



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle
tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 ekoziol@e-szpital.eu

Kędzierzyn-Koźle, 23.07.2021r.

SPZOZ . AZ . 2021 .

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJE TREŚCI SWZ NR 2

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 40 zadań częściowych, AZ-P.2021.19.

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z 11.09.2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 z późn. zm., dalej Pzp) przekazuje wyjaśnienia do złożonych zapytań oraz modyfikacje treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej SWZ) w niniejszym postępowaniu.

A. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ:

ZADANIE NR 1:

a) pozycja 5a: Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm, 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

b) pozycja 5b: Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

c) pozycja 5c: Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm, 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź ad a) - c): Zamawiający nie dopuszcza.

d) poz. 4: Czy zamawiający dopuści w poz. 4 cewnik do tlenu – wąsy o dł. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

e) poz. 26: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania worki do zbiórki moczu o pojemnościach 600ml oraz 800ml, pionowy zawór spustowy, łącznik, dwa elastyczne paski mocujące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 2:

- a) **poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa o długości 40mm w części przezroczystej?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- b) **poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wymogu igły wykonanej z ABSu?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- c) **poz. 1,3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym produkt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- d) **poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu bez uchwytu na dren i miejsca na igle biorcza?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- e) **poz. 2:** Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- f) **poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa w części przezroczystej 55mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- g) **poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z igła ścięta trójplaszczynowo?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- h) **poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu pakowanego z workiem jednocześnie o wymiarach 21x30cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- i) **poz. 7:** Czy Zamawiający może określić czy potrzebuje bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządu światłoodpornego.

ZADANIE NR 3:

- a) Czy Zamawiający zgodzi się na odstępnie w Zadaniu Częściowym Nr 3 od wymogu tzw. ruchomego okienka w konstrukcji testu i dopuszczenie innych rozwiązań zapewniających bezpieczne, łatwe wykonanie oznaczenia oraz wiarygodny wynik testu. Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie nie ma żadnego wpływu na jakość otrzymywanych wyników, a wręcz przeciwnie stwarza dodatkowe zagrożenia. Testy tego rodzaju produkowane w nieprofesjonalnych warunkach nie posiadają choćby minimum gwarancji jakości w postaci certyfikatu ISO i jako takie nie powinny być stosowane w jednostkach służby zdrowia. Rozwiązanie w tej postaci nie jest nigdzie akceptowane na świecie.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
- b) Czy Zamawiający w Zadaniu Częściowym nr 3 wymaga, aby oferowany test ureazowy był wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biotatów) na pole reakcyjne testu ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

ZADANIE NR 5:

- a) **poz. 2:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:
- a) poziom szczelności AQL 1,5; (jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);
- b) gładkie z teksturą na końcach palców;
- c) zgodność z normą EN 455 potwierdzona badaniami producenta, bowiem to producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności zgodnie z normą EN 455, z odstępniem od certyfikatu jednostki notyfikującej.
- d) przebadane na przenikanie substancji trzech chemicznych zgodnie z EN 16523-1: – wodorotlenek sodu 40% z czasem ochrony na poziomie 6 – formaldehyd 37% z czasem ochrony na poziomie 6 – natlenek wodoru 30% z czasem ochrony na poziomie 2; z odstępniem odporności na alkohole;
- e) w standardowych opakowaniach z odstępniem od folii zabezpieczającej przed kontaminacją środowiska, która każdorazowo dotykana przy pobieraniu w gołych rękach przez personel medyczny rękawic, jest miejscem narażonym na zbieranie się zarazków oraz bakterii; wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu ,tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);
- Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN ISO 10993-1;5, 10, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych). Z odstępniem od ISO 14000, OHSAS, XXI BfG.

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilość złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców; 2) ...”

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np. „Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe. Uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością” – w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego. Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny. Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL. EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów. EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych) EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

ZADANIE NR 6:

a) pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie chlorowane, których grubość wynosi na palcu $0,08 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, pakowane po 250szt (rozmiar S-L) oraz po 240szt (rozmiar XL) z przeliczeniem zamawianych ilości do 160 opakowań.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

b) pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, pakowane po 50 szt. kształt uniwersalny, długości min. 290 mm, AQL=1.5, grubość na palcu 0,40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy:

- w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową odpowiednio wpisać oferowane odmienne parametry,

- w kolumnie 3 zmienić ilość z „200” na „800”.

c) pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 280 mm, grubości wynoszącej na palcu $0,33 \pm 0,01$ mm, w rozmiarach od 6.0 do 9.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

d) pozycja 2: Powołana przez Zamawiającego norma EN 421 dotyczy rękawic chroniących przed promieniowaniem jonowym i skażeniem radioaktywnym i najczęściej dotyczy rękawic chirurgicznych do procedur radiologicznych. Prosimy o odstąpienie od wymogu rękawic spełniających tę normę.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu spełniania normy EN421.

