

DEZ/324/2024

Jelenia Góra 27.02.2024 r.

**DO WYKONAWCÓW**

**Dostawa wyrobów medycznych jednorazowych – dla wszystkich oddziałów szpitala, w tym wyrobów specjalistycznych dla Bloku Operacyjnego, Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, Urologicznego oraz Chirurgii Urazowo Ortopedycznej dla Wojewódzkiego Centrum Szpitalnego Kotliny Jeleniogórskiej  
ZP/PN/62/12/2023**

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, iż udziela odpowiedzi na pytania do postępowania jak w tytule, które wpłynęły do Zamawiającego. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

**ZESTAW NR 1**

**Pakiet Nr 24**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 24 poprzez zapis „Pełna kompatybilność z aparatem Promag Ultra” Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnych igieł produkcji producenta aparatu Promag.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**ZESTAW NR 2**

**Pakiet nr. 108**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 108 w poz. 1 kompresy neurochirurgiczne w roz. 12x75mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 108 w poz. od 1 do 3 kompresów neurochirurgicznych o chłonności 8,62 krotnej wagi suchego wacika wykonanych ze sztucznego jedwabiu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 108 w poz. od 1 do 3 kompresów neurochirurgicznych o chłonności 8,46 krotnej wagi suchego wacika wykonanych z bawełny?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**ZESTAW NR 3**

**Pytanie 1** Czy Zamawiający w **Pakiecie 38** dopuści dotychczas stosowany przez Zamawiającego zestaw wyposażony w strzykawkę luer-lock o pojemności 30 ml (parametr opisany w pozycji 1.12); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

tel. sekretariat: (075)-75-37-201, tel. centrala: (075)-75-37-100

fax: (075)-75-42-335

e-mail: [poczta@spzoz.jgora.pl](mailto:poczta@spzoz.jgora.pl)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 2** Czy Zamawiający w **Pakiecie 38** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby zestaw był wyposażony w linię przedłużającą (długość ok. 50 cm), która dystansuje układ zastawkowy od ciała pacjenta (linia jest montowana opcjonalnie między cewnikiem przezskórnym, a układem zastawkowym).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 3** Czy Zamawiający w **Pakiecie 40** dopuści (stosowany przez Zamawiającego) zestaw wyposażony w igłę 16G z nałożoną tępą i sztywną kaniulą 14G (parametr opisany w pozycji 1.3); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 4** Czy Zamawiający w **Pakiecie 40** dopuści (stosowany przez Zamawiającego) zestaw wyposażony w rozszerzadło drugie – wygięte w literę „S” - o ergonomicznym kształcie, zapobiegającym zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy (parametr opisany w poz. 1.7); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 5** Czy Zamawiający w **Pakiecie 40** dopuści (stosowany przez Zamawiającego) zestaw wyposażony w poniższe naklejki identyfikacyjne (parametr opisany w poz. 1.14):

- nazwa zestawu, nr katalogowy, nr serii, data ważności, rozmiar (1 sztuka)  
- nazwa rurki tracheostomijnej, rozmiar, średnica całkowita i długość rurki ( 2 sztuki); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 6** Czy Zamawiający w **Pakiecie 40** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby zestaw był wyposażony w kaniule wymienne do rurki tracheostomijnej i w szczoteczkę do ich czyszczenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 7** Czy Zamawiający w **Pakiecie 65** dopuści zestaw marki Portex do znieczulenia zewnątrzoponowego z cewnikiem zawierający: Igłę zewnątrzoponową, cewnik, łącznik do cewnika, filtr 0,2 mikrometra, strzykawkę niskooporową:

**Igła** - zewnątrzoponowa Tuohy kodowana kolorem, rozmiar 16 i 18 G do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”;

**Cewnik** – miękki, z atraumatyczną końcówką, średnica zewnętrzna cewnika 0,9 mm (dla zestawu z igłą 18G) i 1,1 mm (dla zestawu z igłą 16 G), długość cewnika 900 mm, cewnik z bocznymi otworami, niebieskie oznaczenie końcówki dystalnej pomagające w ustaleniu pełnego wprowadzenia cewnika oraz niebieskie znaczniki co 1 cm (między 5 – 15 cm oraz na 20 cm cewnika),

**Filtr** – płaski, 0,2 mikrometra, złącza Luer Lock (obrotowe męskie i żeńskie zakończone koreczkiem)

**Strzykawka niskooporowa** – pojemność 10 ml;

Całość zapakowana w jedno opakowanie, wyrób medyczny sterylny, jednorazowy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8** Czy Zamawiający w **Pakiecie 97** mógłby doprecyzować, czy zastawka powinna być dostarczana razem z workiem zbiorczym o pojemności ok. 2000 ml i z drenem łączącym worek z zastawką.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 9** Czy Zamawiający w **Pakiecie 114** dopuści rurkę marki Portex wykonaną z medycznego, termoplastycznego PCW (parametr opisany w poz. 1.10); w całości widoczną w RTG (parametr opisany w poz. 1.11); rurkę spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### ZESTAW NR 4

##### Pytanie 1

Dotyczy Pakieru nr 51

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 51, Pozycji 6, igły Quincke 22G x 40 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga 22G x 90 mm oraz 22G x 38 mm, dopuszcza 22G x 90 mm oraz 22G x 40 mm (tj. zaferować można 22G x 40 mm wraz z rozmiarem 22G x 90 mm, a nie wyłącznie 22G x 40 mm). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### ZESTAW NR 5

##### **Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia okularków w następujących rozmiarach: Micro – poniżej 28 cm, Small – 26- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

##### **Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 22**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

##### **Pytanie nr 3 dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wyników badań okularków na przenikanie fal świetlnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

##### **Pytanie nr 4 dot. pakietu nr 22**

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wkłknięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 5 dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający dopuści aby okulary składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 6 dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający wymaga aby ochronnik oczu przed promieniowaniem UV był wykonany z jednego kawałka materiału oraz aby nie był osobnym elementem mocowanym rzepem do opaski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**ZESTAW NR 6**

**Pytanie 1 do pak. 108**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opakowań zbiorczych po 30 blistrów w jednym opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2 do pak. 108**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wacików ze znacznikiem RTG w postaci kropki na waciku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 3 do pak. 108**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rozmiaru 15 x 25 mm w zamian za rozmiar 25 x 25 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**ZESTAW NR 7**

**Pakiet nr 98**

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worka o rozmiarach : 10 -12 x 15-20 cm, trzon sztywny o długości 23 cm.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worka z trzonem sztywnym o długości 23 cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie worka o rozmiarach 17 cm x 24 cm, średnica trzony 12 mm, trzon sztywny o długości 32 cm

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 107**

4. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawu ze zgłębnikiem wykonanym z silikonu, w rozmiarze CH12/60 cm, CH14/60 cm, CH18/60 cm, CH20/60 cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

5. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zgłębnika o konstrukcji nie wymagającej stosowania zacisku do regulacji przepływu, z jednym paskiem kontrastującym w RTG na całej długości, rozmiar balonu 5 ml dla średnicy CH14 i 20 ml dla pozostałych średnic.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **ZESTAW NR 8**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6:

6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż **50,00 zł** dziennie, nie więcej jednak niż łącznie **10 %** wartości netto **niezrealizowanej w terminie dostawy**.

7. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10 %** wartości niezrealizowanej części umowy, nie mniej jednak aniżeli 5 % wartości całej umowy netto. W przypadku odstąpienia od umowy kary naliczone za zwłokę do czasu rozwiązania umowy, nie kumulują się z karą za odstąpienie.

**Odpowiedź: brak zgody.**

#### **ZESTAW NR 9**

#### **Pakiet nr 16,**

##### **Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do jałowego badania USG w Państwa Placówce: W skład zestawu wchodzi: Żel 20 ml, długa osłona głowicy 125x15cm, serweta 75x90cm, 3 sztuki miseczek, 2 gąbki na patyku, ręcznik, biała miska duża, bandaż elastyczny, 2 gumki nie zawierające latexu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 51,**

##### **Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Państwa Placówce:

Igły typu Pencil Point bez wbudowanego pryzmatu zmieniającego barwę po wypełnieniu PMR. Oferowana cienkościenna igła 25G/90mm pozwala na uzyskanie łatwego wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Ergonomiczna końcówka wykonana z przezroczystego plastiku , co daje możliwość uwidocznienia wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Igła w zestawie z mandrynem, który ułatwia określenie położenia dystalnego oczka i szybkie uchwycenie pojawienia się płynu. Kodowanie barwne według standardów ISO.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Państwa Placówce:

Igły typu Pencil Point bez wbudowanego pryzmatu zmieniającego barwę po wypełnieniu PMR. Oferowana cienkościenna igła 27G/90mm pozwala na uzyskanie łatwego wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Ergonomiczna końcówka wykonana z przezroczystego plastiku , co daje możliwość uwidocznienia wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Igła w zestawie z mandrynem, który ułatwia określenie położenia dystalnego oczka i szybkie uchwycenie pojawienia się płynu. Kodowanie barwne według standardów ISO.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pozycja 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Państwa Placówce:

Igły typu Quincego do znieczuleń i punkcji w rozmiarze 23G/75mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 52;**

##### **Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Państwa Placówce:

Igły typu Pencil Point bez wbudowanego pryzmatu zmieniającego barwę po wypełnieniu PMR. Oferowana cienkościenna igła 25G/145mm pozwala na uzyskanie łatwego wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Ergonomiczna końcówka wykonana z przezroczystego plastiku , co daje możliwość uwidocznienia wypływu płynu mózgowo – rdzeniowego. Igła w zestawie z mandrynem, który ułatwia określenie położenia dystalnego oczka i szybkie uchwycenie pojawienia się płynu. Kodowanie barwne według standardów ISO.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet 65;**

##### **Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych w Państwa Placówce:

Sterylny, jednorazowego użytku. Igła typu Tuohy 18G/80mm z dołączonymi skrzydełkami, ze znacznikiem głębokości co 1 cm, przezroczysty cewnik 20G/90cm, atraumatycznie zaokrąglony, oznakowany, ze znacznikiem głębokości z hipoalergicznego tworzywa miękkiego Peribax. Łącznik Luer Lock do cewnika, skalowana strzykawka niskooporowa, płaski filtr bakteryjny (0,2 mikrm).

