



ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku
SR/XV-270-28-SS/20

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

PYTANIE:

Pakiet 61, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę jednostki zamówienia z 20 szt na 5 opakowań (4 szt. w opakowaniu), co w przyszłości ułatwi realizację zamówień. Prośbę motywujemy tym, iż produkt jest pakowany przez producenta w niepodzielne opakowania po 4szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza jednostkę przeliczenia sztuk na opakowania.

PYTANIE:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 12 rurki tracheostomijne z 1 tasiemka mocującą, bez znacznika głębokości? Pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta lub bez z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu.

Zestaw zawiera :

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):
Rurka tracheostomijna z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta lub bez w rozmiarach 7,8,9 (do wyboru).



Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step).
Rurka posiada elastyczny kołnierz z 4 stopniową regulacją,

Obturator,

Tasiemkę mocującą,

Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 44 oczekuje rurki z mankietem uszczelniającym?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 44 dopuści rurkę z kątem wygięcia 90-95°?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

Odnosnie Pakietu nr 77 w poz. 15 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

ODPOWIEDŹ:

Nie wymaga.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 77 poz. 15 „Szczoteczka do pobierania wymazów (...)” do odrębnego pakietu?

Utworzenie odrębnego pakietu umożliwi złożenie korzystniejszej oferty oraz, co jest bardzo istotne: szczoteczka do pobierania wymazów jest przyrządem diagnostycznym, a nie pomocniczym mającym przynieść konkretne i wymierne rezultaty, dlatego jej rola w ocenie stanu zdrowia jest bardzo wysoka, gdyż na podstawie bezpiecznego i prawidłowego pobrania wymazu można ocenić stan zdrowia kobiet jak również postawić prawidłową diagnozę, na czym zapewne zależy również Zamawiającemu.

ODPOWIEDŹ:

Nie, jest osobny pakiet 111

PYTANIE:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 99 miał na myśli próżnociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o



90° w każdym kierunku, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z wbudowaną automatyczną blokadą bezpieczeństwa oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru.

Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści ww, jednak z zastrzeżeniem wielkości miseczki nie mniej niż 70mm.

PYTANIE:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 111 miał na myśli szczoteczkę o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część posiada włoski położone prostopadle do trzonu, co umożliwi jednoczesne pobranie zwiększonej ilości komórek gruczołowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji? Szczoteczka wykonana z polietylenu i polipropylenu z charakterystycznym układem „włosek” o odpowiednim kształcie (półokrągłe w przekroju), właściwej giętkości, zaokrąglone, bez ostrych wypustek.

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Odnosnie Pakietu nr 111 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

ODPOWIEDŹ:

Nie wymaga.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 8 (Paski do glukometru Accu Check Activ) oraz pozycji nr 9 (Paski Accu-Check Instant) z pakietu nr 90 do osobnego pakietu lub dołączenie tych pozycji do Pakietu nr 89?

ODPOWIEDŹ:

Nie.

PYTANIE:

Pakiet nr 78

Czy Zamawiający mógłby sprecyzować czy oczekuje kołderek pediatrycznych czy dla dorosłych?

ODPOWIEDŹ:

Dla dorosłych

PYTANIE:

1. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wydzieli do osobnych pozycji różne rozmiary pieluchomajtek dla noworodków i określi wymagane ilości poszczególnych rozmiarów? Ze względów logistycznych różne rozmiary pieluchomajtek dla noworodków pakowane są w opakowania handlowe o różnej liczbie sztuk.



2. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluchomajtek dla noworodków rozmiar ≤ 2 kg w op. a`46 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości opakowań, zaokrąglonych do góry?
3. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluchomajtek dla noworodków rozmiar 3-6 kg w op. a`38 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości opakowań, zaokrąglonych do góry?
4. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki dla noworodków posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?
5. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla noworodków posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?
6. **Pakiet nr 92 poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla noworodków rozmiar ≤ 2 kg oraz rozmiar 2-5 kg posiadały wycięcie na kikot pępowiny co znacząco wpływa na komfort noszenia pieluszki przez dziecko? Czy Zamawiający wymaga, aby wymóg został potwierdzony w karcie danych technicznych, która zostanie dołączona do oferty?
7. **Pakiet nr 92 poz. 2 i 3:** Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek dla dorosłych oddychających na całej powierzchni produktu, posiadających ściągacz taliowy z przodu i z tyłu. Należy podkreślić, że powyższe rozwiązanie technologiczne charakteryzuje produkty o najwyższych standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ różni producenci jak i dystrybutorzy (Gespar, TZMO, Abena, Cito Poznań) posiadają w swojej ofercie pieluchomajtki z takim rozwiązaniem technologicznym.
8. **Pakiet nr 103 poz. 1-8:** Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo-foliowych gramatura papieru min. 60 g/m²?
9. **Pakiet nr 103 poz. 9-15:** Czy Zamawiający dopuści rękawy Tyvek-folia do sterylizacji plazmowej ze wskaźnikiem kontroli – zmiana koloru z czerwonego na żółty, o długości 100 m z przeliczeniem liczby opakowań z zaokrągleniem w górę?
10. **Pakiet nr 103 poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 42 cm?

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Tak.
- Ad. 6. Dopuszcza, ale nie wymaga.
- Ad. 7. Dopuszcza, ale nie wymaga.
- Ad. 8. Wymagamy gramatury papieru 70g/m²
- Ad. 9. Dopuszcza.
- Ad. 10. Dopuszcza.

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte



wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy wyrażenie „1% wartości zamówienia” zostało zastąpione wyrażeniem „1% wartości towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie, a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niedostarczonego w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towaru niedostarczonego w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy wyrażenie „20% wartości umowy określonej w § 3 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „20% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Nie.

Ad. 2. Nie.

Ad. 3. Nie.

PYTANIE:

Pakiet nr 65 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 65 poz. 8 „Plaster ochronny do bezpośredniego naklejenia na noskę pacjenta zapobiegający odleżynom oraz podrażnieniom okolic nosa, a także chroni przed uszkodzeniem przegrody nosowej. Plaster jest kompatybilny ze wszystkimi markami kaniul CPAP oraz adapterami nosowymi obecnie stosowanymi na rynku. Pomaga w osiągnięciu stałego ciśnienia CPAP.

ODPOWIEDŹ:

Dopuści.

PYTANIE:

Pakiet nr 65 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 65 poz. 9 jednorazową opaskę do mocowania noworodkowych czujników pulsoksymetrycznych w opakowaniu 100 sztuk? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ:

Dopuści.