ZADANIE NR 8:

a) W ramach poprawy konkurencyjności proszę o dopuszczenie jednorazowych końcówek do noża harmonicznego, długość ramienia 35cm, średnica 5mm, możliwość cięcia i koagulacji, kształt pistoletowy przeznaczony dla prawo- i leworęcznych, z możliwością aktywacji i zmiany trybu, kompatybilne z generatorem i przetwornikiem wielorazowym Lotus. Generator i przetwornik zostanie bezpłatnie użyczony.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 9:

a) poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza worek urostomijny, jednoczęściowy, z zaworem odprowadzającym, z systemem zapobiegającym cofaniu moczu, pojemność 400 ml, płytka 123 mm x 103 mm, lekka wypukłość (6 mm), docięcie 15-43 mm, hydrokolidowa

b) poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza worek do nocnej zbiórki moczu 2000 ml, przezroczysty, zawór zapobiegający przypadkowemu otwarciu, ułatwiający kontrolę opróżniania, antyskrętny dren, który można docinać do potrzebnej długości, podziałka pojemności

c) poz. 3: Czy Zamawiający dopuszcza worek urostomijny do systemu dwuczęściowego, przezroczysty, z zaworem odprowadzającym oraz systemem zapobiegającym cofaniu moczu,

a) pierścień rozmiar 50 ml – dwie pojemności 380 ml i 480 ml, pierścień 60 ml – pojemność 460 ml

b) pierścień rozmiar 40 mm dwie pojemności 430 ml i 550 ml,

d) poz. 4: Czy Zamawiający dopuszcza płytka do systemu urostomijnego dwuczęściowego typu convex o lekkiej wypukłości (6 mm), hydrokolidowa, zapobiegająca podrażnieniom i przeciekaniu

a) 120 x 100 mm z pierścieniem 50 mm i możliwością docięcia 15-33 mm, 130-110 mm z pierścieniem 60 mm i możliwością docięcia 15-43 mm

a) 110 x 90 mm z pierścieniem 40 mm i możliwością docięcia 15-23 mm;

e) poz. 5: Czy Zamawiający dopuszcza płytka do systemu urostomijnego dwuczęściowego płaska, hydrokolidowa, zapobiegająca podrażnieniom i przeciekaniu

a) 120 x 100 mm z pierścieniem 50 mm i możliwością docięcia 10-45 mm, 130 x 110 mm z pierścieniem 60 mm i możliwością docięcia 10-55 mm

b) 110 x 90 mm z pierścieniem 40 mm i możliwością docięcia 10-35 mm mm

Odpowiedź ad a) – e): Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 10:

a) pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przewodnik o długości 35cm? Reszta parametrów taka sama.

b) pozycja 21: Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8Fr lub 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

c) pozycja 29: Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 22Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź ad a) – c): Zamawiający nie dopuszcza.

d) pozycja 31: Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonane z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 5ml - 10ml
- cewnik 14Fr - 24Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 1,21,29,31 z Zadania nr 10 i stworzy oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie dokona wydzielenia wskazanych pozycji.

e) poz. 27: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika foley'a 100% silikon przeznaczonego do długoterminowego stosowania do 12 tygodni w rozmiarze 12-22CH, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 13:

a) poz. 1-21: Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki w poz. 1-12 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

b) poz.16: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o całkowitej pojemności cylindra około 8 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c) poz.20: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w opakowaniu twardym typu blister-pack.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

d) poz.21: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze 24G o średnicy w zakresie 0,7-0,71 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniulę w rozmiarze 0,7-0,71 X 19 mm.

e) poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki tbc z igłą w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

f) poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki tbc w op 100sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy:

- w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową odpowiednio wpisać oferowany sposób konfekcjonowania,
- w kolumnie 3 zmienić ilość z „30” na „36”.

g) poz. 2-5: Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

h) poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z czarnym gumowym zakończeniem tłoka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

i) poz. 6-9: Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

j) poz. 9,10,11,12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy:

- w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową odpowiednio wpisać oferowany sposób konfekcjonowania,
- w kolumnie 3 zmienić ilości na „480” (poz. 9), „ 168” (poz. 10), „30” (poz. 11) i „10” (poz. 12).

k) poz. 6-10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek wykonanych z polipropylenu i polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

l) poz. 11,12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek ze skala 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

m) 11,12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek ze skala dwustronna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

n) poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużaczem z objętością wypełnienia 1,25ml?

- o) poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem otwarty zamknięty?
- p) poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo wykonanej z fep lub pur z zastawka antyzwrotna?
- r) poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo wykonanej z fep ?
- Odpowiedź ad n) – r): Zamawiający nie dopuszcza.**
- s) poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo z 4 paskami widniejącymi w promieniach rtg?
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.**
- t) poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo bez dodatkowego otworu?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**
- u) poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo z przepływem 24g 13ml oraz 26g -13ml?
- Odpowiedź: Parametry jak w pytaniu są zawarte w opisie przedmiotu zamówienia wskazanej pozycji.**
- w) poz. 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z fep ?
- z) poz. 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z 2 paskami widniejącymi w promieniach rtg?
- aa) poz. 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej bez kapilar?
- ab) poz. 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź ad w) - ab): Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 14:

- a) poz. 1b: Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1b wymaga strzykawki 100ml z podwójną, czarną, czytelną skalą oraz posiadającą dwa dodatkowe łączniki Luer?
- b) poz. 3, 4, 6, 7: Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie 14 poz. 3, 4, 6, 7 pochodziły od jednego producenta, w celu zachowania pełnej kompatybilności?
- Odpowiedź ad a) i b): Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**
- c) poz. 2,8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki ze skala rozszerzana?
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.**
- d) poz. 3,4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły bez oznaczenia rodzaju ścięcia na opakowaniu?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

ZADANIE NR 15:

- a) pozycja nr 1, 2, 3: Prosimy w pakiecie nr 15 pozycja 1; 2; 3 o odstąpienie od wymogu dla komory nawilżacza posiadającej dwa pływak. Każda komora dedykowana do wentylacji noworodków posiada zabezpieczenie antyprzelewowe. Wymaganie dwóch pływaków w komorze nawilżacza stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Takie działanie ogranicza innym firmom złożenie oferty w przedmiocie Zamówienia. Opisanie przedmiotu zamówienia wyposażonego w dwa pływaki nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.
- Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**
- b) pozycja 4: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy generator z pozycji 4 ma być kompatybilny z respiratorem czy aparatem Infant Flow?
- Odpowiedź: Z aparatem Infant Flow.**
- c) poz. 1, 2, 3, 11: Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne (w tym bakterie, włączając szczepy odporne na leczenie, grzyby, wirusy i pleśnie) jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę również czas pandemii i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów, oczekuje aby oferowane układy posiadały ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Dodatek przeciwdrobnoustrojowy nie wpływa na wysokość ceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby oferowane układy posiadały ochronę przeciwdrobnoustrojową jak w pytaniu, ale nie wymaga.

d) poz. 1 i 3: Prosimy o ujednoczenie wymogów dla poz. 1 i 3, gdyż Zamawiający opisuje w obu pozycjach układ o tym samym przeznaczeniu.

Odpowiedź: Jak opisano w SWZ: pozycja 1 – komplet nie zawiera wskaźnika poziomu wody, pozycja 3 – komplet zawiera komorę z automatycznym poborem wody.

e) poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby układ był przystosowany do mocowania na czepcu do terapii wymiennych dzięki dołączeniu do niego mocowania kołyskowego z rzepem, którym umożliwi manipulację ustawieniami kąta nachylenia generatora z użyciem końcówek i maski nosowej dla uzyskania maksymalnej szczelności i eliminacji przecieków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

f) poz. 1: Prosimy o dopuszczenie układu w kolorze fioletowym, odcinkiem niepodgrzewanym do inkubatora o dł. 30 cm, komorą nawilżacza posiadającą jeden pływak.

g) poz. 2: Prosimy o dopuszczenie komory nawilżacza posiadającej jeden pływak.

h) poz. 3: Prosimy o dopuszczenie układu w kolorze fioletowym, odcinkiem podgrzewanym o dł. 1,2 m, niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 30 cm, komorą nawilżacza posiadającą jeden pływak.

Odpowiedź ad f) – h): Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

i) poz. 4: Czy Zamawiający wymaga zestawu generatora przystosowanego do stabilizacji na czepcu do terapii wymiennych o następującym składzie niezbędnym do uzyskania precyzyjnej szczelności systemu:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, • końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- miarka.

j) poz. 5: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania czapeczki stosowanej zamiennie z czepcem do terapii wymiennych, który dzięki postaci opaski owijanej wokół głowy pacjenta jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej? Dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu i fizjologicznego kształtu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawane długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenia ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

Odpowiedź ad i) – j): Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

k) poz. 7: Czy Zamawiający wymaga końcówek w rozm. XS, S, M, L?

Odpowiedź: Tak.

ZADANIE NR 16:

a) pozycja 5: Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta(8,5 mm) jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe z dużym otworem do pobierania próbek, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy.

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). Deklarujemy bezpłatną

wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty. W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

b) pozycja 5: Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu SERRES. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy SERRES są kompatybilne tylko wkłady firmy SERRES (być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników (które oferujemy bezpłatnie) oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

c) pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

d) pozycja 5: Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów (zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów

i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczane badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

e) poz. 4, 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie następującego asortymentu: wkład jednorazowy na wydzielinę o poj. 2,5L wykonany z dwuwarstwowej folii (polietylen i poliamid) odporna na pęknięcia, przetarcia, nieprzepuszczająca zapachu, ze zintegrowaną pokrywą z dwoma portami: portem do pacjenta i portem do połączenia szeregowego, dwa uchwyty przy wkładzie umożliwiające obsługę przez osoby prawo i leworęczne; zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta; zintegrowany filtr antybakteryjny i przeciwprzelewowy (hydrofobowy); ochrona przeciwbryzgowa zapobiegająca przedwczesnemu zamknięciu filtra; łącznik schodkowy do pacjenta 7-10mm oraz zatyczka na pokrywie kodowane kolorem, wymiana wkładów bez konieczności odłączenia źródła ssania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 17:

a) pozycja 5: W ramach poprawy konkurencyjności proszę o dopuszczenie zestawu do nadszyjkowej resekcji macicy i mięśniaków składającego się z wielorazowej tuby zewnętrznej i wewnętrznej, oraz 120 szt pętli jednorazowych o średnicy 100mm lub 175mm do wyboru przez zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 18:

a) poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego o długości całkowitej 31mm z przestarzenia martwa <10ml z wytrzymałością ciśnienia zwrotnego 29psi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

b) poz. 5,6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na z igła ściata pod kątem 40 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

c) poz. 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

d) poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z fep?

e) poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z 4 paskami widniejącymi w promieniach rtg bez korka samo domykającego się?

f) poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64

22 G	0,80 x 25	38
------	-----------	----

Odpowiedź ad c) – f): Zamawiający nie dopuszcza.

g) poz. 22,23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawów przedłużających o długości ok 9.5 cm z zaworem o łącznej długości 31mm?

Odpowiedź: Pozycja 22 – Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów, Pozycja 23 - Zamawiający nie wyraża zgody.

h) poz. 16: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zastawki antyzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi przez port boczny/górny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

ZADANIE NR 21:

a) pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawką 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

b) pozycja 2-3: Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona zagięte, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawką 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

c) pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona zagięte, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawką 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

d) poz. 1, 2: 1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 zadanie 21 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowi (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach: dla pozycji 1 - ramiona proste średnica 11 Fr i 13 Fr długości: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm dla pozycji 2 – ramiona zagięte średnica 11 Fr długości: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu – przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szcicia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech.

e) poz. 4: Czy

Zamawiający w pozycji 4 zadanie 21 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowi (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - obrotowy pierścień do szcicia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar

i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką

elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - nasadki iniekcyjne Luer Loc - rozszerzało -wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź ad a) – e): Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 22:

a) pozycja 14: Czy Zamawiający dopuści łącznik o tolerancji średnic 6/15/6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – oferowaną średnicę należy czytelnie wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

b) pozycja 14: Czy Zamawiający dopuści łącznik o tolerancji średnic 8/15/8?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 23:

a) poz. 25: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości sztuk Układów oddechowych pediatrycznych

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce – prawidłowa ilość to 100 szt., którą należy wpisać w kolumnie „Ilość”.

b) poz. 1, 2: Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok. 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary:

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,3mm	600mm	intubacja
12Fr 4,0mm	600mm	intubacja
14Fr 4,7mm	600mm	intubacja
16Fr 5,3mm	600mm	intubacja
10Fr 3,3mm	300mm	tracheostomia
12Fr 4,0mm	300mm	tracheostomia
14Fr 4,7mm	300mm	tracheostomia
16Fr 5,3mm	300mm	tracheostomia

c) poz. 3: Czy Zamawiający dopuści dreny do zamkniętych systemów do odsysania o średnicy drenów 24-25 Ch?

d) poz. 4: Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



e) **poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, dwustronna powierzchnia wymiany z piankowym wkładem. Nawilżacz posiadający port z zastawką do odsysania oraz podłączenia tlenu, czysty mikrobiologicznie. Pojemność wewnętrzna 17ml, waga maks. 5g, zakres objętości oddechowej Vt=50-1000ml. Utrata wilgoci przy VT 1000 ml = maks. 15,5mg

f) **poz. 8:** Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową kodowaną wyłącznie numerycznie?

Odpowiedź b) – f): Zamawiający nie dopuszcza.

g) **poz. 9:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650 ml, z zastawką nadciśnieniową i rezerwuarem tlenowym o poj. 2000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

h) **poz. 9:** Czy Zamawiający dopuści, by jedna z masek (będąca od tego samego producenta co worek ambu) została dołączona osobno do resuscytatora?

i) **poz. 11:** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości rur 1,8m i dodatkową rurą o długości 1,2m, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

j) **poz. 12:** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości rur 1,8m?

Odpowiedź ad h) – j): Zamawiający nie dopuszcza.

k) **poz. 13:** Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml, wadze 30 g i wydajnością nawilżania 32mgH₂O przy Vt=500ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

l) **poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 15 g, przestrzeni martwą 12 ml, objętości oddechowej 150-300 i wydajności nawilżania 24mgH₂O przy Vt=500ml, spełniający pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

m) **poz. 16:** Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary przewodnic do rurek intubacyjnych:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej	Długość
6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

n) **poz. 24:** Czy Zamawiający dopuści transparentny ślinociąg stomatologiczny, pakowany po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

o) **poz. 25:** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 160 cm, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 24:

a) **poz. 5 i 6:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości sztuk aparatów kompatybilnych z pompami Medima.

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce – prawidłowe ilości to 100 szt. (poz. 5) i 50 szt. (poz. 6), które należy wpisać w kolumnie „Ilość”.