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych w Państwa Placówce:

Sterylny, jednorazowego użytku. Igła typu Tuohy 16G/80mm z dołączonymi skrzydełkami, ze znacznikiem głębokości co 1 cm, przezroczysty cewnik 19G/90cm z otworem centralnym, atraumatycznie zaokrąglony, oznakowany, ze znacznikiem głębokości, z hipoalergicznego tworzywa miękkiego Peribax. Łącznik Luer Lock do cewnika, skalowana strzykawka niskooporowa, płaski filtr bakteryjny (0,2 mikrm)

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pakiet 81;**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższej sondy żywieniowej w Państwa Placówce:  
Sonda żywieniowa wykonana z PUR. Sonda w rozmiarach : 4, 5, 6,FR/40cm, 8FR/50cm lub 75cm, 10F/125cm wyposażona w miękką nasadkę typu lejek z zatyczką przymocowaną na stałe. Oznaczniki co 1cm, od 5cm do 35cm. Koniec dystalny zamknięty, dwa otwory boczne. Sonda przezroczysta, kontrastująca w RTG, nie zawierająca ftalanów, czas utrzymania do 30dni.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu z zastrzeżeniem punkt 1.11 – tj. nasadka musi pozwalać na użycie strzykawki typu luer, a nie dużej-cewnikowej (typu „żaneta”) . Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Odpowiedź:**

### **ZESTAW NR 10**

#### **Pakiet nr 67, Pozycja nr 2**

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 3.7 Fr i regulowanej długości pomiędzy 22 a 32 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **ZESTAW NR 11**

Pakiet nr 22

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:
  - Okularki jednoczęściowe
  - Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
  - Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
  - Bez dodatku lateksu i kleju.
  - Hipoalergiczne.
  - Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
  - Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
  - Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
  - Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
  - Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
  - Bezbolesne zdejmowanie.
  - Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$  g) i wielkości główki noworodka.



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

## **ZESTAW NR 12**

### **Pakiet nr.56.**

Pyt.1.

Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(odsysanie standardowe oraz ortopedyczne): gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy. 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, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz port do pobierania próbek lub zadawania saszetek z żelem. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady o pojemności 1000ml, 2000ml,3000ml. Kanistry(okrągłe o poj.1000ml, 2000ml,3000ml) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową (która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności) i są wzajemnie kompatybilne. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnych, bezpiecznych wkładów, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. Deklarujemy bezpłatną wymianę kanistrów(pojemników) obecnie użytkowanych w szpitalu, w przypadku wybrania naszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Wymagana jest bezpłatna wymiana kanistrów-pojemników (wraz z demontażem obecnych i montażem zaoferowanych). Ponadto kanistry i łączniki muszą wykazywać kompatybilność z zaczepami/uchwytyami na ścianach, łózkach, szynach. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**



**Pyt.2.**

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, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pyt.3.poz.14.1, 14.2.**

W oferowanym systemie występuje łącznik prosty do podłączenie próżni we wkładzie. Prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**ZESTAW NR 13**

**Pytanie 1 do pakietu nr 50**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do drenażu jamy bębnekowej wykonany z czystego medycznego tytanu(ASTM F67)? Duża średnica wewnętrzna i gładka powierzchnia sprawiają , że doskonale sprawdza się w warunkach dużego zagrożenia okluzją, doskonale odprowadza wydzielinę, ułatwia podaż leków, wykonanie z tytanu sprawia że przyrząd jest wysoce biokompatybilny. Łatwy w zamocowaniu dzięki występowi w kołnierzu. Wyposażony w delikatny drucik ułatwiający usunięcie z błony bębnekowej, sterylny. Średnica otworu wewnętrznego 1,25mm, średnica zewnętrzna 2,55 mm (typ I), średnica otworu wewnętrznego 1,50mm, średnica zewnętrzna 2,80 mm (typ II) data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**ZESTAW NR 14**

**Pakiet: 47 poz.1,2,34,5,6,**

W związku z tym, że okres obowiązywania dostaw jest na 24 miesiące wobec tego czy Zamawiający potwierdza szacunkową ilość w pakiecie 47 tj. 1 szt. z każdej pozycji?

**Odpowiedź:** Tak, potwierdza. Wyroby ujęte w pakiecie są bardzo rzadko nabywane, jedynie w wyjątkowych okolicznościach.

**Pakiet:22 okularki**

Czy Zamawiający dopuści niejałowe okularki do fototerapii noworodków w formie jednoczęściowego paska, który optymalnie można dopasować, łącząc go z tyłu głowy pacjenta i dodatkowo regulując położenie okularków na twarzy pacjenta przy pomocy drugiego punktu mocowania na czole nad oczami. Obie zakładki do mocowania zarówno z tyłu głowy jak i na czole pacjenta zespolone są z paskiem specjalną ultradźwiękową techniką, co sprawia że nie ma na pasku zgrubień i twardych elementów i tym samym zminimalizowane jest ryzyko pojawienia się odcisków na głowie pacjenta.

Podkładka chroniąca oczy jest tak zaprojektowana, aby uniknąć nacisku i zapewnić maksymalną ochronę dla oczu.

1 op. = 20 szt.; w trzech rozmiarach. Niezawierającego lateksu i ftalanów. W celu szybkiej i łatwej identyfikacji, każdy rozmiar oznaczony innym kolorem:

Pediatriczne (large) - ob. głowy 32-38cm (+/- 2cm), kolor czerwony dla wcześniaków (medium) 26-32 cm (+/- 2cm), kolor zielony mikro (small) 20-26cm (+/- 2cm); kolor niebieski

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

### **ZESTAW NR 15**

Czy w Pakiecie nr 104 Zamawiający dopuści retractorzy tęczówkowe pakowane w sterylne „kasetki” po 5 szt. (jak na rys.), dodatkowo zapakowane w sterylne blistry: papier-folia ?



**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z SWZ.

### **ZESTAW NR 16**

#### **Dotyczy pakietu 62:**

pozycja 1.4: Czy Zamawiający dopuści powierzchnię części aktywnej: 105 cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 1.5: Czy Zamawiający dopuści wymiary 163,5x117mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 1.9: Czy Zamawiający dopuści elektrodę, która może być bezpiecznie stosowana u osób o masie ciała powyżej 5 kg?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 1.10: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pakowaną pojedynczo?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 2.4: Czy Zamawiający dopuści powierzchnię części aktywnej 70cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 2.5: Czy Zamawiający dopuści wymiary 150 x105 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Pozycja 2.10: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pakowaną pojedynczo?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

Pozycja 3.4: Czy Zamawiający dopuści powierzchnię części aktywnej: 31cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

Pozycja 3.5: Czy Zamawiający dopuści wymiary 160 x 74 mm

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

Pozycja 3.10: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pakowaną pojedynczo?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

Pozycja 4.2: Czy Zamawiający ma na myśli wtyk płaski z bolcem REM oraz wtyk z 1 pinem

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **ZESTAW NR 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 104 dopuści retraktor tęczówkowy bez obrazkowej instrukcji obsługi pokazującej każdy z etapów używania? Zgodnie z informacją producenta, ze względu na fakt, iż wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku przez profesjonalistów, instrukcja obsługi nie jest niezbędna, a jej brak nie jest przeszkodą w bezpiecznym użytkowaniu produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **ZESTAW NR 18**

#### **Pakiet nr 41**

Prosimy o dopuszczenie komór z oznaczeniem maksymalnego poziomu napełnienia wodą.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet nr 42**

##### **Poz. 2.1 Układ oddechowy**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuści układ z ramieniem wdechowym o dł. 1,5 m i zastawką PEEP z zabezpieczeniem przed przypadkowym odkręceniem pokrętła regulatora ciśnienia końcowo- wydechowego, z podwójnie obrotową regulacją położenia przy zastawce i zatyczką uszczelniającą.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

##### **Poz. 3.1 Wąż karbowany**

Prosimy o weryfikację czy Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu identycznego jak w poz.

1.1.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet 43**

##### **Poz. 2.1 Kaniula donosowa**

Prosimy o modyfikację rozmiarów kaniul, gdyż rozm. XS, S, M, L nie są dostępne. Dostępne rozmiary to: wcześniaczy, noworodkowy, niemowlęcy, niemowlęcy średni.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Poz. 3.1 Kaniula donosowa**

Prosimy o modyfikację rozmiarów, gdyż kaniula pojedyncza dostępna jest tylko w jednym uniwersalnym rozmiarze.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pakiet nr 45**

#### **Poz. 1. 1 Układ oddechowy**

1. Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

**Odpowiedź: Tak. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

2. Prosimy o dopuszczenie układu o parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m,  $\varnothing$  wew. 10 mm, odcinek niepodgrzewany dł. 0,3m,
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowań, na całej długości odcinka,
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- zestaw generatora dwudyszowego
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- klipsy – 4 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

3. Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma umożliwiać umocowanie systemu na czepcu do terapii wymiennych oraz czapeczce w związku z tym zestaw generatora powinien posiadać w składzie:

- 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, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami głowy pacjenta,

- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.), Taki zestaw generatora umożliwia mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii.

**Odpowiedź: Tak. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Poz. 2.1 Kończówka donosowa**

Prosimy o dopuszczenie końcówki donosowej pozbawionej kulistego osadzenia w korpusie końcówki, kompatybilnej z proponowanym w poz. 1.1 układem, w rozm. XS, S, M, L.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Poz. 3.1 Maseczka nosowa**

Prosimy o dopuszczenie maseczki w rozm. S, M, L, XL, kompatybilnej z proponowanym w poz. 1.1.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Poz. 4.1 Czapeczka**

Prosimy o dopuszczenie czapeczki z 3 rzepami do zamocowania generatora na głowie pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Poz. 5.1 Uprząż**

Prosimy o dopuszczenie mocowania o konstrukcji paskowej owijanej wokół głowy pacjenta. Proponowane mocowanie posiada konstrukcję opask z możliwością regulacji do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Dostępne w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet nr 44**

##### **Poz. 1.1 Układ rur do respiratora Fabian**

Prosimy o wyjaśnienie jaką końcówkę donosową Zamawiający ma na myśli, opisany układ jest przeznaczony do wentylacji mechanicznej, w której nie stosuje się końcówki nosowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza bez końcówki. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Poz. 4 Czapeczka – mocowanie układu pacjenta**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania czapeczki stosowanej zamiennie z czepcem o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta? Proponowany czepiec 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 głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Poz. 6.1 Układ rur do nCPAP Fabian**

1. Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

2. Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma umożliwiać umocowanie systemu na czepcu do terapii wymiennych oraz czapeczce w związku z tym zestaw generatora powinien posiadać w składzie:

- 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, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami główki pacjenta,
  - końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- Taki zestaw generatora umożliwi mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

3. Prosimy o doprecyzowanie czy układ należy zaoferować w zestawie: układ pacjenta, generator, zestaw 3 końcówek oraz adapter do funkcji nCPAP? Maską nosową została wyszczególniona w poz. 3.1.