PYTANIE:

Dotyczy Pakietu Nr 49

Czy Zamawiający dopuści koszyki typu „DORMIA” wiodącego producenta na rynku – renomowanej firmy Boston Scientific o następujących parametrach w celu złożenia oferty konkurencyjnej cenowo i jakościowo:



- kosz wykonany z nitinolu
- czteroprzewodowy kosz z atraumatyczną końcówką
- odłączony ergonomiczny uchwyt
- dostępny w rozmiarach 1.9Fr, 2.4Fr, 3.0 Fr
- średnica kosza 12 mm lub 16mm
- średnica płaszczka 0,63 mm
- długość robocza 90cm lub 120 cm

Powyżej wymienione parametry oferowane są w miejsce parametrów wymaganych wymienionych w punkcie 1 pakietu 49 SIWZ

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

1. Pakiet nr 74 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie elektrody typu T-60 tzn. elektrody na włókninie, o średnicy 50 mm, z żelazem stałym, op.=50 szt.
2. Pakiet nr 88 poz. 7. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 mm x 20 m, ponieważ jest to właściwy rozmiar oryginalnego papieru do videoprintera Mitsubishi K65HM.
3. Pakiet nr 88 poz. 9. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m.
4. Pakiet nr 88 poz. 10. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 50 mm x 30 m.
5. Pakiet nr 88 poz. 10 i 11. Prosimy o podanie czy powyższe papiery mają być gładkie czy w kratkę?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Dopuszcza.

Ad. 2. Dopuszcza.

Ad. 3. Dopuszcza.

Ad. 4. Dopuszcza.

Ad. 5. poz.10 w kratkę, poz.11 gładki

PYTANIE:

1. Projekt umowy – par. 1 ust. 4

Wnosimy o wprowadzenie do par. 1 ust. 4 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:
„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

2. Projekt umowy – par. 6 ust. 1 lit. d)

Prosimy o zmianę kary umownej na 10% wartości niezrealizowanej umowy.



ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Nie.

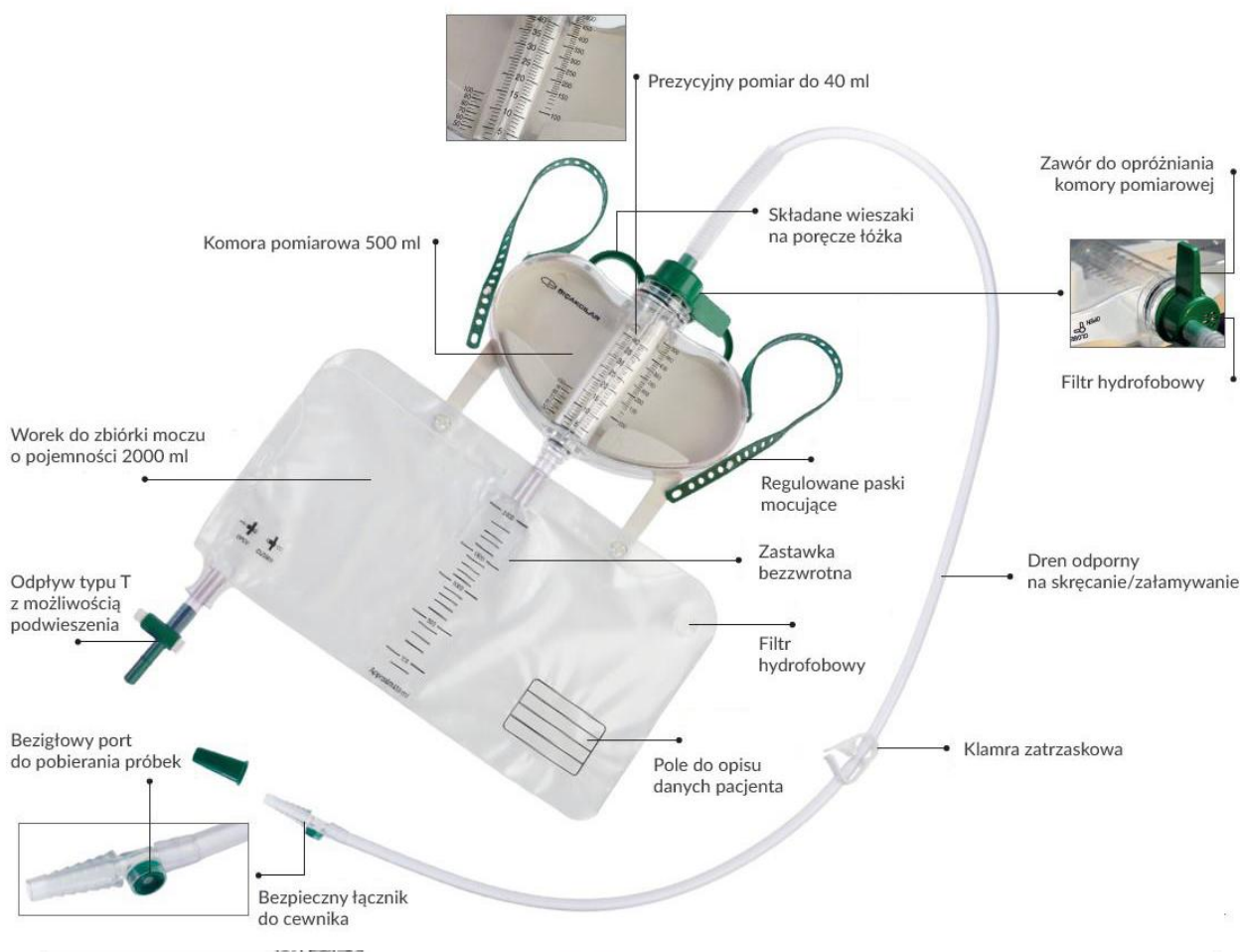
Ad. 2. Nie

PYTANIE:

1. **Pakiet 1, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, których igła biorcza nie jest ścięta dwupłaszczyznowo?
2. **Pakiet 1, poz. 4-5.** Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych bez opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania?
3. **Pakiet 2, poz. 1-9.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to innym Wykonawcom złożenie konkurencyjnych ofert.
4. **Pakiet 15, poz. 26-30.** Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehra wykonany z 100% biokompatybilnego, przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych?
5. **Pakiet 26, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu 250ml?
6. **Pakiet 26, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu 500ml?
7. **Pakiet 27, poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści dren CH15?
8. **Pakiet 27, poz. 7.** Czy Zamawiający dopuści dren CH21?
9. **Pakiet 27, poz. 9.** Czy Zamawiający dopuści dren CH30?
10. **Pakiet 57, poz. 1-2.** Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze pakowanie po 100szt, z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?
11. **Pakiet 57, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z głębokością nacięcia 1,8 mm?
12. **Pakiet 77, poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90szt, z przeliczeniem zamawianych ilości na 1167 opakowań?
13. **Pakiet 82, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim?
14. **Pakiet 82, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim bez lamówki?
15. **Pakiet 82, pozycja 6.** Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?
16. **Pakiet 82, pozycja 6.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na złożenie korzystnej oferty większej ilości wykonawców.
17. **Pakiet 82, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze 71x116cm?
18. **Pakiet 82, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze 71x180cm?
19. **Pakiet 84, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4 litry, o wymiarach 315mm x 255mm x 110mm, pozostałe parametry zgodne?
20. **Pakiet 84, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści nerkę jednorazową o wymiarach 245mm x 115mm x 40mm, pozostałe parametry zgodne?
21. **Pakiet 88, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 152mm x 90mm x 150 kartek z odpowiednim przeliczeniem ilości?
22. **Pakiet 88, pozycja 7.** Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 110mm x 20m?
23. **Pakiet 88, pozycja 7.** Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru Mitsubishi?
24. **Pakiet 88 pozycja 9.** Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108mm x 23m lub 107mm x 23m z odpowiednim przeliczeniem?
25. **Pakiet 88 pozycja 10.** Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50mm x 30m z odpowiednim przeliczeniem?
26. **Pakiet 93, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny podfoliowany o rozmiarze 60 x 90; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu, powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m², część spodnia z folii o gramaturze 25g/m², wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125g /m²?
27. **Pakiet 101 pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 100x225cm?
28. **Pakiet 106 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło niefoliowane?