ZADANIE NR 25:

a) **pozycja 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanego zestawu do gastrostomii endoskopowej, którego zgłębnik zakończony jest łącznikiem ENFit. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

b) **pozycja 5:** Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie Zgłębnika gastrostomijnego G-Tube z portem do napełniania, a nie do nadmuchiwanie balonu, gdyż balon wypełnia się cieczą, a nie gazem? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

ZADANIE NR 26:

a) **poz. 17:** czy Zamawiający dopuści paski do oznaczania poziomu glukozy we krwi będące wyrobem medycznym nier refundowanym o poniższym opisie: pomiar w próbkach krwi: włosniczkowej, żyłnej, tętnicznej i noworodkowej, skalibrowane do osocza; zakres pomiaru przy wartości hematokrytu 10-70%; zakres pomiaru stężenia glukozy we krwi w przedziale 10-600mg/dl, wynik wyrażone w jednostce mg/dl; paski zawierające enzym GDH-FAD; pasek testowy do badania poziomu glukozy we krwi posiada kapilarę zasysającą na szczycie paska testowego; urządzenie posiada automatyczny wyrzutnik paska po dokonaniu pomiaru; urządzenie sygnalizuje komunikatem dźwiękowym oraz opisem na wyświetlaczu wysokie i niskie poziomy glukozy oraz wskaźnik Ketone; urządzenie sygnalizuje zbyt małą objętość pobranej próbki krwi; urządzenie posiada możliwość dopelnienia brakującej objętości próbki krwi na pasek w ciągu 3 sekund co gwarantuje uzyskanie wiarygodnego oznaczenia; dostępność zestawu roztworów kontrolnych na trzech poziomach (niskim, normalnym i wysokim) z 6 miesięcznym terminem ważności po otwarciu każdej fiolki; zestaw baterii pozwalający wykonać 3000 oznaczeń; opakowanie pasków testowych zawiera dwie fiolki po 25 sztuk pasków z datą ważności po otwarciu każdej fiolki z paskami przez 6 miesięcy;

b) **poz. 13:** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie bezpiecznego nakłuwacza igłowego w kształcie prostopadłościanu?

c) **poz. 17:** W placówkach służby zdrowia w Polsce obowiązują przepisy BHP i normy dotyczące oświetlenia miejsc pracy. Norma PN-EN 12464-1:2012 Oświetlenie miejsc pracy we wnętrzach – opisuje minimalne wymagania dotyczące światła sztucznego w pomieszczeniach szpitalnych. Wysokie natężenia światła wymagane są we wszystkich pomieszczeniach, gdzie wykonywane są procedury medyczne (badanie, zabiegi, operacje), natomiast w poczekalniach, ciągach komunikacyjnych i innych pomieszczeniach natężenia te mogą być niższe. Warto przy tym zwrócić uwagę, że w jednostkach działających przez całą dobę wymagane jest oświetlenie nocne korytarzy (50lx na poziomie podłogi). Nie istnieje przewidziana przepisami prawa możliwość wykonywania pracy w szpitalach i placówkach medycznych w całkowitej ciemności. Poniżej przytaczamy opisane w w/w normie minimalne wymagania dotyczące oświetlenia miejsc pracy w warunkach pracy placówek medycznych:

Rodzaj pomieszczenia	Śr. natężenie oświetlenia na powierzchni roboczej Em [lx]	Współcz. ośnienia UGR	Równomierność oświetlenia Uo	Współcz. oddawania barw Ra	Wymagania specyficzne
Korytarze w dzień	100	22	0,4	80	Na poziomie podłogi
Korytarze w nocy	50	22	0,4	80	Na poziomie podłogi
Korytarze w dzień	100	19	0,4	80	Na poziomie podłogi
Pokoje badań	1 000	19	0,7	90	Tc: 4000K do 5000K
Sala operacyjna	1 000	19	0,6	90	
Pole operacyjne	10 000 do 100 000				
Sala operacyjna	300	19	0,6	90	
OIOM – czuwanie	20	19	nie określono	90	
Stół do sekcji zwłok	5 000			90	Tc=>5000

Z kolei oświetlenie awaryjne szpitali i obiektów służby zdrowia opisane zostało w normie PN-EN 1838: 2013, która również wyklucza prace takich placówek w całkowitej ciemności.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie zaferowania w Zadaniu częściowym nr 26 poz. 17 pasków testowych do glukometrów bez podświetlanego ekranu i szczeliny pomiarowej. Cyfry i komunikaty wyświetlane na standardowym ekranie LCD glukometru są widoczne nawet przy minimalnym poziomie oświetlenia, określonym w w/w normach. Zaznaczamy ponadto, że praca placówek medycznych, czy

załóg takich placówek w ciemności, obejmująca pobieranie krwi pacjentów i wykonywanie pomiarów glukometrem, stanowiłaby zagrożenie epidemiologiczne zarówno dla personelu, jak i dla pacjentów. Podobnie zagrożenie takie stwarzałoby wykonywanie tego rodzaju pracy przez osoby niedowidzące. Na marginesie należy dodać, że podświetlenie w każdym urządzeniu elektronicznym powoduje szybsze zużywanie baterii urządzenia i konieczność częstszej wymiany baterii – dotyczy to również glukometrów. Z uwagi na brak podstaw prawnych oraz faktycznych, uzasadniających wymóg, aby oferowane glukometry miały podświetlany ekran i szczelinę pomiarową, prosimy o usunięcie tego wymogu z SIWZ w przedmiotowym postępowaniu, gdyż wymóg ten ogranicza konkurencję i niepotrzebnie naraża Zamawiającego na dodatkowe koszty.