**Odpowiedź: Tak. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

4. Prosimy o weryfikację zapisu o kompatybilności. Układ z poz. 1.1 nie jest stosowany do terapii nCPAP, zatem nie może być kompatybilny z akcesoriami przeznaczonymi do tej terapii.

**Odpowiedź: Tak – kompatybilność bez poz. 1.0. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

## **ZESTAW NR 19**

### **Pakiet 2 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny osłony na przewody o wymiarach 13x235cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

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

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny osłony na przewody o wymiarach 15x236cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

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

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny osłony na przewody o wymiarach 15x244cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pakiet 16 poz. 1**

Zwracamy się o odstąpienia od posiadania naklejek do umieszczenia w dokumentacji zawierających informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu). Wszystkie te informacje znajdują się na etykiecie produktu więc spełnia to wymogi szpitala przy prowadzeniu dokumentacji elektronicznej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu (tj. bez naklejek). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 30 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o głębokości cięcia 1,2 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Dot. SWZ rozdział 13 pkt. 2a**

Ze względu na brak możliwości umieszczenia na przelewie całej treści oczekiwanej przez Zamawiającego w rozdziale 13 pkt.2a zwracamy się z prośbą o wyrażenia zgody na dopisek o treści:  
„ *Wadium –nr ref: ZP/PN/62/12/2023*”

**Odpowiedź: Zgoda.**

**Dot. wzoru umowy §5 ust. 4**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu uzupełnienia ewentualnych braków ilościowych oraz dostarczenie towaru wolnego od wad do 72 godzin roboczych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Dot. wzoru umowy §5 ust.7**

Wykonawca wnosi o wykreślenie z § 5 ust. 7 ostatniego zdania „*Ponadto Zamawiającemu przysługuje prawo natychmiastowego odstąpienia od umowy w całości albo w części na zasadach określonych w § 6 z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.*”

Uzasadnienie:

§ 5 ust. 7 dotyczy sytuacji wstrzymania decyzją odpowiednich władz obrotu towarami objętymi niniejszą umową lub wycofania ich z obrotu. Są to okoliczności, na które Wykonawca (który wszakże nie jest producentem) nie ma żadnego wpływu, a zatem nie można przypisywać mu za nie odpowiedzialności. Nie ma zatem żadnego uzasadnienia, aby z takiego powodu zamawiający mógł odstąpić od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i obciążyć go wysoką karą umowną. Takie postanowienie może stanowić rażące nadużycie pozycji Zamawiającego i stanowić rozszerzenie odpowiedzialności Wykonawcy za okoliczności, za które obiektywnie nie ponosi on i nie może ponosić żadnej odpowiedzialności. Należy nadmienić, że wstrzymanie obrotu danym produktem wskutek decyzji władz może stanowić przykład następczej niemożności świadczenia, wskutek której zobowiązania stron wygasają na mocy przepisów k.c. Z tego powodu tak daleko idące rozszerzenie odpowiedzialności Wykonawcy nie może zostać zaakceptowane.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

**Dot. wzoru umowy § 6 ust. 6**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 6 w sposób następujący:

*6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 50,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 20 % wartości umowy netto.*

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Dot. wzoru umowy § 6 ust. 8**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 8 poprzez wykreślenie części treści:

8. Niezależnie od kar umownych Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania przekraczającego wartość zastrzeżonych kar umownych w szczególności wyrównania strat wynikających z różnic w cenie i kosztach dostawy wynikających z konieczności realizacji przedmiotu zamówienia u innego dostawcy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Dot. wzoru umowy § 6 ust.10**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 10 poprzez dodanie do niego ostatniego zdania o brzmieniu „W przypadku realizacji uprawnienia do nabycia zastępczego Zamawiający zobowiązany jest dokonać go po cenie nie wyższej niż 10% od wartości brutto danego towaru wynikającej z niniejszej umowy.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Dot. wzoru umowy § 6**

Zwracamy się z prośbą o dodanie do §6 zapisu o następującej treści:

*Żadna ze stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.*

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**ZESTAW NR 20**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę umowy w § 6 ust. 6, poprzez wykreślenie z zapisu minimalnej kary w wysokości 100,00 za każdy dzień opóźnienia w dostawie? W przypadku zamówień o niskiej wartości ww. kara jest wyraźnie zawyżona. Pozostawienie w dotychczasowym zapisie kary w wysokości 0,5% wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy jest wystarczające, szczególnie jeżeli weźmiemy pod uwagę, że Zamawiający ma prawo do żądania odszkodowania przekraczającego wartość zastrzeżonych kar umownych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę umowy w § 6 ustęp 7, polegającą na wykreśleniu zapisu kary w wysokości 5% wartości umowy, pozostawiając zapis o 20% wartości niezrealizowanej umowy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**ZESTAW NR 21**

**Pytanie 1 – Dotyczy pakietu nr 104**

Czy zamawiający dopuści również retraktory o poniższych parametrach:

Retraktory jednorazowego użytku zbudowany z niebieskiego haczyka wykonanego z niebieskiego polipropylenu o długości 10 mm i średnicy 0,20 mm, długość ramienia haczyka 1 mm, wysokość zagięcia retraktora 1 mm. Retraktor z silikonowym transparentnym, bezbarwnym stoperem o średnicy zewnętrznej 1,5 mm oraz średnicy wewnętrznej 0,5 mm, giętkie, sterylne, pięć sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z SWZ.



### ZESTAW NR 22

1. **PAKIET NR 6, Poz. nr 2.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety dostępnej w jednym rozmiarze 45 x 75 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2. **PAKIET NR 6, Poz. nr 4.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety w rozmiarze 90 x 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

3. **PAKIET NR 7, Poz. nr 1.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety w rozmiarze 50 x 60 cm o średnicy otworu 5cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

4. **PAKIET NR 7, Poz. nr 2.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety w rozmiarze 50 x 60 cm o średnicy otworu 7cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

5. **PAKIET NR 7, Poz. nr 3.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety w rozmiarze 90 x 75 cm o średnicy otworu 7cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

6. **PAKIET NR 7, Poz. nr 4.6** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej serwety w rozmiarze 45 x 75 cm o średnicy otworu 7cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### ZESTAW NR 23

#### **Pakiet 11:**

1. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający zaakceptuje szerszy zakres rozmiarów ssaków dla rozmiaru 6CH wynoszący  $\pm 1$ ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

2. Czy Zamawiający zaakceptuje również dostawę ssaków bez mandryna?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### ZESTAW NR 24

**pyt. 1 Czy Zamawiający dopuści i wydzieli z pakietu nr 98 do odrębnego poz. nr 2.0**

Woreczek laparoskopowy

Urządzenie składające się z woreczka umieszczonego na końcu sztywnego trzonu umożliwiające pobranie próbek przy zabiegach laparoskopowych

Woreczek laparoskopowy poliuretanowy

Woreczek osadzony na metalowej obręczy

Rozmiary woreczka: 9,9 x 11,3 cm, pojemność: 350 ml

Trzon sztywny długości 26,5cm

Średnica trzonu 10 mm

Uruchamianie i manipulowanie woreczkiem przy pomocy rękojeści nożycowej z dwoma zamkniętymi uchwytami na palce oraz pierścienia ze sznurkiem/nicią

Opakowanie bezpośrednie: 1 szt./op.

Możliwość zamawiania na sztuki

Wyrób medyczny jałowy

Wyrób medyczny jednorazowy



L1:113mm, L2:99mm

L3:265mm, L:360mm

Volume:350ml

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Prosimy o dopuszczenie w/w materiałów w przetargu. Możliwość złożenia oferty konkurencyjnej, pozwoli na znaczne obniżenie ceny zakupów, finansowanych ze środków publicznych oraz obniżenie kosztów leczenia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **ZESTAW NR 25**

Do wadium :

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

Pakiet 6 poz. 2.6

Czy Zamawiający może rozdzielić te dwa rozmiary na dwie różne pozycje – ponieważ cena każdej z nich jest inna i Zamawiający może uzyskać korzystniejszą ofertę cenową?

**Odpowiedź: Nie.**

Pakiet 6 poz. 4.6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 100 x 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 7 poz. 1.6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 45 x 75 cm z otworem przylepnym 5 x 6 cm lub 50 x 60 cm z otworem przylepnym 6x8 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 7 poz. 1.10 , 4.10

Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem lepny?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 7 poz. 2.6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 45 x 75 cm z otworem przylepnym 5 x 6 cm lub 50 x 60 cm z otworem przylepnym 6x8 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu - oba z rozmiarów do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w czasie trwania umowy. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 8 poz. 1.4

Czy Zamawiający dopuści serwetę Serweta laminowana z otworem z warstwą lepna naokoło otworu, wymiary serwety: 70-75 cm x 85-90 cm, średnica otworu 6 x 8 cm - 1 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 8 poz. 1.6

Czy Zamawiający dopuści pean jednorazowy o długości 24 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 63

Czy Zamawiający dopuści opakowania bez barwnego kodu rozmiaru ? Rozmiar oznaczony literowo.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 66 poz.1.2**

**Czy Zamawiający dopuści koreczki** Standardowe sterylne koreczki do kaniul jednorazowego użytku, posiadające trzpień zamykający światło kaniuli poniżej krawędzi korka, pakowane indywidualnie, kompatybilne z kaniulami, łatwe do otwarcia, opakowanie pojedyncze sztywne blister.