29. **Pakiet 106 pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z hydrofobowej włókniny SMS?
30. **Pakiet 106 pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?
31. **Pakiet 106 pozycja 2, 7.** Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców.
32. **Pakiet 109 pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w rozmiarze 210cm x 90cm?
33. **Pakiet 118, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści worek o poniższych właściwościach?



OPIS PRODUKTU:

Zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu

Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml

Komora zbiorcza 500 ml umożliwiająca bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml)

Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz bezwrotną zastawkę

Dren o długości 120 cm z kłmą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika

Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących

Sterylny, pakowany pojedynczo w opakowaniach „papier-folia”

34. **Pakiet 118, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z możliwością opisania na worku?
35. **Pakiet 124, poz. 1-3.** Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe z poziomem protein $\leq 50\mu\text{g/g}$, teksturowane na całej powierzchni dłoni i palców, grubości wynoszącej na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, sile zrywu przed starzeniem 6N, przebadane na min. 3 substancjach chemicznych na



co najmniej 3 poziomie oraz na 1 substancję chemiczną na 6 poziomie ochrony, zgodnie z normą EN16523-1?

36. **Pakiet 124, poz. 1-3.** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN ISO 13485.

37. **Pakiet 124, poz. 1-3.** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN ISO 14971.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 5. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 6. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 7. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 8. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 9. Zamawiający dopuszcza w/w propozycję.

Ad. 10. Zamawiający dopuści nakłuwacze pakowanie po 100szt, z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań.

Ad. 11. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 12. Dopuszcza.

Ad. 13. Dopuszcza.

Ad. 14. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 15. Dopuszcza.

Ad. 16. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 17. Nie.

Ad. 18. Dopuszcza.

Ad. 19. Dopuszcza.

Ad. 20. Dopuszcza.

Ad. 21. Dopuszcza.

Ad. 22. Dopuszcza.

Ad. 23. Tak.

Ad. 24. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 25. Dopuszcza.

Ad. 26. Dopuszcza.

Ad. 27. Dopuszcza.

Ad. 28. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 29. Dopuszcza jeżeli będzie foliowane.

Ad. 30. Dopuszcza.

Ad. 31. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 32. Dopuszcza.

Ad. 33. Dopuszcza.

Ad. 34. Dopuszcza.

Ad. 35. Dopuszcza.

Ad. 36. Dopuszcza.

Ad. 37. Dopuszcza.

PYTANIE:

1. Pakiet 1, poz. 1,3. Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczyzną – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, *dlugość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części*



- wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?
2. Pakiet 1, poz. 1-3. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
 3. Pakiet 1, poz. 1,3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
 4. Pakiet 1, poz. 1-3. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
 5. Pakiet 1, poz. 2. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?
 6. Pakiet 1, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
 7. Pakiet 1, poz. 1-3, 6-7. Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
 8. Pakiet 1, poz. 6-7. Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną skalą pomiarową?
 9. Pakiet 3, poz. 4-5,poz.26. Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5,poz.26 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
 10. Pakiet 3, poz. 4. Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?
 11. Pakiet 3, poz. 26. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 12. Pakiet 36, 1-3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 13. Pakiet 77, poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 14. Pakiet 77, poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 15. Pakiet 77, poz. 12-13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 16. Pakiet 84, poz.1. Czy zamawiający dopuści miskę z pulpy 4 litrową o wymiarach 320 mm x 260 mm x 107 mm, przepiękalność (min) 4 godziny, temperatura odporności 50°C+3°C?



-
17. Pakiet 84, poz.2. Czy zamawiający dopuści miskę nerkową o wymiarach 250 mm x 135 mm x 40 mm, o pojemności 700 ml, palowana po 500 szt.?
18. Pakiet 86, poz. 1
- Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?
 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
19. Pakiet 100
- Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?
 - Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?
 - Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?
20. Pakiet 118, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
21. Pakiet 118, poz.3. Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu 2l z możliwością stosowania do 7 dni u pacjenta, system zamknięty, jałowy, posiada odpływ spustowy Cross Valve, dren 110 cm z kłama, port do pobierania próbek do badania bakteriologicznego bez odłączania drenu od cewnika, dokładny z podziałką co 25 ml, pojemność 2000 ml?
22. Pakiet 118, poz.2. Czy zamawiający dopuści worek o pojemności całkowitej 2,5 litra, dren o długości ok. 150 cm , komora o poj. 500 ml?

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.
Ad. 11. Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.
Ad. 12. Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.
Ad. 13. Dopuszcza.
Ad. 14. Dopuszcza.
Ad. 15. Dopuszcza.
Ad. 16. Dopuszcza.
Ad. 17. Dopuszcza.
Ad. 18a. Dopuszcza.
Ad. 18b. Dopuszcza.
Ad. 19a. Dopuszcza.
Ad. 19b. Dopuszcza.
Ad. 19c. Dopuszcza.
Ad. 20. Dopuszcza.
Ad. 21. Dopuszcza.
Ad. 22. Dopuszcza.



PYTANIE:

Pakiet nr 9 poz.3

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji łącznika bezigłowego z obojętnym przemieszczaniem płynu na pojedynczej przedłużce o łącznej długości 19,3cm i objętości wypełnienia 0,79ml niespojonego z linią przedłużającą, Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie łącznika bezigłowego z obojętnym przemieszczaniem płynu na pojedynczej przedłużce o łącznej długości 19,3cm i objętości wypełnienia 0,59ml. Łącznik spojony z linią przedłużającą. Na adapterze ze złączem mękim Luer-Lock przesuwany kołnierzyk. Wyrób zdatny do użytku przez 7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy. Łącznik wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę na w/w propozycję.