Odpowiedź ad a) – c): *Zamawiający nie dopuszcza.*

d) poz. 17: Z uwagi na zindywidualizowany charakter wytycznych co do docelowego poziomu glikemii u pacjentów hospitalizowanych (zróżnicowany m. in. ze względu na wiek pacjentów, przyjmowane leki i choroby współistniejące) prosimy o dopuszczenie pasków bez funkcji Dual Color, która jest przeznaczona dla użytkowników nieprofesjonalnych. Wykorzystywanie takiej funkcji sugeruje, że personel szpitala Zamawiającego nie ma podstawowej wiedzy na temat docelowego, pożądanego zakresu glikemii u pacjentów, i musi pomagać sobie kolorami sugerującymi prawidłowe lub nieprawidłowe stężenie glukozy we krwi – takie założenie jest oczywiście absurdalne. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

e) poz. 17: Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o temperaturze przechowywania 4-30°C. Zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia umożliwiające przechowywanie towarów w temperaturze co najwyżej pokojowej. Większość leków i innych wyrobów medycznych kupowanych przez Zamawiającego nie może być trwale przechowywana w temperaturze 32°C, więc warunek ten naszym zdaniem nie jest merytorycznie uzasadniony. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.*

f) poz. 17: Prosimy o wyjaśnienie o co chodzi we frazie „część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze”?

Odpowiedź: *Automatyczny wyrzut / wysunięcie paska po dokonany pomiarze.*

ZADANIE NR 31:

a) poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie masek ze skutecznością bfe 98% zgodne z rozporządzeniem ministra zdrowia?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

b) poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie furażerki pp o gramaturze 25g?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

c) poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie furażerki bez wkładki wchłaniającej pot?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

d) poz. 6,7: czy zamawiający wymaga masek medycznych typu II według aktualnej norm PN EN 14683:2019 zgodnie z wytycznymi krajowego konsultanta w dziedzinie chorób zakaźnych umieszczonymi na stronie ministerstwa zdrowia?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga masek typu II lub IIR.*

e) poz. 4-7: Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem w poz 4,5, za opak. 50 szt z przeliczeniem w poz. 6-7?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy w pozycjach 4 - 7 w kolumnie:*

- nr 3 (ilość) wpisać odpowiednio przeliczoną ilość opakowań,

- nr 4 (j.m.) wpisać jednostkę miary „opakowanie”.

f) poz. 1 i 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby maska posiadała wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

ZADANIE NR 34:

a) pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści fartuchy flizelinowe pakowane a'10szt?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, przy czym fartuchy należy wycenić pojedynczo (za 1 sztukę).*

b) pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarach L, XL i XXL?

c) pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarach L i XL?

d) pozycja 12: Czy Zamawiający dopuści majki w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź ad b) – d): *Zamawiający nie dopuszcza.*

e) poz. 2: Czy zamawiający w poz. 2 dopuści fartuch w rozm. Uniwersalnym, pakowany w opak. 10 szt?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza fartuchów w rozmiarze uniwersalnym.*

f) poz. 13: czy zamawiający dopuści maski z nebulizatorem dren 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga drenu o długości 2,1m ($\pm 10\%$), tak więc rozmiar 200 cm spełnia wymóg.

ZADANIE NR 36:

a) Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy dwukolorowy dla pacjenta dorosłego na całe ciało o wymiarach 210 cm x 120 cm, wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie, przebicie i zamoczenie kompatybilny z urządzeniem WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – oferowane parametry należy wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową

b) Czy chodzi o koldrę na całe ciało, do przykrycia pacjenta? – jeśli tak to prosimy o dopuszczenie rozmiaru 195 x100 cm

Odpowiedź: Zamawiający wymaga koldry na całe ciało pacjenta; Zamawiający nie dopuszcza rozmiaru 195 x100 cm.

c) Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania koc grzewczy wykonany z lekkiego i wytrzymałego, elastycznego, dwuwarstwowego, pikowanego materiału, odpornego na rozdarcie, przebicie i zmoczenie, przezierny dla promieni RTG, kompatybilny z podgrzewaczem Warm Touch - zapewnia optymalne warunki do leczenia hipotermii rozm. 84-89 x 188-198cm lub 40x79 lub 33x74 /do wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koc jak w pytaniu, ale wyłącznie w rozmiarze 84-89 x 188-198cm.

d) Czy Zamawiający oczekuje oryginalnego koca grzewczego do aparatu WT6000?

Odpowiedź: Tak – Zamawiający wyraźnie określił: aparat WT6000.