Opakowanie 100 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **ZESTAW NR 26**

1) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 8 Załącznika nr 3 do SWZ („Umowa”) poprzez wydłużenie wskazanego tam terminu na przedstawienia dokumentacji z 3 dni na 10 dni. Wykonawca nadmienia, iż z uwagi na szeroki zakres asortymentu objętego postępowaniem, zasadnym jest wydłużenie przedmiotowego terminu w celu zapewnienia możliwości skatalogowania i dostarczenia wymaganej dokumentacji.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

2) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca będzie przekazywał faktury VAT za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, co będzie równoznaczne z realizacją przez Wykonawcę wszystkich wskazanych w projekcie umowy obowiązków w zakresie przekazania faktury VAT (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym)? Powyższe postulaty zgodne są z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na jego

podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy.

**Odpowiedź: Zgoda.**

3) Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie §5 ust. 4 poprzez nadanie mu następującej treści:

„4.Uzupełnienie braków ilościowych oraz dostarczenie towaru wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy niezwłocznie po jego powiadomieniu, nie dłużej niż 48 godzin **od pozytywnego rozpatrzenia reklamacji**, przy zachowaniu szczególnej staranności po stronie Wykonawcy. Do tego czasu nie biegnie termin płatności wynagrodzenia’

**Odpowiedź: Brak zgody.**

#### **ZESTAW NR 27**

Pytanie nr 1:

Dotyczy: pakietu nr 50, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w rozmiarze: 0,76mm przy zachowaniu pozostałych właściwości produktu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Pytanie nr 2:

Dotyczy: pakietu nr 50, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w rozmiarze: 1,14mm przy zachowaniu pozostałych właściwości produktu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **ZESTAW NR 28**

DOTYCZY PAKIETU 2 POZYCJA 2

1. Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody wykonaną z przezroczystej folii, z dwoma taśmami, bez perforacji, klasyfikowaną jako wyrób medyczny jałowy o rozmiarze 18 cm x 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

DOTYCZY PAKIETU 2 POZYCJI 3

1. Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody wykonaną z przezroczystej folii, z dwoma taśmami bez perforacji klasyfikowaną jako wyrób medyczny jałowy o rozmiarze 18 x 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **ZESTAW NR 29**

**Pakiet nr 9 poz. 1 pkt 1.3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany w całości z PCV (w tym również końcówki wchodzące do nozdrzy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 1 pkt 1.7**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 2 pkt 2.3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany w całości z PCV (w tym również końcówki wchodzące do nozdrzy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 2 pkt 2.7**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 3 pkt 3.3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany w całości z PCV (w tym również końcówki wchodzące do nozdrzy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 3 pkt 3.7**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 4 pkt 4.3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany w całości z PCV (w tym również końcówki wchodzące do nozdrzy)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 4 pkt 4.7**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 5 pkt 5.6**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 6 pkt 6.3**

Czy Zamawiający dopuści długość 4,26 m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 9 poz. 6 pkt 6.6**

Czy Zamawiający dopuści wyrób zawierający śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9 poz. 7 pkt 7.8**

Czy Zamawiający dopuści maskę dostępną przynajmniej w czterech rozmiarach: S, M, L, XL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 9 poz. 9 pkt 9.4**

Czy Zamawiający dopuści maskę z blaszką na nos?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 9 poz. 9 pkt 9.5**

Czy Zamawiający dopuści stężenia: 24, 28, 31, 35, 40, 60?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 9 poz. 9 pkt 9.6**

Czy Zamawiający dopuści nastawa za pomocą kilku wymiennych końcówek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 9 poz. 9 pkt 9.10**

Czy Zamawiający dopuści maskę w jednym rozmiarze, xl dla dorosłych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 9 poz. 9 pkt 9.10**

Czy Zamawiający dopuści w zestawie jedną maskę, a drugą dla dzieci, po złożeniu zamówienia, dostarczona w osobnym woreczku?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 12 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o składowych: nebulizator 6ml z łącznikiem karbowanym, ustnikiem i drenem 2,1m? Łącznik przestrzeń martwa 15ml, średnica: ok. 2,3cm. Możliwość podłączenia do obwodu oddechowego, bez samozamykającej się zastawki.

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 22 poz. 1 pkt 1.3**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dwuczęściowe, mocowane po bokach główki za pomocą rzepów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 22 poz. 1 pkt 1.3**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii jednoczęściowe, mocowane z tyłu i na boku główki za pomocą rzepów, rozłożone przypominają kształt litery T?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 22 poz. 1 pkt 1.5**

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 27 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z metalu, natomiast ich podstawę wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu z zastrzeżeniem, że łyżki mają być zgodne z zielonym standardem, norma ISO 7376-3/EN 1819. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 27 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste, niesterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 31 poz. 1 pkt 1.4**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice dla rurek o 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: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 32 poz. 1 pkt 1.5 i poz. 2 pkt 2.4**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną, wykonaną w całości z medycznego pcv?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 32 poz. 2 pkt 2.9**

Czy Zamawiający dopuści Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 33 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną, wykonaną w całości z medycznego pcv, ze skalą w postaci znaczników co 1cm i numerycznie co 2cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 33 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną, wykonaną w całości z medycznego pcv?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 51 poz. 1 pkt 1.4 oraz poz. 2 pkt 2.4**

Czy Zamawiający dopuści igłę z lejkiem posiadającym „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu, zamiast pryzmatu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 51 poz. 1 pkt 1.8**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice od razu włożoną w igłę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 51 poz. 2 pkt 2.12**

Czy Zamawiający dopuści igłę w opakowaniu zbiorczym a;50szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 51 poz. 3-7**

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu, z zastrzeżeniem że w poz. 6.0 Zamawiający oczekuje także drugiego rozmiaru – 22G x 38mm lub 22G x 40 mm . Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 57 poz. 1-4**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do odsysania będą podłączane do ssaka elektrycznego, a zatem zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów medycznych mają być zarejestrowane w klasie IIa? Brak powyższej klasyfikacji uniemożliwia podłączenie ich do ssaka.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 57 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści dreny do odsysania wykonane z medycznego, nietoksycznego pcv, zawierające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 57 poz. 1-4**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „dren wykonany w technologii zapobiegającej się zasysaniu ścianek drenu przy włączonym ssaniu”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.6**

Czy Zamawiający dopuści skale worka co 100ml od 100ml do 2000ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.6**

Czy Zamawiający dopuści skale worka od 25ml do 50ml co 25, od 50ml do 200ml co 50, od 200ml do 2000ml co 100?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.11**

Czy Zamawiający dopuści średnicę zewnętrzną drenu 5mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.12**

Czy Zamawiający dopuści dren 90cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.17**

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem bez portu do pobierania próbek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 1 pkt 1.18**

Czy Zamawiający dopuści worek pakowany w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 59 poz. 2 pkt 2.5**

Czy Zamawiający dopuści skalę worka linearnie co 100ml od 100 do 2000, cyfrowo co 100ml od 100-400, co 200ml o 400-2000 oraz skalę komory co 1ml od 4-50ml, co 5ml od 50-150ml, co 10ml od 150-500ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 59 poz. 2 pkt 2.8**

Czy Zamawiający dopuści port samouszczelniający się jedynie w drenie?



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 65 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, sterylny zestaw do znieczulenia o składzie:

1. igła Tuohy ze znacznikiem głębokości wkłucia w rozmiarze średnica 1,3 mm (w jednym rozmiarze 18 G)
2. cewnik zewnątrzoponowy z trzema bocznymi otworami, odporny na złamania, przejrzysty, posiadający znacznik głębokości widoczny w Rtg , koniec cewnika o miękkim zakończeniu
3. filtr p/bakteryjny 0,2 µm, płaski kształt, przezroczysty, umożliwiający wizualizację wypełnienia, dwa złącza luer-lock żeńskie zakończone korkiem i męskie
4. strzykawką niskooporowa o pojemności 10 ml, wykonana z materiału niezawierającego lateksu (PP i silikon), z oznakowaniem pojemności w ml na obudowie, końcówka luer
5. prowadnik pozwalający na wprowadzenie cewnika do igły Tuohy
6. łącznik płaski, szczelny z końcówką luer lock , zatraskowy z możliwością ponownego otwarcia

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 74 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania leków z filtrem, który można ściągnąć?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 74 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania leków z filtrem osłoniętym klapką?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 74 poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „igła pokryta obojętnym chemicznie środkiem poślizgowym”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 74 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści płytkę ułatwiającą wkłuwanie nad filtrem? Pozycja płytki na zdjęciu



**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 74 poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „aparat bez filtra do przesączania pobieranego płynu”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pakiet nr 77 poz. 1 Pkt. 1.7**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania bez rozmiaru ch4? Reszta rozmiarów zgodnie z swz.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 89 poz. 1 Pkt. 1.1**

Czy Zamawiający dopuści złącze 15F/22M-22F?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 100 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści system do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 100 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga sterylnego systemu do zbiórki stolca?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 100 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)), nieprzezroczysty, z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 113 poz. poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonana z całości z medycznego pcv, niesilikonowaną, z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpięścieni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 114 poz. poz. 1**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „prowadnica z otworem na prowadnicę Seldingera – do założenia lub wymiany rurki”?

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 114 poz. poz. 1**

Czy zamawiający dopuści tylko nieruchomy szyld?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 114 poz. poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 114 poz. poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rurkę z pierwotnie założonymi tasiemkami?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 114 poz. poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rurkę w rozmiarach do 9,5? Bez rozmiaru 10.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**ZESTAW NR 30**

Pytanie do zadania nr 27.

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej łyżki światłowodowej, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa (cynk, aluminium, magnez, miedź) o matowym wykończeniu, redukującym powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem (PP).

Średnica światłowodu 4,7mm. Konstrukcja światłowodu zapewnia doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki zapobiega stykaniu łyżki z uchwytem.

Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym.

Rozmiary Macintosh 0,1,2,3,4,5 oraz Miller 000,00,0,1,2,3,4.

Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j.polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórzonego 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 oraz QR.

Podwójne opakowanie jednostkowe (łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu) Termin ważności min. 3 lata.

Wyrób medyczny niesterylny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytanie do zadania nr 28.