PYTANIE:

Czy Zamawiający w pak 49 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Ekstraktor do kamieni o średnicy 0,85 mm (2,5Ch) z 4 drucikowym koszykiem. Produkt sterylny, jednorazowego użycia?

ODPOWIEDŹ:

Nie.

PYTANIE:

1. Dotyczy Pakietu nr 25 – prosimy o potwierdzenie, że rysunek ostrza na pojedynczym opakowaniu ma być w skali 1:1.
2. Dotyczy Pakietu 25 – czy zamawiający wymaga oprócz graweru numeru ostrza, grawer logo lub nazwy producenta?
3. Dotyczy pakietu 57 – prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga nakłuwaczy automatycznych, bezpiecznych.
4. Wzór umowy - Wnosimy o dodanie do § projektu umowy ust. o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego oraz euro w stosunku do złotego o co najmniej 3%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Tak.

Ad. 2. SIWZ.

Ad. 3. Zamawiający wymaga nakłuwaczy automatycznych, bezpiecznych.

Ad. 4. Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy w podanym zakresie.

PYTANIE:

Dotyczy pakietu nr 48, 49, 98

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 12 dni od dnia złożenia zamówienia?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej o której mowa w §6 ust. 1 pkt. a) z 1% wartości zamówienia za każdy dzień na 0,5%?

Dotyczy pakietu nr 98

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. poz. 1-2 uszczelki oraz poz. 5 membrana, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

ODPOWIEDŹ:



Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2. Nie.

Ad. 3. Tak.

PYTANIE:

1. Pakiet nr 97, poz. 1. Prosimy o dopuszczenie pojemnika na wycinki o pojemności 520 ml IVD.
2. Pakiet nr 97, poz. 2. Prosimy o dopuszczenie pojemnika na wycinki o pojemności 1200 ml IVD.
3. Pakiet nr 97, poz. 3. Prosimy o dopuszczenie pojemnika na wycinki o pojemności 2300 ml IVD.
4. Pakiet nr 97, poz. 4. Prosimy o dopuszczenie pojemnika na wycinki o pojemności 5600 ml IVD.
5. Pakiet nr 97, poz. 5. Prosimy o dopuszczenie pojemnika na wycinki o pojemności 10 600 ml IVD.
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Dopuszcza.

Ad. 2. Dopuszcza.

Ad. 3. Dopuszcza.

Ad. 4. Dopuszcza.

Ad. 5. Dopuszcza.

Ad. 6. Tak.

PYTANIE:

1. **Pakiet 1, poz.1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) igłę dwukanałową ściętą trój płaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?
2. **Pakiet 1, poz.1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów posiadających logo umożliwiające identyfikację wyrobu?
3. **Pakiet 1, poz.2.** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
4. **Pakiet 1, poz.2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi bez gumki/opaski stabilizującej?
5. **Pakiet 1, poz. 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi posiadających logo umożliwiające identyfikację wyrobu?
6. **Pakiet 1, poz.3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy posiadający komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) igłę dwukanałową ściętą trój płaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, bez oznaczenia kolorystycznego na opakowaniu?
7. **Pakiet 1, poz. 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztynowy posiadających logo umożliwiające identyfikację wyrobu?
8. **Pakiet 1, poz. 4-5.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużaczy do pomp biały/ bursztyn bez opaski/ gumki stabilizującej?
9. **Pakiet 1, poz. 6-7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek do pomp biała /bursztyn 50 ml bez rozszerzonej skali do 60 ml. Pozostałe zgodnie z SIWZ?
10. **Pakiet 82, poz. 1.** Czy Zamawiający wydzielili poz. 1 (maseczki) do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
11. **Pakiet 82, poz. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maseczek w kolorze niebieskim ? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.



- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 11. Dopuszcza.

PYTANIE:

Pakiet 63

1. Poz. 1. Prosimy o podanie, czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do monitora, czy też do kabla przedłużającego?
2. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #1 o wymiarach: 3-6 cm
3. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #2 o wymiarach: 4-8 cm
4. Poz. 4. Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #3 o wymiarach: 6-11 cm
5. Poz. 5. Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #4 o wymiarach: 7-13 cm

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Czujnik ma być wpinany do kabla
- Ad. 2. Dopuszczamy taki rozmiar pod warunkiem, że będzie typu motylek.
- Ad. 3. Dopuszczamy taki rozmiar pod warunkiem, że będzie typu motylek.
- Ad. 4. Dopuszczamy taki rozmiar pod warunkiem, że będzie typu motylek.
- Ad. 5. Dopuszczamy taki rozmiar pod warunkiem, że będzie typu motylek.

PYTANIE:

Pakiet 67

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, do pomiaru saturacji w technologii Nellcor Oximax, z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ w zakresie 70% do 100% ±3 cyfry, kompatybilnych z urządzeniami pracującymi w technologii Nellcor / Nellcor Oximax, przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 kg i powyżej 30 kg.

Prosimy o możliwość złożenia oświadczenia producenta czujników, o kompatybilności z technologią Oximax.

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (która sprowadza się do wyświetlania jego nazwy w wybranych modelach urządzeń), w przypadku zaoferowania czujników o współpracujących ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor Oximax dla pacjentów o przedziale wagowym zbieżnym z opisany w SIWZ.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych, czujników, nie zawierających lateksu, bezklejowych, hypoalergicznym dla szczególnie wrażliwej skóry, dla pacjentów poniżej 3 kg, zapinanych na rzep, z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ w zakresie 70% do 100% ±2 cyfry, sensor

w technologii Nellcor OxiMax, czujnik kompatybilny z pulsoksymetrem pracującym w tej samej technologii.

Prosimy o możliwość złożenia oświadczenia producenta czujników, o kompatybilności z technologią Oximax



Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania stabilizatora na kostkę

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (która sprowadza się do wyświetlania jego nazwy w wybranych modelach urządzeń), w przypadku zaoferowania czujników o współpracujących ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor Oximax dla pacjentów o przedziale wagowym zbieżnym z opisanym w SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

1. Pakiet 68. Poz. 1, 5. Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
2. Pakiet 72. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie przewodów z zapięciem typu klamerka, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.
3. Pakiet 79. Poz. 2. Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

Pakiet 81

1. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie mankietów jednorazowych NIBP dla dorosłych, jednodowodzeniowych, wolnych od lateksu, gładkich, łatwych do czyszczenia i mycia, o wymiarach: 20-26 cm
2. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie mankietów jednorazowych NIBP dla dorosłych, jednodowodzeniowych, wolnych od lateksu, gładkich, łatwych do czyszczenia i mycia, o wymiarach: 25-35 cm
3. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie mankietów jednorazowych NIBP dla dorosłych, jednodowodzeniowych, wolnych od lateksu, gładkich, łatwych do czyszczenia i mycia, o wymiarach: 33-47 cm
4. Poz. 4. Prosimy o dopuszczenie mankietów wielorazowych NIBP dla dorosłych, wolnych od lateksu, gładkich, łatwych do czyszczenia i mycia, dwuwarstwowych, dwużyłowych, o wymiarach:
5. Poz. 5. 18-26 cm
6. Poz. 6. 25-35 cm
7. Poz. 7. 34-47 cm

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Dopuszcza.

