

**WSZYSCY WYKONAWCY
ODPOWIEDZI na ZAPYTANIA do SIWZ**

Działając na podstawie art.38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015r., poz.2164 ze zmianami) - Dyrekcja Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kępnie w nawiązaniu do przesłanych pytań do SIWZ dotyczącej przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa **SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU z podziałem na zadania dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kępnie**”. (znak: SPZOZ-ZP/7D/2017) – udziela następujących odpowiedzi:

Pytania - nr 1

1. Czy Zamawiający dopuści produkt DualCup™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu. **Odpowiedź:** NIE – zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi. **Odpowiedź:** : NIE – zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2 - Dotyczy Pakiet 11

1. Czy Zamawiający wymaga aby pozycje 4 i 5 z pakietu 11 były wyposażone w nebulizator , który przy przepływie gazu nośnikowego 8 l / min. wytwarza drobiny stanowiące nie mniej niż 74 % objętości wyjściowej o rozmiarze nie przekraczającym 5 mikronów , przy czym mediana masowa średnicy (MMD) wynosi 3,3 mikrona ? **Odpowiedź:** dopuszcza, ale nie wymaga
2. Czy Zamawiający wymaga by zestawy - maski tlenowe z nebulizatorem były wyposażone również w dren tlenowy o długości 2,1 m? **Odpowiedź:** TAK

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ – Wzoru umowy

1. Ad § 1 ust. 3Zwracamy się z prośbą o dopisanie do w/w punktu następującego zdania: „Zmniejszenie wartości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20 % wartości umowy.”
Odpowiedź: zamawiający wprowadzi do umowy proponowany zapis
2. Ad § 4 ust. 5 Wnosimy o ww. paragrafu na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”
Odpowiedź: zgodnie z SIWZ
3. Ad § 6 ust. 1a)Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 0,5 % w ww. paragrafie.
Odpowiedź: zgodnie z SIWZ
4. Ad § 6 ust. 1c)Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 10 % w ww. paragrafie.
Odpowiedź: zgodnie z SIWZ
5. Ad § 7 ust. 5)Zwracamy się z prośbą o dodanie do ww. paragrafu zastrzeżenia o treści „jednak nie dłużej niż o 6 miesięcy” **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

1. **Pytanie Pakiet 7, poz. 1,2,3** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania czepka o wyższej gramaturze min. 20g/m²? **Odpowiedź:** TAK - dopuszczamy
2. **Pytanie Pakiet 7, poz. 6**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania koszuli z wycięciem półokrągłym pod szyją, o gramaturze nieznacznie różniącej się od wymaganej 35g/m².
Odpowiedź: NIE – zgodnie opisem w SIWZ
3. **Pytanie Pakiet 7, poz. 7**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania prześcieradła w rozmiarze 160cm x 210cm? Rozmiar nieznacznie różni się od wymaganego. **Odpowiedź:** TAK - dopuszczamy.

Pytanie nr 4

1. **Pakiet nr 1, poz. 9-19, 22 i 23** Proszę o wydzielenie pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
2. **Pakiet nr 1, poz. 19** Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z drenem o długości 150 cm. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
3. **Pakiet nr 1, poz. 18-19** Proszę o wydzielenie pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. **Odpowiedź NIE-zgodnie z SIWZ**
4. **Pakiet nr 1, poz. 19 i 20** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. **Odpowiedź: dopuszcza**
5. **Pakiet nr 1, poz. 23** Proszę o dopuszczenie przedłużaczy do leków światłoczułych w kolorze bursztynowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: Tak - dopuszcza**
6. **Pakiet nr 2, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny w formularzu za strzykawkę pakowanie a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym? **Odpowiedź: Tak - dopuszcza**
7. **Pakiet nr 2, poz. 9** Proszę o wydzielenie pozycji z pakietu. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
8. **Pakiet nr 2, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1 ml do tuberkuliny z dołączoną igłą w rozmiarze: 0,45 x 13mm, lub 0,5x16 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
9. **Pakiet nr 3, poz. 1** Zwracam się z prośbą o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu żylnego z membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obręb koreczka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, o przepływie 167 ml/min, wytrzymały na ciśnienie płynu 30 psi, na ciśnienie zwrotne 60 psi. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
10. **Pakiet nr 4, poz. 1-5** Proszę o odstąpienie od wymogu posiadania przez kaniule badań klinicznych. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
11. **Pakiet nr 4, poz. 1,4 i 5** Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli sterylizowanych tlenkiem etylenu. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
12. **Pakiet nr 4, poz. 2 i 3** Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z 4 paskami radiocieniującymi. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
13. **Pakiet nr 4, poz. 6** Proszę o dopuszczenie możliwości zaferowania koreczka Luer-Lock combi tylko w kolorze czerwonym. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
14. **Pakiet nr 4, poz. 6** Proszę o wydzielenie pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
15. **Pakiet nr 6, poz. 1** Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR lub z FEP. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**

Pytanie nr 5

Zwracamy się jako producent z pytaniem o wydzielenie pozycji Torba na wymiociny z pakietu 13, oraz utworzenie osobnego pakietu. W załączniku przesyłamy folder produktu jaki chcemy zaproponować w postępowaniu.

