pytaniu pozycji do osobnego pakietu.

#### **Pytanie nr 280**

##### Część 7, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie jaką ilość sztuk próbek w części nr 7 pozycji nr 1 oczekuje Zamawiający.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 280**

Zamawiający oczekuje 1 próbeki do jednego zestawu.

#### **Pytanie nr 281**

Prosimy o wprowadzenie w kolumnie „Producent” formularzy asortymentowo-cenowych wymogu wskazania numeru katalogowego oferowanego wyrobu, co pozwoli na ich dokładną weryfikację pod kątem zgodności z wymogami SWZ, a Zamawiającemu umożliwi dokonanie prawidłowego badania i oceny ofert, zgodnie z Ustawą Pzp, a w konsekwencji umożliwi zawarcie ważnych umów przetargowych.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 281**

Zamawiający zmienia treść SWZ oraz załącza Formularze asortymentowo-cenowe\_ZMIANA uwzględniające wprowadzone zmiany – dodana kolumna **Numer Katalogowy REF. ( z zakresie wszystkich części)**

W przypadku braku numeru katalogowego należy wpisać: BRAK

#### **Pytanie nr 282**

##### Część 2, poz.1

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis cyt. „Średnice igły od 0,5 do 1,1 mm” oznacza wymóg zaferowania igieł w rozmiarach średnic: 0,5; 0,6; 0,7; 0,8; 0,9; 1,1 - spełniających wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 282**

**Zamawiający wymaga igieł w rozmiarach średnic: 0,5; 0,6; 0,7; 0,8; 0,9; 1,1 ; 1,2. Zamawiający załącza** Załącznik nr 1.2 do Formularza oferty \_ZMIANA uwzględniający powyższą zmianę.



**Pytanie nr 283**Część 2, poz.1

W związku z zapisem SWZ cyt. „długości igły 25/30/40 mm do swobodnego wyboru przez Zamawiającego”, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły w dwóch ze wskazanych w SWZ trzech długości - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 283**

Zamawiający dopuszcza, rozwiązanie określone w pytaniu.

**Pytanie nr 284**Część 2, poz.2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły bezpieczne, pakowane a 100szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 284**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę asortymentu, opisanego w pytaniu, za opakowanie a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań).

**Pytanie nr 285**Część 2, poz.3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły Pencili-Point o długości 45-50mm w rozmiarach 25 i 27G (bez igły prowadzącej lub z igłą prowadzącą pakowaną osobno) - pozostałe rozmiary zgodnie z SWZ - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 285**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 286**Część 4, poz.1-2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, w rozmiarach 14G, 16G, 17G, 18G (w dwóch długościach do swobodnego wyboru Zamawiającego), 20G (w dwóch długościach do swobodnego wyboru Zamawiającego), 22G i 24G - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 286**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 287**Część 4, poz.1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - ze względu na wymaganą aseptykę ich użytkowania - powinny posiadać ujście kaniuli, zabezpieczone koreczkiem luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli, położonym poniżej własnej krawędzi - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 287**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 288**Część 4, poz.1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację w trakcie całego okresu ich użytkowania także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym.

**Odpowiedź na pytanie nr 288**

Zamawiający nie wymaga produktu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 289**Część 4, poz.1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, z cewnikiem wykonanym z poliuretanu (analogicznie do kaniul bezpiecznych z poz. 2) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 289**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

**Pytanie nr 290**Część 16, poz.1-6

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne i tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane - powinny być posiadać silikonowaną powierzchnię, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury samej intubacji jak i przez cały okres zaintubowania pacjentów - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 290**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 291**

##### Część 16,poz.1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki intubacyjne z pojedynczym, szerokim czarnym znacznikiem głębokości w postaci pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 291**

Zamawiający dopuszcza, rozwiązanie określone w pytaniu.

#### **Pytanie nr 292**

##### Część 16,poz.7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel, wykonane z innych, niż wskazane w SWZ atraumatycznych materiałów, bez zawartości PCV, ftalanów DEHP i lateksu - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 292**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie określone w pytaniu.

#### **Pytanie nr 293**

##### Część 16,poz.7

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe Guedel, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo użytkowania oraz dystalną krawędź z syntetycznej gumy, ograniczającej możliwość traumatyzacji w trakcie wykonywania procedury - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 293**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 294**

##### Część 16,poz.7

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SWZ cyt. „kodowana kolorystycznie” oznacza wymóg zaofiarowania rurek ustno-gardłowych Guedel, posiadających kolorystyczny kod rozmiaru, zgodny z ISO, widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia wymaganą identyfikację rozmiaru w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 294**

Kodowany kolorystycznie oznacza: posiadających kolorystyczny kod rozmiaru zarówno bezpośrednio na produkcie jak i na opakowaniu.