Ad. 2. Dopuszcza.

Ad. 3. Dopuszcza.

Ad. 4. Dopuszcza.

Ad. 5. Dopuszcza.

Ad. 6. Dopuszcza.

Ad. 7. Dopuszcza.

PYTANIE:

Pakiet 115

1. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie 300 lub 200 cykli sterylizacji
2. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie wymiarów części roboczej 24x3 mm
3. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 200 mm



-
4. Poz. 5. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 150 lub 165 mm.
 5. Poz. 6, 7, 12, 13, 14, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 32, 33, 36. Prosimy o wydzielenie pozycji 6, 7, 12, 13, 14, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 32, 33, 36 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
 6. Poz. 8. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 200 mm
 7. Poz. 11. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 180 lub 200 mm
 8. Poz. 15. Prosimy o dopuszczenie szerokości końcówki 2 mm
 9. Poz. 16, 17. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 200 mm
 10. Poz. 19. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 195 lub 225 mm
 11. Poz. 20. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej o długości 200 mm
 12. Poz. 27. Prosimy o dopuszczenie elektrody o długości bez części roboczej 100 mm, część robocza 3,0 x 20 mm lub 2,4 x 20 mm lub 2,4 x 10 mm, wtyk 4 mm
 13. Poz. 31. Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem lub Prosimy o dopuszczenie elektrody biernej, uniwersalnej dla dorosłych, prostokątnej, o zaokrąglonych brzegach, jednorazowej, żelowej, dzielonej na dwie równe symetryczne części, o wymiarach: 202 x 101 mm, powierzchnia aktywna 118 mm³, pakowanej pojedynczo.
 14. Poz. 38. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu żagielek o wymiarach 10 x 25 mm i długości 115 mm, średnica wtyku 4 mm
 15. Poz. 39. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu żagielek o wymiarach 15 x 25 mm i długości 115 mm, średnica wtyku 4 mm
 16. Poz. 40. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu żagielek o wymiarach 20 x 25 mm i długości 115 mm, średnica wtyku 4 mm
 17. Poz. 41. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 10 mm, średnica wtyku 4 mm
 18. Poz. 42. Prosimy o dopuszczenie krótkiej elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 16 mm, średnica wtyku 4 mm
 19. Poz. 43. Prosimy o dopuszczenie j elektrody monopolarnej typu kula o średnicy 6 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 100 mm lub Prosimy o dopuszczenie krótkiej elektrody monopolarnej typu kula o średnicy 5 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 130 mm
 20. Poz. 44. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 10 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 100 mm lub Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 10 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 120 mm
 21. Poz. 45. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej o średnicy 6 mm, średnica wtyku 4 mm
 22. Poz. 46. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej, odgiętej, o średnicy 4 mm, średnica wtyku 4 mm lub Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej, odgiętej, o średnicy 5 mm, średnica wtyku 4 mm
 23. Poz. 47. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej o średnicy 4 mm, średnica wtyku 4 mm
 24. Poz. 48. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej, odgiętej, o średnicy 2 mm, średnica wtyku 4 mm



-
25. Poz. 49. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody kulkowej o średnicy 2 mm, średnica wtyku 4 mm
26. Poz. 50. Prosimy o odstąpienie od wymogu podania długości elektrody i dopuszczenie krótkiej elektrody typu szpatuła o średnicy wymiarach 16 x 2 mm, średnica wtyku 4 mm
27. Poz. 51. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 10 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 100 mm lub Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu pętla o średnicy 10 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 120 mm
28. Poz. 52. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu półpętla o średnicy 10 x 10 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 120 mm
29. Poz. 53. Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej typu półpętla o średnicy 15 x 15 mm, średnica wtyku 4 mm, długość 120 mm
30. Poz. 54. Prosimy o dopuszczenie pincety bipolarnej prostej, o długości 220 mm, końcówki 2 mm

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 2. Dopuszcza.
- Ad. 3. Dopuszcza.
- Ad. 4. Dopuszczamy 165mm
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. W poz.8 jest kabel wielorazowy do elektrod biernych jednorazowych
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 11. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 12. Dopuszczamy 2,4x10 mm
- Ad. 13. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 14. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 15. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 16. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 17. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 18, Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 19. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 20. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 21. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 22. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 23. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 24. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 25. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 26. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 27. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 28. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 29. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 30. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

1. Pakiet nr 47, poz.nr 1. Czy Zamawiający dopuszcza sondę bipolarną widelec prostą do bezpośredniej stymulacji nerwów, sterylną, jednorazową o parametrach: dł. robocza 4,5 cm, dł. całkowita 15,5cm?



2. Pakiet nr 47, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuszcza trójkę elektrod igłowych SDN z wtyczkami typu touchproof 1,5 mm, sterylne, jednorazowe (czerwona/zielona/czarna) o parametrach: dł. igły 15mm, dł. przewodu 1,5m.?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Tak.

Ad. 2. Tak.

PYTANIE:

1. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 1-24.** Czy Zamawiający dopuszcza składanie asortymentu, który obecnie jest dostarczany do Szpitala?
2. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 1-24.** Czy Zamawiający oczekuje, aby dla pełnej kompatybilności oferowane produkty pochodziły od jednego producenta?
3. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 1-24.** Czy Zamawiający w celu weryfikacji zgodności oferowanego asortymentu dopuszcza możliwość wezwania wykonawcy do przedłożenia ważnych dokumentów takich jak karta techniczna produktu oraz wskazanie kodu GMDN Globalna Nomenklatura Wyrobów Medycznych lub podobnych oznaczający jednolity globalny system znajdujący zastosowanie do wyrobów medycznych w świetle ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zmianami)?
4. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 5- 8.** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oświadczenia certyfikowanego dystrybutora na Polskę. Producent strzykawek nie może wskazać oczekiwanego parametru, gdyż obowiązek taki leży po stronie producenta leku, a nie producenta strzykawek.
5. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 11-12.** Z powodu zmiany rodzaju opakowania zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie opakowania typu blister, reszta parametrów bez zmian.
6. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 18.** Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania nieinwazyjnego systemu mocowania z 2 podkładkami pod skrzydełka kaniuli, ponieważ taki produkt nie istnieje. Zaproponowany system nie jest integralną częścią kaniuli. Produkt nie istnieje w opisanej formie. System mocowania nie jest częścią integralną kaniuli oraz brak informacji producenta kaniuli, aby opisany system był dedykowany. Wymagany System mocowania występuje pod osobnym numerem katalogowym i oddzielnym producentem. Zapis uniemożliwia złożenia ważnej oferty oraz może ograniczać znacząco ilość oraz jakość złożonych ofert.
7. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 24.** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga opakowania: 1 opakowanie x 50 sztuk x 23000 czy 1 opakowanie = 1 sztuka?
8. **Dotyczy Pakiet 2 poz. 24.** Czy zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment był zgodny z normą ISO dotyczącą Łączniki stożkowe ze stożkiem 6% (Luer) potwierdzone kartą techniczna produktu? Wymóg ten jest niezbędny dla uzyskania łącznika kompatybilnego z końcówkami nap. strzykawek, kaniul czy też łączy drenów aparatów do infuzji oraz przetaczania krwi gwarantujące szczelne i bezpieczne połączenie.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza składanie asortymentu, który obecnie jest dostarczany do Szpitala.