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej wg opisu:

Maska krtaniowa jest przyrządem jednorazowego użytku, drugiej generacji, z dostępem do przewodu pokarmowego i zapewnia skuteczne uszczelnienie First Seal na poziomie części ustnej gardła (uszczelnienie ustno-gardłowe) oraz innowacyjne uszczelnienie w obrębie górnego zwieracza przełyku (uszczelnienie przełykowe)

Wyposażona w dodatkowy kanał do odsysania treści żołądka, szaft wyprofilowany pod kątem 90 stopni, mankiet gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 37 cm H<sub>2</sub>O w drogach oddechowych, anatomicznie ukształtowany przewód powietrzny. Kanał oddechowy wyposażony w dystalne skrzydełka boczne chroniące przed możliwością wklinięcia nagłośni. Kanał wypełnienia mankieta na całej długości poprowadzony swobodnie poza szafem kanału oddechowego umożliwiając odsunięcie od zgryzu pacjenta.

Maska wyposażona w miękkie zabezpieczenie zgryzu, ogranicznik głębokości plastikową osłonkę mankieta ze stabilnym zamknięciem (zatrzaskiem) na rurce/do sprawdzenia w rozmiarach/ , poprzeczkę mocującą oraz balon kontrolny. Rozmiary i zakresy wagowe oraz średnica zgłębnika do odsysania treści żołądkowej:(1) <5 kg/6F; (1.5) 5-10 kg/6F; (2) 10- 20 kg/10F; (2.5) 20-30 kg/10F; (3)30-50 kg/14F; (4) 50-70 kg/14F; (5) 70-100 kg/14F.

Produkt sterylny, pakowany indywidualnie, kompatybilny z MRI, MATERIAŁ: PCV (mankiet oraz rurka), nie zawierający lateksu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytania do zadania nr 32

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1.0 rurkę intubacyjną z medycznego PCV , marki Rusch bezpośrednio od producenta, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 2,5 – 4,5 mm co 0,5mm. Oraz Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1.0 rurkę intubacyjną z medycznego PCV , marki Rusch bezpośrednio od producenta rurkę intubacyjną z medycznego PCV, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 5,0 – 9,5 mm co 0,5mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytania do zadania nr 33

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1.0 rurkę intubacyjną z medycznego PCV , marki Rusch bezpośrednio od producenta , bez mankieta, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki długiego na co najmniej 2cm do rozmiaru 6,0, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, oczko Murphy'ego, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 2,0 – 6,0 mm co 0,5mm. Oraz Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2.0 rurkę intubacyjną z medycznego PCV , marki Rusch bezpośrednio od producenta, rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca do długich wentylacji, z równomiernie rozkładającym się ciśnieniem, z systemem drenażu przestrzeni podgłośniowej, w rozmiarach 6,0 do 9,0 co 0,5mm, dwa znaczniki głębokości intubacji. DEHP Free.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytanie do zadania nr 113

Prosimy o dopuszczenie rurkę intubacyjną z medycznego PCV , marki Rusch bezpośrednio od producenta , zbrojona, wyprofilowana-kształt Magill, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rurka z przewodnicą. Rozmiary 5,0 – 9,0 mm co 0,5mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytanie do zadania nr 114

Prosimy o dopuszczenie rurkę tracheostomijną marki Rusch bezpośrednio od producenta, z mankietem z odsysaniem z odsysaniem znad mankieta, z kątem 98°, z autratycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz mankietem wstecznie wklejonym, co ułatwia skuteczne odessanie gromadzącej się wydzieliny, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia RTG na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odessania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankieta, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozm. 6,5-10,0 co 0,5mm. Grubość mankieta zgodna z ISO.”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z zastrzeżeniem, że nie odstępuje od wymogu otworu w przewodnicy na przewodnik. Seldingera (pkt. 1.5). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Ad par. 3 ust. 13 wzoru umowy

Prosimy o dopisanie zastrzeżenia:

Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, nie zapłacenie w terminie przez Zamawiającego kwot wynikających z faktur za dostarczony towar nie uzasadnia i nie może powodować wstrzymania przez Wykonawcę kolejnych dostaw dla Zamawiającego wynikających z zawartej umowy o ile zaległości płatnicze Zamawiającego nie przekroczą 60 dni.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

Ad par. 6 ust. 6 wzoru umowy

6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 15,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości umowy netto. Obecny zapis sprawia, że Zamawiający, w żaden sposób nie określając minimalnej wartości zamówienia, naraża Wykonawcę na zapłacenie kary przekraczającej wartość zamówienia już po jednym dniu opóźnienia w dostawie, w szczególności, że przedmiotem umowy są wyroby medyczne jednorazowego użytku, o niskich cenach jednostkowych.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

### **ZESTAW NR 31**

Pakiet 59, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worek bez portu samouszczelniającego się?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 90 cm?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ**

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Czy zamawiający wydzieli poz.1 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. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ**

Pakiet 66

Czy zamawiający dopuści koreczki pakowane indywidualnie w opakowanie typu TYVEC, niezłączone w blister, zbiorczo w kartonik po 100 szt., na każdym jednostkowym opakowaniu umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ**

### **ZESTAW NR 32**

1. Dotyczy pakietu 48: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy "na cito" z 1 dnia do 2 dni roboczych?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ**

### ZESTAW NR 33

**Dotyczy Pakiet 99 poz 1.0:** Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniach handlowych 3 szt. z zachowaniem ogólnej wymaganej ilości i przeliczeniem do pełnych opakowań handlowych tj. 201 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że wyceny należy dokonać zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym (szt., 200 szt.), zamówienia natomiast mogą być realizowane na pełne opakowania po 3 szt. jak w pytaniu.

2. **Dotyczy Pakiet 99 poz 3.0:** Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniach handlowych 3szt. z zachowaniem ogólnej wymaganej ilości i przeliczeniem do pełnych opakowań handlowych tj. 12 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że wyceny należy dokonać zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym (szt., 10 szt.), zamówienia natomiast mogą być realizowane na pełne opakowania po 12 szt. jak w pytaniu.

3. **Dotyczy Pakiet 99 poz 6.0:** Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniach handlowych .12 szt. z zachowaniem ogólnej wymaganej ilości i przeliczeniem do pełnych opakowań handlowych tj. 108 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że wyceny należy dokonać zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym (szt., 100 szt.), zamówienia natomiast mogą być realizowane na pełne opakowania po 12 szt. jak w pytaniu.

### ZESTAW NR 34

*„7.Wykonawca gwarantuje, że towar będzie oznakowany w języku polskim, zarówno na opakowaniu bezpośrednim jak i zewnętrznym i zaopatrzone w ulotkę w języku polskim.”*

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie nr 64 asortymentu, który posiada ulotkę oraz instrukcję w języku polskim z etykietami w języku angielskim oznakowanymi za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów).

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju. Podsumowując, pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane: - nazwa producenta, - kod partii lub serii wyrobu, - wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy - oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach, - oznakowanie CE, informacja o sterylności. Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974). „Art. 12. 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:** Dopuszczamy jak w pytaniu.

## ZESTAW NR 35

### **Pytanie 1, dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nebulizatora z możliwością wpięcia do obwodu oddechowych, wyposażonego w samouszczelniający łącznik T?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie 2, dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu mikrobiologicznie czystego? Nie ma konieczności aby nebulizator był sterylny, nie jest wpinany w obwód w warunkach sterylnych i już po samym otwarciu opakowania zostaje utracona sterylność.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie 3, dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający w celu zabezpieczenia przed zsuwaniem z głowy noworodka w trakcie fototerapii (co może skutkować poważnymi działaniami niepożądanymi) wymaga okularków o minimalnej szerokości „taśm” mocujących dla rozmiaru duże min 56 mm, a dla rozmiaru średnie i małe 46 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie 4, dot. pakietu nr 22**

Czy Zamawiający wymaga okularków o potwierdzonym zabezpieczeniu oczu noworodka w trakcie zabiegu na poziomie min 99%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie 5, dot. pakietu nr 44**

Czy Zamawiający wymaga układów walidowanych przez producenta urządzenia, które gwarantują poprawną pracę urządzenia zgodnie z wymaganiami producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie 6, dot. pakietu nr 44**

Czy generatory (maseczki, końcówki donosowe) mają być zgodne z wymaganiami producenta respiratora aby zapewnić prawidłową pracę urządzenia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 7, dot. pakietu nr 44**

Czy w pozycji 1 zamawiający dopuści zestaw składający się z układu do nieinwazyjnego wspomagania oddychania u noworodków z generatorem LP z systemem podwójnego strumienia (dwa strumienie na każde nozdrze) dla zmniejszenia pracy układu oddechowego noworodka; wyposażony w zawór ograniczający ciśnienie w układzie do 60 cm H<sub>2</sub>O, konstrukcja karbowana z rozciągliwą rurą wydechową, zapewniającą odprowadzenie nadmiaru mieszanki gazowej z dala od pacjenta; dwa wyloty awaryjne zapewniające bezpieczeństwo w przypadku zablokowania lub zagięcia rury; kołyska czołowa mocowana poprzez zaczep w kształcie litery „T” stabilizująca generator, zmniejszająca ryzyko dyslokacji maski i końcówki nosowej; nie zawierający lateksu, bisfenolu A (BPA), ftalanów (w tym DEHP);

W jednym opakowaniu znajduje się:

1) Układ oddechowy w kolorze niebieskim:

- odcinek wdychowy dł. 1,2 m, śr. wew. 10 mm
- łącznik nawilżacza z respiratorem dł. min. 0,6 m
- odcinek pomiarowy dł. 1,8 m

2) Generator Infant Flow LP z trzema końcówkami donosowymi i miarką

3) Łącznik do funkcji nCPAP. Długość 60 cm.

4) Komora automatyczna:

- dwa pływaki zabezpieczające przed zalaniem układu oddechowego; jeden pływak niezatapialny, wykonany z pianki poliuretanowej, zintegrowany dren o długości 120cm zakończony igłowym nakłuciem,
- posiada osłonkę poliwęglanową wokół podstawy grzejnej, chroniącą przed oparzeniami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 8, dot. pakietu nr 44**

Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści:

Komora automatyczna:

- zrobiona z poliwęglanu
- wbudowany filtr, chroniący przed przedostaniem się do wnętrza zanieczyszczeń,
- dwa pływaki zabezpieczające przed zalaniem układu oddechowego; jeden pływak niezatapialny, wykonany z pianki poliuretanowej, zintegrowany dren o długości 120 cm zakończony igłowym nakłuciem,
- posiada osłonkę poliwęglanową wokół podstawy grzejnej, chroniącą przed oparzeniami.