#### **Pytanie nr 295**

##### Część 17,poz.1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe, aby wypełnić stawiany w SWZ wymóg skuteczności filtracji bakteryjnej  $>99,9999\%$  oraz filtracji wirusowej  $>99,9999\%$ , powinny wypełniać wymóg skuteczności filtracji względem cząsteczki NaCl na poziomie  $>97\%$  - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 295**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

#### **Pytanie nr 296**

##### Część 17,poz.1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, powinny jednocześnie posiadać wagę własną poniżej 20g, przy zachowaniu przestrzeni martwej do 36ml, co znacząco obniża ryzyko powstania odleżyn u pacjenta, zapewniając jednocześnie prawidłowe warunki wentylacji i nawilżania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 296**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga filtrów o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 297**Część 17,poz.2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry oddechowe, o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9998% - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 297**

Zamawiający dopuszcza, filtry o parametrach określonych w pytaniu

**Pytanie nr 298**Część 17,poz.2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe, aby wypełnić stawiany w SWZ wymóg skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej, powinny jednocześnie wypełniać wymóg skuteczności filtracji względem cząsteczki NaCl na poziomie >97% - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 298**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga filtrów o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 299**Część 17,poz.2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, powinny posiadać wagę własną poniżej 30g, przy zachowaniu przestrzeni martwej do 51ml, co znacząco obniża ryzyko powstania odleżyn u pacjenta, zapewniając jednocześnie prawidłowe warunki wentylacji i nawilżania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 299**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga filtrów o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 300**Część 17,poz.3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry do tracheostomii, powinny posiadać wagę własną do 8g, przy zachowaniu przestrzeni martwej do 19ml, co znacząco obniża ucisk na rurkę tracheostomiijną i związane z tym powikłania, zapewniając jednocześnie prawidłowe warunki wentylacji i nawilżania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 300**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga filtrów o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 301**Część 20,poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z jałową wodą o pojemności 350ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 301**

Zamawiający dopuszcza pojemniki o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie nr 302**Część 20,poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z jałową wodą o pojemności 450ml lub 500ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 302**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 303**Część 20,poz.1- 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu użyczenia reduktorów tlenowych w ilości 50szt., w wypadku zaoferowania pojemników posiadających w komplecie jednorazowe, uniwersalne złączki, kompatybilne do reduktorów tlenowych posiadanych przez szpital - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 303**

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu określonego w pytaniu.

**Pytanie nr 304**Część 37. Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym, powinny posiadać jednoelementową, samodomykającą się zastawkę komory płuczącej oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, uaktywnianą automatycznie włączeniem podciśnienia (bez żadnych dodatkowych manipulacji) oraz zastawkę typu peep, oczyszczającą cewnik w komorze płuczącej, które to elementy zapewniają możliwość, wielogodzinnego (72H) wymaganego w SWZ - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 304**

Zamawiający dopuszcza, cewniki do odsysania w systemie zamkniętym o parametrach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie nr 305**

##### Część 40. Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „rozmiary od CH 12 do CH 32”, oznacza wymóg zaoferowania cewników do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarach CH 12, 16, 20, 24, 28 i 32, spełniających wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 305**

Zamawiający wymaga zaoferowania cewników do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarach CH 12, 16, 18, 20, 22, 24, 28 i 32, spełniających wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Pytanie nr 306**

##### Część 40. Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem, skalowane co 5cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 306**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

#### **Pytanie nr 307**

##### Część 40. Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem, w rozmiarach CH 12, 16 o standardowych dla tych średnic długościach odpowiednio 23cm i 25cm (pozostałe średnice długość zgodna z SWZ - 40cm), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 307**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie określone w pytaniu.

#### **Pytanie nr 308**

##### Część 40. Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny poza wymaganą w SWZ „linią RTG na całej długości” posiadać także znacznik RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach klinicznych, co jest szczególnie istotne dla prowadzonej terapii - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 308**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

#### **Pytanie nr 309**

##### Część 40. Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej - ze względu na szczególny charakter ich zastosowania - powinny być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 309**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu

#### **Pytanie nr 310**

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE OFEROWANYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie zapisów dotyczących składania oświadczenia dotyczącego wyrobów medycznych w zakresie Pakietu 26.

Pojemniki przeznaczone do transportu i przechowywania wycinków histopatologicznych należą do grupy wyrobów medycznych in vitro które to z kolei opisuje ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE.

Tym samym Wykonawca nie może potwierdzić żadnego z wymienionych w opisanym załączniku oświadczeń tak aby były zgodne z prawdą i obowiązującymi przepisami.

### Odpowiedź na pytanie nr 310

Zamawiający zmienia treść SWZ oraz załącza Oświadczenie załącznik nr 3\_ZMIANA

### Pytanie nr 311

Część 39, poz.2

Czy Zamawiający dopuści dren o następujących właściwościach jak na zdjęciu:

- Wykonane z biokompatybilnego, białego silikonu o jakości implantów chirurgicznych, w całości kontrastującego w RTG
- Zbudowany z połączonych ze sobą, niezależnych kanalików
- Kanaliki drenujące o idealnie gładkiej powierzchni wewnętrznej zapobiegającej inkrustacji i osadzaniu wydzielin na ściankach, zapewniając w pełni skuteczny odpływ
- Możliwość dzielenia drenu wzdłuż przebiegu kanalików
- Płyny odprowadzane są na zewnątrz poprzez zjawisko przesączania kapilarnego
- Długość: 40 cm
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne folia



?

### Odpowiedź na pytanie nr 311

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu

II. Mając na względzie udzielone odpowiedzi skutkujące zmianą treści SWZ, Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej **Formularze asertymentowo-cenowe ZMIANA oraz Oświadczenia Załącznik Nr 3\_ZMIANA**, uwzględniające dokonane zmiany.

III. Na podstawie art. 286 ust.3 i 5 Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert.

**Nowy termin składania ofert: 06.06.2024 r. godz.10:00**

**Nowy termin otwarcia ofert: 06.06.2024 r. godz.11:00**

Skutkiem powyższej zmiany, zmianie ulega brzmienie pkt 11.1. Tomu I SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

„11.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 05.07.2024 roku.”

IV. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

**Prezes Zarządu**

**Kamila Maj**