Ad. 2. Zamawiający oczekuje, aby w pakiecie 24 dla pełnej kompatybilności oferowane produkty pochodziły od jednego producenta.

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 4. Zamawiający wyraża zgodę na w.w. rozwiązanie.

Ad. 5. Zamawiający wyraża zgodę na w.w. rozwiązanie.

Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 7. Zamawiający prosi o wycenę sztuki.

Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:



1. Pakiet 11. Czy Zamawiający wymaga przewodnicy wzmocnionej, wykonanej z plecionki włókien żywiczych pokrytych tworzywem medycznym? Taka przewodnica jest elastyczna, nie ma ryzyka jej złamania jak przewodnica wykonana z wytłaczanego PCV.
2. Pakiet 21. Czy Zamawiający wymaga przewodnicy z mosiężnym drutem, który zapewnia utrzymanie kształtu rurki intubacyjnej na wygiętej przewodnicy?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

1. **Pakiet 5, pozycje 54, 55, 56, 57, 62, 63, 64** – Czy zamawiający wydzieli pozycje 54, 55, 56, 57, 62, 63, 64, 66 lub którekolwiek z wymienionych do osobnego pakietu? Takie podzielenie pakietu na mniejsze o podobnym asortymencie da możliwość wzięcia udziału w przetargu większej liczbie wykonawców, zaś zamawiającemu możliwość otrzymania bardziej atrakcyjnych cenowo ofert?
2. **Pakiet 5, pozycje 54 - 57** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:
 - zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
 - zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
 - przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
 - system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
 - sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowany w rękaw papierowo-foliowy
 - rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
 - rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?
3. **Pakiet 5, pozycja 62** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze łączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?



4. **Pakiet 5, pozycja 62** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?
5. **Pakiet 5, pozycja 63** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?
6. **Pakiet 5, pozycja 64** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?
7. **Pakiet 21, pozycja 1, 2** – Czy zamawiający dopuści przewodnice tylko w następujących rozmiarach?

6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

8. **Pakiet 33, pozycja 1** – Czy zamawiający dopuści dreny do cystoskopu o średnicy w rozmiarze najczęściej występujący to jest 4,8 x 6,8mm?
9. **Pakiet 64, pozycja 1** – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z 0,12 % roztworem chlorheksydyny zamiast roztworu chlorku cetylopirydyny?
10. **Pakiet 64, pozycja 2** – Czy zamawiający dopuści gąbki niepokryte dwuwęglanem sodu?
11. **Pakiet 64, pozycja 4** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny chusteczki czyszczące do ciała o działaniu antibakteryjnym i antygrzybicznym, z 99,99 % skutecznością wobec bakterii gram-ujemnych oraz gram-dodatnich dzięki zawartości 2 % chlorheksydyny, o neutralnym pH - 5,5, działanie odżywcze, nawilżające (dzięki zawartości aloesu) oraz oczyszczające dla skóry, nie zawierają: lateksu, alkoholu oraz lanoliny, o gramaturze 60 g, 50% wiskozy i 50 % PE, wymiar 22 x 22 cm, pakowane po 4 sztuki ?
12. **Pakiet 64, pozycja 5** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjki z zawartością 3% dimetikonu o następujących parametrach:
 - znajdują zastosowanie zwłaszcza u pacjentów po zmianie pieluchy
 - pozostająca po użyciu warstwa dimetikonu chroni uszkodzoną skórę, zapewnia oddychalność i blokuje transmisję cieczy
 - specjalnie przygotowane do obszaru krocza, nie powodują uszkodzeń tkanki miękkiej
 - zabezpieczenie skóry przed napływem moczu i kału.
 - posiada substancje nawilżające skórę (w tym m.in. witaminę E)?
13. **Pakiet 64, pozycja 5** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjent z 3 % dimetikonem a o następujących parametrach:
 - Miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry
 - Nasączone środkami myjącymi
 - Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry
 - Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania
 - Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek.
 - Testowane dermatologicznie
 - Wymiary: 20 cm x 22 cm
 - Pakowane po 12 szt.
 - Skład m.in.: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorb 20,



tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku?

- 14. Pakiet 64, pozycja 6** - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny czepek do bezwodnego mycia głowy z zawartością szamponu i odżywki. Skutecznie usuwa m.in. żel EEG, krew i jod ze skóry głowy. Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce przez 20 sekund przy mocy 700W. Średnica 29 cm. Dwuwarstwowa struktura z oddzieloną zewnętrzną folią (PE 35g biała-wodoodporna) od warstwy absorpcyjnej (biała włóknina 120 g - 30% wiskoza + 70% PE). W składzie m.in.: Dimetikon, Linoleamidopropyl PG-Dimonium Chloride Phosphate, Glukozyd laurylowy, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Polisorbat 20, Sól tetrasodowa kwasu wersenowego, kwas cytrynowy, Witamina E, Chlorheksydyna, Gliceryna, Perfumy, Wyciąg z rumianku. Nie zawiera: lateksu, substancji uczulających, alkoholu, lanoliny?
- 15. Pakiet 65, pozycja 9** – Czy zamawiający wydzieli pozycję 9 i utworzy z niej osobny pakiet?
- 16. Pakiet 65, pozycja 9** - Czy zamawiający dopuści opaski w rozmiarze 3 x 12 cm?
- 17. Pakiet 65, pozycja 9** - Czy zamawiający dopuści opaski w rozmiarze 2,5 x 14 cm?
- 18. Pakiet 73, pozycja 1** - Czy zamawiający dopuści inny rozmiar elektrod z następujących:
- średnica 30 mm
 - średnica 50mm
 - 50x50mm
 - 50 x 80mm?
- 19. Pakiet 85, pozycja 1** – Czy zamawiający dopuści okularki do fototerapii z pojedynczą osłonką na oczy?