Produkt jednorazowego użytku, czysty mikrobiologicznie, pakowany w szczelnym foliowym opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 9, dot. pakietu nr 44**

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści układ do nieinwazyjnego wspomagania oddychania u noworodków z generatorem LP z systemem podwójnego strumienia (dwa strumienie na każde nozdrze) dla zmniejszenia pracy układu oddechowego noworodka; wyposażony w zawór ograniczający ciśnienie w układzie do 60 cm H<sub>2</sub>O, konstrukcja karbowana z rozciągliwą rurą wydechową, zapewniającą odprowadzenie nadmiaru mieszanki gazowej z dala od pacjenta; dwa wyloty awaryjne zapewniające bezpieczeństwo w przypadku zablokowania lub zagięcia rury; kołyska czołowa mocowana poprzez zaczep w kształcie litery „T” stabilizująca generator, zmniejszająca ryzyko dyslokacji maski i końcówki nosowej; generator napędzany linią ciśnienia; linia ciśnienia proksymalnego zapewniająca możliwość pomiaru ciśnienia dostarczanego bezpośrednio do końcówki nosowej lub maski; zawór bezpieczeństwa na linii ciśnienia; nie zawierający lateksu, bisfenolu A (BPA), ftalanów (w tym DEHP); zestaw zawiera:



generator InfantFlow LP, 3 końcówki o rozmiarze S, M, L (pozwalające na obserwację przegrody nosowej pacjenta), podgrzewany układ jednorurowy, przymiar dla końcówek donosowych i masek.

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m, śr. wew. 10 mm
- łącznik nawilżacza z respiratorem dł. min. 0,6 m
- odcinek pomiarowy dł. 1,8 m
- generator z trzema końcówkami donosowymi i miarką

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie 10, dot. pakietu nr 72**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie system zamkniętego odsysania na czas 72h, długość cewnika – 54 cm, rozmiary - 10, 12, 14 16 Fr.

System składa się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturkiem zintegrowanym z portem. Obrótowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika.

W skład zestawu wchodzi: cewnik do odsysania, widełki do odłączenia systemu, martwa przestrzeń 15F-22F, naklejki z dniami tygodnia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 11, dot. pakietu nr 88**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski anestetycznej z wyprofilowanym anatomicznie miękkim termoplastycznym mankietem elastomerowym, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. Ta cecha zapewnia możliwość przylegania do tak różnych typów ludzkiej twarzy. Mankiet uszczelniający jest kodowany kolorem, co ułatwia rozpoznanie rozmiaru maski.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.



**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 12, dot. pakietu nr 89**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przestrzeni martwej rozciągalnej z łącznikiem kątowym i podwójnie obrotowym podwójnym portem do odsysania/bronchoskopii. Przestrzeń martwa z rury rozciągalnej z łącznikiem kątowym oraz portami do odsysania/bronchoskopii: długość 70-150 mm (bez łączników), złącza 22F-22M/15 F (podwójnie obrotowe), ryflowane złącze Twist, podwójny port 7,6 mm/9,5 mm zamykany zatraskowym korkiem z uszczelnieniem z TPE. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu z zastrzeżeniem złącz – na każdym z końców złącze 22. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

### **ZESTAW NR 36**

**Pytanie 1 do pakietu 9 poz. 1.4** – Czy Zamawiający będzie wymagał cewnika o długości 210 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2 do pakietu 9 poz. 1.7** – Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierający ftalany?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3 do pakietu 9 poz. 1.8** – Czy Zamawiający dopuści cewnik mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 4 do pakietu 9 poz. 2.4** – Czy Zamawiający będzie wymagał cewnika o długości 210 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5 do pakietu 9 poz. 2.7** – Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierający ftalany?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6 do pakietu 9 poz. 2.8** – Czy Zamawiający dopuści cewnik mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 7 do pakietu 9 poz. 3.4** – Czy Zamawiający będzie wymagał cewnika o długości 210 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8 do pakietu 9 poz. 3.7** – Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierający ftalany?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 9 do pakietu 9 poz. 3.8** – Czy Zamawiający dopuści cewnik mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 10 do pakietu 9 poz. 4.7** – Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierający ftalany?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 11 do pakietu 9 poz. 4.8** – Czy Zamawiający dopuści cewnik mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 12 do pakietu 9 poz. 5.3** – Czy Zamawiający będzie wymagał drenu o długości 210 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 13 do pakietu 9 poz. 5.6** – Czy Zamawiający dopuści dren zawierający ftalany?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 14 do pakietu 9 poz. 5.7** – Czy Zamawiający dopuści dren mikrobiologicznie czysty?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 15 do pakietu 9 poz. 6.6** – Czy Zamawiający dopuści dren zawierający ftalany?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 16 do pakietu 9 poz. 6.7** – Czy Zamawiający dopuści dren mikrobiologicznie czysty?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 17 do pakietu 9 poz. 7.7** – Czy Zamawiający będzie wymagał maski z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 18 do pakietu 9 poz. 7.8** – Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach S, M, L, XL?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 19 do pakietu 9 poz. 8.8** – Czy Zamawiający będzie wymagał maski z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 20 do pakietu 9 poz. 9.5** – Czy Zamawiający dopuści maskę z dyszą Venturiego z możliwością nastawą 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, 60%?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 21 do pakietu 9 poz. 9.9** – Czy Zamawiający będzie wymagał maski z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 22 do pakietu 9 poz. 10.5** – Czy Zamawiający będzie wymagał nebulizator z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 23 do pakietu 9 poz. 10.9** - Czy Zamawiający dopuści nebulizator mikrobiologicznie czysty?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 24 do pakietu 9 poz. 11.7** - Czy Zamawiający będzie wymagał maskę z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ,

**Pytanie 25 do pakietu 9 poz. 11.11** - Czy Zamawiający dopuści nebulizator mikrobiologicznie czysty?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 26 do pakietu 9 poz. 12.7** - Czy Zamawiający będzie wymagał maskę z drenem o długości 210 cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie 27 do pakietu 9 poz. 12.11** - Czy Zamawiający dopuści nebulizator mikrobiologicznie czysty?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie 28 do pakietu 27 poz. 1.3** – Czy Zamawiający dopuści łyżki metalowe z plastikową stopką w kolorze zielonym ułatwiającą identyfikację z tzw. systemem zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu z zastrzeżeniem, że łyżki mają być zgodne z zielonym standardem, norma ISO 7376-3/EN 1819. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 29 do pakietu 27 poz. 1.9** – Czy Zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 30 do pakietu 27 poz. 2.3** – Czy Zamawiający dopuści łyżki metalowe z plastikową stopką w kolorze zielonym ułatwiającą identyfikację z tzw. systemem zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu z zastrzeżeniem, że łyżki mają być zgodne z zielonym standardem, norma ISO 7376-3/EN 1819. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 31 do pakietu 27 poz. 2.9** – Czy Zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

### **ZESTAW NR 37**

#### **Pakiet 1, poz. 1-7**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

#### **Pakiet 1, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 90 ml/min.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

#### **Pakiet 1, poz. 1-7**

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych z metalowym zabezpieczeniem igły przed zakłuciem.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

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

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 33 ml/min.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

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

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 55 ml/min.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

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

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 85 ml/min.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

#### **Pakiet 1, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 85 ml/min.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 1, poz. 5**

Proszę o dopuszczenie kaniuli 1,4 x 45 mm o przepływie 126 ml/min.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 1, poz. 6**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 180 ml/min.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 4, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 1 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 4, poz. 1**

Proszę o odstępianie od wymogu kodowania kolorystycznego opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu (tj. odstępuje od wymogu). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 9, poz. 1-4**

Proszę o dopuszczenie wążów tlenowych w jednym rozmiarze z możliwością regulacji, nadających się zarówno dla noworodków, dzieci jak i dorosłych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 9, poz. 1-6**

Proszę o dopuszczenie drenów i cewników zawierających śladowe ilości ftalanów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 9, poz. 7**

Proszę o dopuszczenie maski w czterech rozmiarach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 29, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie ramp o wytrzymałości na ciśnienie 2,5 ba.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 54, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie kaniul z dwoma pasami RTG.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 66, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych w twarde blistry pojedynczo, tak, że możliwe jest wyjęcie pojedynczej sztuki z opakowania zbiorczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pakiet 66, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi koreczka, co zapobiega przypadkowej kontaminacji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pytanie do postępowania**

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: Zgodnie z SWZ.**

## **ZESTAW NR 38**

### **Pytanie nr 1**

dot. zał. nr 3 do SWZ projekt umowy § 3 ust. 1a) oraz zał. nr 2 formularz ofertowy, pkt 10 dla pakietu nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na:

„W przypadku zamówienia w trybie pilnym „cito” dostawa będzie dokonana w ciągu 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pytanie nr 2**

dot. zał. nr 1 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 55, poz. 1 zaoferowanie obok wymaganych igieł (do wyboru w momencie zamawiania) jednorazowej igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA); długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm; średnica ostrza igły 21 i 22G; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm; na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo; wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły; posiada regulację wysunięcia osłonki (pokrętło) oraz suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły; posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie, posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm; posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki; igła współpracuje z endoskopami ultradźwiękowymi, w których kierunek skanowania ultradźwiękowego jest równoległy do kierunku wprowadzania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie nr 3**

dot. zał. nr 1 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy.

Czy w pakiecie nr 55, poz. 5.8 nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia – zawór biopsyjny (poz. 5.7) do którego odnosi się opis z poz. 5.8 zakładany jest na kanał biopsyjny w celu uszczelnienia go i umożliwienia wprowadzania narzędzi bronchoskopowych, natomiast zawór umożliwiający podłączenie ssaka do bronchoskopu jest ujęty w poz. 5.0 (zawór ssący)?

**Odpowiedź: Tak doszło do omyłki – Prawidłowy zapis „Zawór umożliwiający biopsję i wprowadzenie narzędzi do bronchoskopu”.**

#### **Pytanie nr 4**

dot. zał. nr 1 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 55, poz. 8.1 i 9.1 szczypiec biopsyjnych z zabezpieczającą osłonką z polietylenu zwyczajowo nazywanego teflonem z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia?