ZADANIE NR 37:

a) Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy dwukolorowy pod całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 215 cm x 100 cm, wykonany z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie, przebicie i zamoczenie? Kocyk mocowany do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy Velcro nie wymagający dodatkowego adaptera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koc (kolderkę) w rozmiarze 100 cm x 215cm, bez taśmy, przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów.

b) Prosimy o doprecyzowanie, czy koc grzewczy z pak. 37 będzie współpracował z urządzeniem Warm Touch podobnie jak w pakiecie 36, a jeśli tak to czy Zamawiający dopuści kocyki kompatybilne właśnie z tym urządzeniem?

Odpowiedź: Nie - Koc będzie przeznaczony do urządzenia grzewczego Zamawiającego WARM AIR Hyperthermia System.

c) Prosimy o dopuszczenie kolder o następujących parametrach

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
 - wykonane z miękkiej tkaniny
 - strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
 - unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
 - mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
 - odporne na płyny
 - brak zawartości lateksu
 - przezierny dla promieni RTG
 - uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator - system mocowania za pomocą velcro
- Prosimy o wskazanie modelu urządzenia z którym będą użytkowane koldry.

Czy chodzi o koldrę na całe ciało, do przykrycia pacjenta czy do zastosowania pod pacjentem?

Jeśli do stosowania pod pacjentem (tuba pod pacjenta) to prosimy o dopuszczenie rozmiaru 217 x 91 cm

Odpowiedź: Urządzenie grzewcze WARM AIR Hyperthermia System. Zamawiający wymaga koldry na całe ciało do przykrycia pacjenta. Zamawiający nie dopuszcza rozmiaru 217 x 91 cm.

ZADANIE NR 38:

a) poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP3 certyfikowanej, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min. 99 %,

cząstek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe, zbiorczo w opakowanie po 40 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza półmasek bez zaworu.

b) poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP3 NR z zaworem wydechowym certyfikowanej, jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Maski w kształcie miseczki o wielowarstwowej budowie, mocowana na elastyczne taśmy, wyposażona w zawór wydechowy umieszczony centralnie i zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji ≥ 99%, Środek Ochrony Indywidualnej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Pakowana w opakowanie foliowe po 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Sposób konfekcjonowania bez znaczenia, przy czym półmaski należy wycenić pojedynczo (za 1 sztukę).

c) poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 certyfikowanej jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji ≥ 94%, cząstek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza półmasek bez zaworu.

d) poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 o wielowarstwowej budowie z zaworem do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 10 x NDS. Maski posiada kompaktowy i anatomiczny kształt, wyposażona w taśmy zagłowia z zapinkami do regulacji długości i lepszego dopasowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji ≥ 94%, cząstek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Opakowane jednostkowe - 50 sztuk w torebce foliowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Sposób konfekcjonowania bez znaczenia, przy czym półmaski należy wycenić pojedynczo (za 1 sztukę).

e) poz. 2: Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie masek FFP2 bez zaworu wydechowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

f) poz. 2: Czy zamawiający dopuści maski FFP2 bez zaworu oddechowego, zgodnie z normą: EN 149:2001+A1:2009, Środek ochrony indywidualnej, kategorii III, spełniający wymagania Rozporządzenia 2016/425, Maski zbudowana jest z pięciu warstw włókien w tym 3 filtrujących, zgrzanych krawędziami ultradźwiękowo, maski wyposażona jest w gumki zakładane za uszy pozwalające na szczelne dopasowanie maski do twarzy użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza półmasek bez zaworu.

ZADANIE NR 39:

a) poz. 6: Czy Zamawiający dopuści produkt o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcrystallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

b) poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu konfekcjonowanego 250g/op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w kolumnie 2 (Przedmiot zamówienia) lub pod tabelą asortymentowo-cenową należy wpisać oferowaną pojemność 250 g. Wymagana ilość pozostaje bez zmian – 100 szt.

c) pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy, zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutamianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

d) pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści gąbkę w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów – w takim przypadku należy w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową wpisać oferowany rozmiar.

e) pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści gąbkę zarejestrowaną jak wyrób biobójczy i objętą 8% stawką podatku VAT?

f) pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści piankę do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, zawierającą w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon?

g) poz. 1: Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości całkowitej 16 cm, spełniający pozostałe parametry SWZ?

Odpowiedź ad e) – g): Zamawiający dopuszcza.

h) poz. 2: Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

- Prostokątna ściereczka nasączona jednostronnie środkiem myjącym
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 12 x 20 cm
- Gramatura 100 g/m²
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 24 sztuki z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania parametrów:

- naturalne PH5,5,
- z dodatkiem aloesu i rumianku,
- produkowana zgodnie z wymogami ISO 22716:2007.

Oferowane odmienne parametry odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową, a wymaganą ilość opakowań 1.250 należy wpisać w kolumnie 3.

i) poz. 2: Czy Zamawiający dopuści myjkę wstępnie nasączoną, w formie rękawicy, wykonana z włókny o gramaturze 85g, w rozmiarze 17cm x 23,5 cm, pakowana po 10 sztuk, z naturalnym pH, z możliwością podgrzania w mikrofalówce, w składzie zawierająca aloes i rumianek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania parametrów:

- naturalne PH5,5,
- produkowana zgodnie z wymogami ISO 22716:2007.