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Dopuszcza.
- Ad. 11. Dopuszcza.
- Ad. 12. Dopuszcza.
- Ad. 13. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 14. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 15. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 16. Nie.
- Ad. 17. Dopuszcza.
- Ad. 18. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 19. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

1. **Pakiet 1. Poz. 1-4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki dwuczęściowej z końcówką Luer, ze skała rozszerzoną, oznaczona na cylindrze zgodnie z normą ISO 7886-1, skała czarna niezmywalna, jałowa, opakowanie zbiorcze max 100 szt. zgodnie z normami ISO 556-1; ISO 7886-1; ISO 10993; ISO 11135-1 ISO 1167-1; ISO 11607-2; ISO 11737-1 ISO 13485; ISO 14971;
2. **Poz. 9:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej o sterylnym wnętrzu igłą U-100, igła 0,33 (29G) x 12,5 mm
3. **Poz. 10:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie o dopuszczenie strzykawki tuberkulinówki z igłą 1 ml 25G 0,5 x 16 mm(5/8 mm)



4. **Pakiet 2. Poz. 24:** 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań
5. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik ma posiadać neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania?
6. **Pakiet 6, Poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 23G/0,6 mm x 32 mm zamiast 0,6 x 30mm. Długość igieł wyrażona calach wynosi w obu przypadkach 1 ¼”
7. **Poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 22G/0,7 mm x 32 mmmm zamiast 0,7 x 30mm. Długość igieł wyrażona calach wynosi w obu przypadkach 1 ¼”
8. **Poz. 8:** 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 18 G x 40 mm zamiast 18 G x 38 mm. Długość igieł wyrażona calach wynosi w obu przypadkach 1 ½”
9. 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dla zapewnienia komfortowego pobieranie leku z ampulek różnej wielkości oczekuje zaoferowania igieł w 2 długościach 18 G x 40 mm i 18G x 25 mm.
10. **Pakiet 7** Prosimy Zamawiającego go o dopuszczenie igły do bezpiecznego pobierania leków z fiolek lub ampulek G18, (1,2x40 mm). Igły tępe z ostrzem ściętym pod kątem 45 ° zapobiegające defragmentacji korka i zakłuciu osoby pobierającej lek . Opakowanie zawierające 100 sztuk igieł.

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 54-66 oraz 69-78 do osobnego zadania i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?
2. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 54-57 dopuści zamknięty system do odsysania 72h, do rurek intubacyjnych długość 54cm rozmiar Fr 14, 16 do rurek tracheostomijnych dł. 30,5cm rozmiar Fr 14, 16? Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do odsysania umożliwiającej precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy, mocny transparentny rękaw, z markerami długości ułatwiające prawidłowe umieszczenie cewnika, linia do płukania zakończona kapturkiem zintegrowanym z portem zapobiegający utracie kapturka, obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwniu cewnika, w



- zestawie widelki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki z dniami tygodnia oraz martwa przestrzeń. Zestaw sterylny, jednorazowy, na każdym zestawie nadruk nr serii i daty ważności, nazwa i opis w języku polskim?
3. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 58 dopuści obwód oddechowy jednorazowy do respiratorów wykonane z PCV o długości 160 cm z dwoma pułapkami wodnymi na gałęzi wdechowej oraz wydechowej, ze złączami giętkimi typu Flex, z łącznikiem Y z dwoma portami 7,6mm?
 4. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 59 dopuści obwód oddechowy dla dorosłych o długości 160 cm, jednorazowy do respiratorów z możliwością rozłączenia trójnika Y i rury?
 5. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 61 dopuści obwód oddechowy, jednorazowy do aparatów do znieczuleń, rozciągliwy, polipropylenowy o długości 200 cm, ramię dodatkowe o długości 150 cm, trójnik z łącznikiem kątowym i portem do kapnografii, z workiem oddechowym o poj. 2L?
 6. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 62 dopuści filtr antybakteryjny, antywirusowy, mechaniczny, sterylny, z harmonijkową membraną, z portem kapno, pakowany pojedynczo, opakowanie folia-papier, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów 99,999% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, o wydajności nawilżania 23 mg/l przy VT - 500 ml, przestrzeń martwa 63ml, do stosowania w anestezjologii jako HMEF lub w ramach OiT jako filtr?
 7. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 62 dopuści filtr antybakteryjny, antywirusowy, mechaniczny, mikrobiologicznie czysty, z harmonijkową membraną, z portem kapno, pakowany pojedynczo, opakowanie folia- papier, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów 99,999% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, o wydajności nawilżania 23 mg/l przy VT - 500 ml, przestrzeń martwa 63ml, do stosowania w anestezjologii jako HMEF lub w ramach OiT jako filtr?
 8. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 63 dopuści filtr antybakteryjny, antywirusowy, elektrostatyczny, bez wymiennika ciepła i wilgoci, z portem kapno, o skuteczności filtracyjnej względem bakterii i wirusów 99,999% potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi, pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie zbiorcze po 50 sztuk?
 9. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 64 dopuści wymiennik ciepła i wilgoci (sztuczny nos) do rurek tracheostomijnych, sterylny, opakowanie folia-papier, przestrzeń martwa 19ml, wydajność nawilżania 26 mg/l przy VT - 500 ml?
 10. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 69 dopuści obwód oddechowy dla dorosłych z polipropylenu o dł. 200 cm, ramię dodatkowe 100 cm, z bezlateksowym workiem oddechowym 2l, łącznik prosty 22M-22M/15F, rozciągliwy, karbowany, z trójnikiem Y z portem luer i zatyczką zabezpieczającą układ, walidowany na 7 dni, mikrobiologicznie czysty, do aparatów do znieczuleń?
 11. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 69 dopuści obwód oddechowy dla dorosłych z PCV 160 cm, ramię dodatkowe 200 cm z bezlateksowym workiem oddechowym 2l łącznik prosty 22M-22M/15F, o gładkim ścianie wewnątrz, uźebrowany od zewnątrz, z trójnikiem Y z portem luer z zatyczką zabezpieczającą układ, walidowany na 7 dni, mikrobiologicznie czysty, do aparatów do znieczuleń?
 12. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 70 dopuści zestaw tlenowo nosowy (wąsy) z odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm?
 13. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 72 dopuści zestaw do nebulizacji dla dorosłych z nebulizatorem, trójnikiem „T” i odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym o dł. 180 cm?
 14. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 73 dopuści zestaw nebulizatora z maską i przewodem tlenowym dla dzieci z nebulizatorem, z mocowaniem za pomocą gumki z możliwością regulacji, maską do aerozoloterapii dla dzieci i odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm zakończonym złączem uniwersalnym?
 15. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 74 dopuści zestaw nebulizatora z maską i przewodem tlenowym dla dorosłych z nebulizatorem, z mocowaniem za pomocą gumki z możliwością regulacji, maską do aerozoloterapii dla dorosłych i odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm?



16. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 75 dopuści dren do maski tlenowej o długości min. 2,1 m z dwoma uniwersalnymi złączami, opakowanie zbiorcze 100 sztuk?
17. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 76 dopuści maskę tlenową z rezerwuarem tlenu do wysokich stężeń tlenu, dla dorosłych, bez recyrkulacji, z odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm i zaworem bezpieczeństwa oraz elastycznym paskiem mocującym?
18. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 77 dopuści zestaw do nebulizacji dla dorosłych do włączenia w sterylny obwód oddechowy, w zestawie: nebulizator o poj. 10 ml, o konstrukcji antyprzelewowej, skalowany co 2 ml, działający w pozycji pionowej i poziomej, odłączalny łącznik T, odporny na zgniatanie przewód tlenowy długości 210 cm zaopatrzone w miękkie złącza, ściśle dopasowany do przyłączy reduktorów tlenowych, mikrobiologicznie czysty?
19. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 78 dopuści rozdzielacz linii odsysającej do równoczesnego użycia dwóch linii połączonych z jednym modułem ssącym? Rozdzielacz zawiera koreczek do zamknięcia jednej z linii, gdy nie ma potrzeby użycia obu linii, który jest na stałe przytwierdzony do rozdzielacza?
20. Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz.1 dopuści jednorazową prowadnicę typu Bougie do trudnych intubacji, elastyczna, sterylna, CH 15 o długości 700 mm, pakowaną pojedynczo?
21. Czy Zamawiający w pakiecie 17 wydzieli poz. 1 do osobnego zadania i umożliwi złożenie oferty?
22. Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 1 dopuści linię do monitorowania gazu oddechowego z żeńsko/męskim luer lock, o dł. 1,8 m?
23. Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 2 dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych o długości 340mm przy spełnieniu pozostałych zapisów SIWZ?
24. Czy Zamawiający w pakiecie 58 poz. 6-10 dopuści maseczki w rozmiarach S,M,L,XL lub / i „noski” w rozmiarach XS,S,M,L w kolorze zielonym dla roz. XS, w kolorze różowym dla rozmiaru S, w kolorze niebieskim dla rozmiaru M, w kolorze fioletowym dla rozmiaru L, w kolorze białym dla rozmiaru XL, do wyboru przez Zamawiającego?
25. Czy Zamawiający w pakiecie 58 poz. 11 dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków składający się z: worka o pojemności 280 ml, z rezerwuarem tlenu i zaworem bezpieczeństwa 40 cmH₂O, z maseczką w rozmiarze 1?
26. Czy Zamawiający w pakiecie 58 poz. 12 dopuści jednorazowy resuscytator dla niemowląt składający się z: worka o pojemności 550 ml, z rezerwuarem tlenu i zaworem bezpieczeństwa 40 cmH₂O, z maseczką w rozmiarze 1?
27. Czy Zamawiający w pakiecie 64 wydzieli poz. 1-3 do osobnego zadania i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?
28. Czy Zamawiający w pakiecie 64 poz. 1 dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający: szczoteczkę z funkcją odsysania, saszetkę z 0,12% chlorheksydyną 12ml, szpatułkę z gąbką i kieliszek? Szczoteczka do zębów z wbudowanym złączem do linii odsysającej bez konieczności stosowania dodatkowej końcówki typu Yankauer, wykonana z jednolitego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa, o małej główce, pozwalającej na stosowanie szczoteczki zarówno u dorosłych jak i dzieci, o długiej smukłej szyjce pozwalającej na dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej?
29. Czy Zamawiający w pakiecie 64 poz. 2 dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający: szczoteczkę z funkcją odsysania, saszetkę z 0,12% chlorheksydyną 12ml, saszetkę z żelem do mycia zębów, szpatułkę z gąbką i kieliszek? Szczoteczka do zębów z wbudowanym złączem do linii odsysającej bez konieczności stosowania dodatkowej końcówki typu Yankauer, wykonana z jednolitego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa, o małej główce, pozwalającej na stosowanie szczoteczki zarówno u dorosłych jak i dzieci, o długiej smukłej szyjce pozwalającej na dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej?
30. Czy Zamawiający w pakiecie 64 poz. 3 dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający: szczoteczkę z funkcją odsysania, saszetkę z 0,12% chlorheksydyną 12ml, szpatułkę z gąbką i kieliszek? Szczoteczka do zębów z wbudowanym złączem do linii odsysającej bez konieczności stosowania dodatkowej końcówki typu Yankauer, wykonana z jednolitego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa, o małej główce, pozwalającej na stosowanie szczoteczki zarówno u



dorosłych jak i dzieci, o długiej smukłej szyjce pozwalającej na dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej?

31. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 81 w pozycji 1 mankiety jednorazowe NIBP dla dorosłych jednodowodzeniowe w rozmiarze 17-25?
32. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 81 w pozycji 2 mankiety jednorazowe NIBP dla dorosłych jednodowodzeniowe w rozmiarze 23-33?
33. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 81 w pozycji 3 mankiety jednorazowe NIBP dla dorosłych jednodowodzeniowe w rozmiarze 31-40?

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Nie.
- Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 3. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 4. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 5. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 6. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 7. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 8. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 9. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 11. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 12. Zamawiający w pakiecie 5 poz. 70 dopuści zestaw tlenowo nosowy (wąsy) z odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm
- Ad. 13. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 14. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 15. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 16. Zamawiający w pakiecie 5 poz. 75 dopuści dren do maski tlenowej o długości min. 2,1 m z dwoma uniwersalnymi złączami, opakowanie zbiorcze 100 sztuk
- Ad. 17. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 18. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 19. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 20. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 21. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 22. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 23. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 24. Dopuszcza.
- Ad. 25. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 26. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 27. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 28. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 29. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 30. Zgodnie z SIWZ.
- Ad. 31. Dopuszcza.
- Ad. 32. Dopuszcza.
- Ad. 33. Dopuszcza.

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający odstąpi od żądania wadium?
2. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk w Pakiecie nr 83?
3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz. 8 długość 40mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Żądana przez Zamawiającego długość 38 mm wskazuje na jednego Wykonawcę, co jest niezgodne z zapisami Ustawy Prawo Zamówień publicznych.
4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 dopuści igłę ze szlifem ołówkowym z otworem bocznym rozm.

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



18G 1,2x30mm?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Nie.

Ad. 2. Dopuszcza.

Ad. 3. Zamawiający dopuszcza wyżej zaproponowane rozwiązanie.

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza wyżej zaproponowane rozwiązanie.

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający dopuści do przedstawienia zamiast próbek folderów opisujących i obrazujących zdjęciami wszystkie pojemniki ?

2. Czy Zamawiający odstąpi w poz. 6 i 7 od wymogu aby pojemniki do materiału biologicznego posiadały przymocowane etykiety do pojemnika, lub z trwały nadruk?. Etykiety do pojemników do 120 ml nie posiadają etykiet z uwagi na swoje małe rozmiary uniemożliwiające czytelne naniesienie wszystkich niezbędnych na etykiecie oznaczeń.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Nie.

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.