Teflon® jest zastrzeżonym znakiem towarowym należącym do firmy DuPont.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie nr 5**

dot. zał. nr 1 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 55, kolumna 14 oraz zapisy SWZ

Czy w związku z obiektywną przeszkodą oraz nieistnieniem podstawy prawnej dla wymogu przekazywania Zamawiającemu kodów UDI na etapie składania oferty, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

Zwracamy uwagę, że przekazanie kodów UDI oferowanych wyrobów na etapie składania ofert przetargowych jest w wielu przypadkach niemożliwe z przyczyn obiektywnych. Zgodnie z art. 27 ust. 1 Rozporządzenia UE 2017/745 Kod UDI każdego wyrobu medycznego składa się z dwóch części: UDI – DI, który jest niezmiennym kodem identyfikacji produktu (część stała) i Kodu UDI – PI, który wskazuje jednostkę produkcji wyrobu (część zmienna – może zawierać elementy zmienne dla każdego wyrobu lub każdej partii wyrobów np. dzień produkcji lub datę ważności). W związku z powyższym kod UDI w ramach jednego modelu wyrobu medycznego będzie ulegać zmianie w zależności od dnia lub miejsca, w którym dany egzemplarz wyrobu został wyprodukowany (tak jak np. numer partii lub numer seryjny produktu); podanie kodu UDI wyrobu na etapie ofertowania bardzo często nie jest możliwe, gdyż niektóre egzemplarze wyrobów na moment ofertowania nie zostały jeszcze wyprodukowane i ich numery UDI jeszcze nie są znane.

Zgodnie z art. 27 ust. 8 i 9 Rozporządzenia UE 2017/745 Instytucje zdrowia publicznego (m.in. podmioty lecznicze) oraz przedsiębiorcy są zobowiązani do przechowywania kodów UDI wyłącznie w stosunku do wyrobów medycznych klasy III do implantacji; podmioty lecznicze i przedsiębiorcy nie mają obowiązku przechowywania kodów UDI wyrobów innych niż wyroby medyczne do implantacji klasy III;

Zgodnie z art. 27 ust. 9 Rozporządzenia UE 2017/745 obowiązek przechowania kodów UDI przez podmioty lecznicze dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych klasy III do implantacji, które zostały dostarczone do danego podmiotu leczniczego; wymóg nie dotyczy wyrobów, które zostały zaoferowane lub nawet zamówione, ale nie zostały jeszcze dostarczone do podmiotu leczniczego (np. objęte ofertą przetargową);

Zwracamy uwagę, że nie wszystkie wyroby medyczne będące zgodnie z prawem w obrocie na terenie UE muszą mieć nadane kody UDI; przykładowo wyroby zgodne z uprzednio obowiązującymi przepisami (dyrektywą MDD lub IVDD), wprowadzane do obrotu na podstawie okresów przejściowych (art. 120 MDR lub art. 110 IVDR), nie będą musiały mieć nadanych kodów UDI nawet do 31 grudnia 2028 r. (w zależności od klasy), a w przypadku wyrobów do diagnostyki in vitro nawet do 26 maja 2027 r. (w zależności od klasy) lub dłużej – jeżeli zostały wprowadzone do obrotu przed ww. terminami.

Z uwagi na powyższe, wymóg wskazania na etapie ofertowania kodów UDI oferowanych wyrobów stanowi naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisami SWZ i formularza asortymentowo-cenowego oczekuje kodów UDI-DI (czyli niezmiennej części), w przypadku ich braku – można umieścić w formularzu kod GTIN, jeśli i taki nie jest nadany – można pozostawić pole puste lub użyć określenia „nie dotyczy”**

### ZESTAW NR 39

Pytanie do Pakietu nr 61:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 61, dopuści złożenie oferty z butlami z drenem o długości 105cm, spełniającymi pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### ZESTAW NR 40

**Pakiet 54:** dot. poz. 1,2

1) W związku z wycofaniem przez producenta kaniuli dożylniej wyposażonej w cewnik z PTFE i wprowadzeniem na rynek kaniuli przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów, wykonanej z **unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego**, posiadającej zatyczkę kontroli przepływu o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył z dodatkowym otworem przy ostrzu igły umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi), opakowanie blister pack, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyżej opisanego produktu w pakiecie 54 poz. 1 i poz. 2 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 66**

2) Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 66, koreczków pakowanych pojedynczo w op. typu blister, opakowanie zbiorcze a 100 szt ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 74**

3) Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 74 produktu bez podania parametru grubości igły, posiadającego igłę plastikową o zdefiniowanej niskiej objętości wypełnienia 0,15 ml, co wskazuje na niewielką szerokość kanału. Igła skonstruowana w sposób umożliwiający łatwe przebicie membrany fiolki, produkt bezpieczny nie zawiera latexu, dehp, PVC ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### ZESTAW NR 41

1. 1. Pakiet 31 poz. 1. Czy Zamawiający ma na myśli prowadnicę do ukształtowania na drucie czy prowadnicę do trudnej intubacji typu Bougie?

**Odpowiedź: Ukształtowaną na drucie.**

2. Pakiet 31 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z możliwością 4-krotnej sterylizacji (użycie 5 razy, gdyż prowadnica jest sterylna)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

3. Pakiet 31 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga prowadnicy wzmocnionej na całej długości, wykonanej z plecionki włókien pokrytych medycznym tworzywem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

4. Pakiet 32 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?



**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

5. Pakiet 32 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga rurki ze znacznikami głębokości w postaci dwóch pierścieni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

6. Pakiet 32 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga rurki z oznaczeniem rozmiaru rurki oraz średnicy mankietu na baloniku kontrolnym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

7. Pakiet 33 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ze skalą co 1cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

8. Pakiet 33 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

9. Pakiet 91. Czy Zamawiający wymaga rurek o długościach 100m (rozmiar 7), 116mm (rozmiar 8), 122mm (rozmiar 9), 128mm (rozmiar 10)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

10. Pakiet 113. Czy Zamawiający dopuści rurkę radiocieniującą na całej długości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

11. Pakiet 113. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

12. Pakiet 114. Czy Zamawiający dopuści rurkę z przewodnicą bez otworu na przewodnicę Seldingera

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**ZESTAW NR 42**

**Pakiet 1**

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 (22G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (22G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG nasycona barytem, w rozmiarach: 22G- 0,9mm x 25 mm - przepływ 31ml/min.; 22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 ml/min do wyboru przez Zamawiającego

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

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 (20G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (20G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG nasycona barytem, w rozmiarach: 20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.; 20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min do wyboru przez Zamawiającego

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji ( 18G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji ( 18G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **Pakiet 9**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 cewnika do podawania tlenu o długości 2,1 m

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 drenu tlenowego o długości 2,1 m

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 maski tlenowej do średniej koncentracji tlenu dostępnej w rozmiarze dla dorosłych, pediatrycznej, noworodków

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **Pakiet 54**

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 ( 24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (24G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG napyłona barytem, w rozmiarach: 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 kaniuli dożylniej bezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku, kaniula widoczna w RTG nasycona barytem, w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 58**

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Tiemanna bez wypustki na konektorze.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu, z zastrzeżeniem, że cewnik musi posiadać oznaczenie wskazujące na kierunek podgięcia, widoczne i możliwe do użycia po założeniu cewnika. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach 18-24 Ch.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 59 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z drenem o długości 100 cm, klasycznym zaworem spustowym poprzecznym - typu "T"

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 68**

Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii z cewnikiem w rozmiarach 8,11,14 Ch o długości ok. 43-48 cm w zależności od rozmiaru oraz tulejką mocującą (odpowiednik plastra).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 69**

Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przezskórnej nefrostomii z igłami 18 oraz 22 G z rozszerzadłami dopasowanymi do rozmiaru cewnika; z cewnikiem w rozmiarach 8,10,12 Ch dla cewnika typu J oraz 8,10,12,14 Ch dla cewnika Malecot.

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy łącznik powinien posiadać mechanizm obrotowy zapobiegający ukręceniu cewnika.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 71**

Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu rozszerzadeł w rozmiarach 6,8,11 Ch z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadle.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 100**

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy czas utrzymania systemu do 29 dni ma być potwierdzony badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2) Prosimy o doprecyzowanie czy kieszonka dla umieszczenia palca wiodącego w systemie do kontrolowanej zbiórki stolca, tak jak w obecnie stosowanym zestawie, ma być koloru niebieskiego, co ułatwia aplikację?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 79**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy pisząc materiał: silikon pokryty warstwą zwiększającą poślizg, zmniejszającą traumatyzację Zamawiający miał na myśli warstwę hydrożelową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet 35**

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do bezpiecznego rozpuszczania leku liofilizowanego oraz do pobierania roztworu z fiolki. Kompatybilny z korkiem fiolki o średnicy 20mm. Całkowicie zabezpiecza przed wydostaniem się aerozoli i oparów poprzez rozszerzającą się komorę zewnętrzną. Adapter całkowicie bezigłowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do bezpiecznego rozpuszczania leku liofilizowanego oraz do pobierania roztworu z fiolki. Kompatybilny z korkiem fiolki o średnicy 20mm. Całkowicie zabezpiecza przed wydostaniem się aerozoli i oparów poprzez rozszerzającą się komorę zewnętrzną. Adapter całkowicie bezigłowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego łącznika do pobierania leku w systemie zamkniętym. Objętość wypełnienia poniżej 0,4ml.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zaoferowany system ma działać bez możliwości rozłączenia łącznika od strzykawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 46**

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm, 20mm, 28mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiolki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki. Adapter we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm, 20mm, 28mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiolki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kołec wzdużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki. Adapter we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 1ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 3ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego.