Oferowane odmienne parametry odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

j) poz. 2: Czy Zamawiający dopuści myjkę wstępnie nasączoną, w formie ściereczki, wykonana z włókny o gramaturze 60g, w rozmiarze 20 x 20 cm, pakowana po 12 sztuk (z przeliczeniem ilości), z naturalnym pH, z możliwością podgrzania w mikrofalówce, w składzie zawierająca aloes i rumianek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

k) poz. 4: Czy Zamawiający dopuści jednorazową ściereczkę nasączoną substancją myjącą nie zawierającą mydła, w rozmiarze 22 x 22 cm, wykonana z włókny, nasączona 2% roztworem chlorheksydy, pakowana po 4 sztuki w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

l) poz. 4: Czy Zamawiający dopuści wyrób na stawce podatku VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

m) poz. 5: Czy Zamawiający odstąpi od parametru „z polem do opisu pacjenta”?

n) poz. 5: Czy Zamawiający dopuści naklejoną etykietę z miejscem na dane pacjenta?

Odpowiedź ad m) i n): Zamawiający dopuszcza naklejoną etykietę z miejscem na dane pacjenta zamiast „pola do opisu pacjenta”.

o) poz. 5: Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy wpisać ilość „240” w kolumnie „ilość”.

ZADANIE NR 40:

a) pozycja 16 c: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania papier do LIFEPAK 12/15 oryginalny, o wymiarach 106 mm x 22 m (pakowany po 2 rolki)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy oferowane odmienne wymiary odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

b) pozycja 16 c: Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaferowany papier był w pełni kompatybilny i przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodny z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczulych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

c) poz. 1b: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie prawidłowego rozmiaru papieru Ascard 33 110mmx10m ponieważ taki papier jest odpowiedni do aparatu Ascard 33.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy oferowane odmienne wymiary odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

d) poz. 3b: Proszę o dopuszczenie zamiennika papieru do BT-350, w pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy oferowane odmienne wymiary odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

e) poz. 10a: Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 45x42mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

f) **poz. 16b:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru Lifepack 12 o rozmiarze 107x23 (wymiar całkowity).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

g) **poz. 16b:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru Lifepack 12 o rozmiarze 100x40 z nadrukiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy oferowane odmienne wymiary odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

h) **poz. 17:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szkiełka podstawowego o następujących parametrach 25,4x76,2mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – w takim przypadku należy oferowane odmienne wymiary odpowiednio wpisać w kolumnie 2 lub pod tabelą asortymentowo-cenową.

i) **poz. 19:** Prosimy o dopuszczenie elektrody radioprzeziernej, okrągłej z jęczyzkiem dla dzieci o wymiarach 30x35mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

j) **poz. 1b:** Prosimy o sprawdzenie poprawności rozmiaru papieru? 110 x 10 czy 110 x 14?

Odpowiedź: Prawidłowy rozmiar to 110 x 10.

k) **poz. 2b:** Prosimy o sprawdzenie poprawności rozmiaru papieru? Powinno być 130 x 135 x 370?

Odpowiedź: Tak - prawidłowy rozmiar to 130 x 135 x 370.

k) **poz. 10:** Czy Zamawiający dopuści elektrodę o śr 40mm, 100szt w opak? Reszta parametrów jak w SWZ?

Odpowiedź: Poz. 10a) – Zamawiający nie dopuszcza średnicy 40 mm; poz. 10b) – Zamawiający dopuszcza średnicę 40 mm.

Poz. 10a) i b) Zamawiający dopuszcza opakowania 100 szt. – w obydwu pozycjach w kolumnie „Ilość” należy wpisać przeliczoną wymaganą ilość opakowań.

m) **poz. 10a:** Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 43 x 51mm z żelem ciekłym, opak 30szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

n) **poz. 10a:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę o wymiarach 22 x 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

o) **poz. 19:** Czy zamawiający dopuści elektrodę o śr 40mm, 100szt w opak? Reszta parametrów jak w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

p) **poz. 19:** Czy Zamawiający dopuści Elektrody do EKG jednorazowego użytku; ze stykiem Ag/AgCl i podłożem piankowym; specjalny hydrożel do długotrwałego użytku (Łagodny dla skóry klej), nadają się też do zastosowania w neurologii i pediatrii, Rozmiar 43x35 mm ; złącze zatrzaskowe; radioprzezierna, nadaje się do CT i MRI , całkowita powierzchnia 1182 mm² , powierzchnia żelu 254 mm² , grubość 1mm , odporność na odrywanie 4N?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

r) **poz. 19:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę o wymiarach 36 x 31mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

s) **poz. 21:** Prosimy o podanie rozmiaru papieru? Oraz czy papier ma być z nadrukiem?

Odpowiedź: Rozmiar 152 x 90 x 150, papier z nadrukiem.

B. MODYFIKACJE TREŚCI SWZ:

Zamawiający informuje o modyfikacjach treści SWZ, o których mowa w odpowiedzi a) do zadania nr 23 (pozycja 25) oraz w odpowiedzi a) do zadania nr 24 (pozycje 5 i 6).

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu

Jarosław Kończyło

.....
Kierownik Zamawiającego