Strzykawka dostępna w rozmiarach : 10ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny 0zł jeżeli produkt z pozycji 3-6 nie wymaga korka ochronnego lub posiada go w zestawie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera bez odpowietrzenia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 74**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w płaszczyźnie równoległej do osi igły, wyprofilowanie ułatwiające wkłuwanie zamiast płytki równoległej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet 70**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 łącznika ruchomego z mechanizmem obrotowym Luer-Lock, uniwersalny adapter do worków na mocz. Produkt pozbawiony lateksu w składzie. Długość min. 25cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **ZESTAW NR 43**

#### **Pakiet 1, pozycja 1-7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pakiet 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 18G 1,3x45mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'200 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z przepływem 90 ml/min?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką umieszczona centrycznie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z podziałką co 1 ml oraz numerycznym oznaczeniem skali co 5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 6, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm (w miejsce serwety 50 x 70 cm)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z peanem o długości 14 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 9, pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu wykonane z medycznego PCV ze śladowymi ilościami ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9, pozycja 5-6**

Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe wykonane z medycznego PCV ze śladowymi ilościami ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 9, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 4,26 m lub 7,62 m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 4,26m. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 9, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową w następujących rozmiarach:

| ROZMIAR | PRZEZNACZENIE |
|---------|---------------|
| S       | NOWORODEK     |
| M       | DZIECKO       |
| L       | MAŁY DOROSŁY  |
| XL      | DUŻY DOROSŁY  |

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### Pakiet nr 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści maskę z dwoma zewężkami umożliwiającymi ustawienie stężeń jak na zdjęciu



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### Pakiet nr 22, pozycja 1

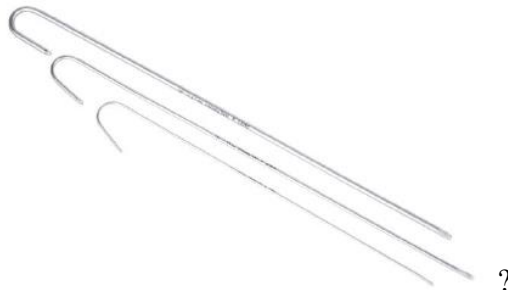
Czy Zamawiający dopuści okularki w rozmiarach S, M, L?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

#### Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice jak na zdjęciu w następujących rozmiarach:

| ROZMIAR | ŚREDNICA |
|---------|----------|
| 6 Fr    | 2.0 mm   |
| 10 Fr   | 3.3 mm   |
| 14 Fr   | 4.7 mm   |

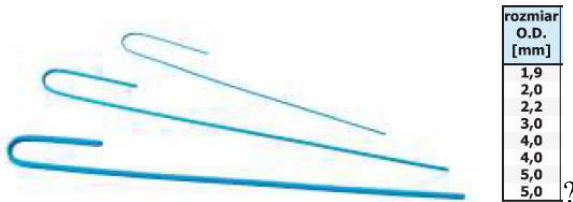


**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice jak na zdjęciu w następujących rozmiarach:





**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę w rozmiarze 3,3mm o długości 600mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 32, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z PCV niesilikonowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 32, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rurek wyłącznie w rozmiarach 3,0-4,5?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 32, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurki z dwoma znacznikami w formie półksiężyca?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 33, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z PCV niesilikonowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 33, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki z dwoma znacznikami w formie półksiężyca skalowane co 1 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 37, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej z igłami w rozmiarach 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SWIZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 51, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści igły w wymiarach 22Gx90mm oraz 22Gx40mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 52, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarach 25Gx120mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 54, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami kontrastującymi w RTG?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 52, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 57, pozycja 1,3**

Czy Zamawiający dopuści dren z końcówkami w jednym kolorze, rozmiarze CH24 oraz o średnicy wewnętrznej 5,6mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 58, pozycja 4,5,6,7,8**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z informacjami o rozmiarze i pojemności balonu na ramieniu cewnika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 58, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści cewnik niepokryty środkiem poślizgowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 58, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z dołączoną strzykawką z gliceryną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 59, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o długości 150cm, o średnicy ok 6,5mm, skalowany co 100ml, bez portu do pobierania próbek, pakowany w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 59, pozycja 2**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 59, pozycja 2**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z komory pomiarowej połączonej z niewymiennym workiem zakończonym kranikiem spustowym umożliwiającym jego opróżnianie? Zestaw zapobiega przypadkowemu rozłączeniu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający oczekuje worka do dobowej zbiórki moczu – zgodnie z SWZ. Worek nie ma posiadać osobnych komór pomiarowych jak w pytaniu, pomiar odbywa się w worku głównym.**

### **Pakiet nr 59, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o następujących parametrach:

bezlateksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,40mm (podwójna ścianka)  
samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek  
skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)  
szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką  
dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120cm (dostępne również długości 90, 110, 130, 150cm)  
dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu  
czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml  
wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków  
tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualną ocenę moczu  
jednorazowego użytku  
sterylizowany tlenkiem etylenu  
pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia

?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pakiet nr 59, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o następujących parametrach:

worek o pojemności 2000ml wykonany z medycznego PVC  
biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualną ocenę moczu  
skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)  
szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką z możliwością podwieszenia w twardej pochewce  
komora kropłowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną  
dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnątrz systemu  
dren długości 120 cm o dużej średnicy, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym  
samouszczelniający się, bezigłowy port do pobierania próbek na zakończeniu drenu  
dren wyposażony w przesuwany zacisk oraz zapinkę do stabilizacji drenu  
w miejscu połączenia drenu z komorą dodatkowy element wzmacniający zapobiegający zaginaniu i skręcaniu drenu  
czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 25 ml od 25 do 100 ml i co 100 ml od 100 do 2000 ml  
na worku nazwa producenta, miejsce do opisu danych pacjenta oraz daty  
zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka  
dodatkowe mocowanie za pomocą sznurka  
jednorazowego użytku  
nie zawiera lateksu  
sterylizowany tlenkiem etylenu  
pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane pojedynczo?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „każdy z korków zapakowany w sposób, który bezwzględnie zapewnia możliwość wyjęcia korka z zachowaniem sterylności”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 68, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

Cewnik wykonany z 100%  
biokompatybilnego silikonu  
medycznego  
Cewnik przezroczysty z linią  
kontrastującą w RTG  
Wyposażony w miękki, symetryczny,  
jednolicie wypełniany balon o  
pojemności 5-10 cc/ml  
Gładka, dokładnie wyprofilowana  
powierzchnia zewnętrzna cewnika  
sprzyja ograniczeniu urazów przy  
zakładaniu i wycofywaniu cewnika  
Dostępny w dwóch rozmiarach: CH 12  
oraz CH14  
Dostępny także w wersji „pig-tail”  
W zestawie również: rozdzielny  
trokar, znacznik głębokości, zacisk n  
cewnik, zatyczka cewnika  
Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu  
Podwójnie pakowany: wewnętrznie  
folia, zewnętrznie papier/folia ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 73, pozycja 1,2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pakiet nr 74, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 0,1 mikrometra?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 80, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę wyłącznie w rozmiarach CH12-CH36?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 81, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z możliwością stosowania do 7 dni?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 84, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną Z PUR?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 88, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maski bez kolorystycznego kodowania ROZMIARU?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 100, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 100, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 113, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę z znacznikami głębokości w formie dwóch półksiężyców?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet nr 113, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z PCV niesilikonowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**ZESTAW NR 44**

**Pakiet 6, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę 75 x 45 cm w miejsce 50 x 70 cm? Pozostałe parametry zgodne

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pakiet 6, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną w dyspenser a 20 szt – każda serweta zapakowana pojedynczo w torebkę papierowo-foliową.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150 x 90 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw w którym pean ma długość 14 cm. Dodatkowo zestaw powiększony o kleszczyki metalowego do igły 13 cm oraz nożyczki metalowe 11 cm ostro-ostre? Pozostałe parametry zgodne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 108, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 25 x 75 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 108, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 15 x 100 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Dot. wzoru umowy**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:**

**§ 6.**

**ODSTĄPIENIE OD UMOWY I KARY UMOWNE**

6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie części dostawy nie mniej niż 10,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości umowy netto.

**Odpowiedź: Brak zgody.**

#### **ZESTAW NR 45**

Pytanie 1

**Pakiet nr 28 poz. 1.3:**

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej z mocno uwypukloną kopułą i dużym otworem oddechowym, co zgodnie z badaniami skutecznie chroni przed ewentualnym zjawiskiem wklonowania nagłośni, eliminując konieczności stosowania dodatkowych zabezpieczeń, które mogą zwiększać opory przepływu gazów. Pozostałe parametry zgodne z wymaganym opisem produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pytanie 2

**Kara za nieterminową dostawę naliczana od zbyt wysokiej wartości %:**

Czy w § 6 ust. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25% ?

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: Brak zgody.**

Pytanie 3

**Wniosek o dopisanie:**

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **ZESTAW NR 46**

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP z portem, z dwoma paskami RTG, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min., 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie 73 poz. 1, 2 dopuści wycenę przyrządu/aparatu do pobierania leków z fiołki z otworami biórczymi zlokalizowanymi w odległości 10mm mierząc od szczytu kolca?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **ZESTAW NR 47**

1. Pytanie do pakietu nr. 46

Czy wszystkie elementy zestawu wymienione w pakiecie 46 mają być wolne od DEHP , lateksu i BPA?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

2. Pytanie do pakietu nr. 46 pozycja 3.0 4.0 5.0 6.0

Czy zintegrowanie łącznika z strzykawką ma być fabryczne?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

3. Pytanie do pakietu nr. 46 pozycja 3.0 4.0 5.0 6.0

Czy strzykawka ma mieć konstrukcję całkowicie szczelną, zamkniętą, uniemożliwiającą demontaż tłoka oraz uwalnianie się oparów/aerozoli poprzez tylną jej część?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

6. Pytanie do pakietu nr. 46 pozycja 3.3

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o oznaczeniu numerycznym skali co 0,1 ml ? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

7. Pytanie do pakietu nr. 46 pozycja 4.3

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o oznaczeniu numerycznym skali co 1ml ? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Zmianie ulega termin składania ofert, otwarcia ofert oraz termin związania ofertą:**

**Było:**

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/868393> w terminie **do dnia 01.03.2024 r. do godziny 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 01.03.2024 r. o godzinie 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1

**Winno być:**

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/868393> w terminie **do dnia 06.03.2024 r. do godziny 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 06.03.2024 r. o godzinie 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.

**Było:**

1. **Termin związania ofertą do dnia 29.05.2024 r.**  
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

**Winno być:**

1. **Termin związania ofertą do dnia 04.06.2024 r.**  
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

**Załączniki:**

1. **Formularz asortymentowo-ilościowy wraz z formularzem cenowym -zał. nr 1 w zakresie pakietu nr 55 poz. 5.8.**

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie przy uwzględnieniu udzielonych odpowiedzi na pytania Wykonawców. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

.....  
Z up. Dyrektora WCSKJ  
Przemysław Bogdanowicz