Odpowiedź: Tak – zamawiający utworzy odrębny pakiet .

Pytanie nr 6

Dot. pakiet nr 1, poz. 2: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego dopuszczenie zaciskacza do pępowiny mikrobiologicznie czysty, wykonany w 100% z surowców pochodzenia krajowego. Polska firma Karasiński zaprzestała produkcji zaciskaczy do pępowiny. **Odpowiedź: TAK**

Dot. pakiet nr 2, poz. 1-4: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o nominalnej skali, bez skali rozszerzonej, wiodącego producenta firmy Becton Dickinson. **Odpowiedź: dopuszczamy**

Pytanie nr 7 - Pakiet nr 1, pozycje 10 - 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 1, poz. 17 Czy Zamawiający dopuści igły do iniekcji w rozmiarze 1,6 x 40mm? **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**

1. **Pakiet nr 5, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne posiadające informację o średnicy mankietu na opakowaniu jednostkowym zamiast na ramce? **Odpowiedź: TAK - dopuszczamy**
2. **Pakiet nr 5, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne dostępne w rozmiarach 5,0 – 10,0 (co 0,5)? **Odpowiedź: NIE-zgodnie z SIWZ**
3. **Pakiet nr 7, poz. 1,3** Czy Zamawiający dopuści czepki o gramaturze 20 g/m²? **Odpowiedź: TAK**
6. **Pakiet nr 7, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści czepki o gramaturze 18 g/m²? **Odpowiedź: NIE**
7. **Pakiet nr 7, poz. 7** Czy Zamawiający miał na myśli prześcieradło w rozmiarze 140cmx220cm? **Odpowiedź: TAK**
8. **Pakiet nr 7, poz. 9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety w rozmiarze 50cmx60cm?
Odpowiedź: TAK
9. **Pakiet nr 7, poz. 9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety w rozmiarze 50cmx70cm?
Odpowiedź: TAK
10. **Pakiet nr 11, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści standardowe maski tlenowe (nie przedłużane)? **Odpowiedź: NIE**
11. **Pakiet nr 12, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG w rozmiarze 45mm x 43mm a'50 szt.?
Odpowiedź: TAK
12. **Pakiet nr 14, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm lub 300cm? **Odpowiedź: 200cm**
13. **Pakiet nr 14, pozycje 1 – 3** Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w opakowaniu foliowym **Odpowiedź: TAK**
14. **Pakiet nr 14, pozycje 4 - 5** Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o powierzchni satynowej (zmrożonej), bez skalowania? **Odpowiedź: TAK**
15. **Pakiet nr 14, pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a pakowane podwójnie: folia, folia/papier?
Odpowiedź: TAK
16. **Pakiet nr 14, poz.6** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu? **Odpowiedź: TAK**
17. **Pakiet nr 14, pozycja 9** Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicach 10mm x 7mm x 2100mm, z doklejonymi na końcach łącznikami żeńskimi? **Odpowiedź: NIE**
18. **Pakiet nr 14, pozycja 12** Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren do jamy otrzewnej, dostępny w rozmiarach: 27, 30, 33 i 36? **Odpowiedź: NIE**
19. **Pakiet nr 14, poz. 13** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez powłoki silikonowej? **Odpowiedź: NIE**
20. **Pakiet nr 14, pozycja 15** Czy Zamawiający dopuści rurki u-g Guedela w rozmiarach: 000/40mm, 00/50mm, 0/60mm, 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm, 5/110mm? **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 8 - pakiet 1

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zaciskacz sterylny produkowany w Chinach? **Odpowiedź: NIE**

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu u dzieci w rozmiarze 175x68mm, pozostałe parametry bez zmian? **Odpowiedź: NIE**

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści Sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.? Nie posiadają one nazwy producenta na opakowaniu co nie ma wpływu na ich wartość użytkową. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 8 Czy Zamawiający wymaga wzierniki pakowane folia+ papier? **Odpowiedź: NIE**

Poz. 18 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietokstyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza czterokanałowa - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kropłowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory min. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm,

- rołkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Poz. 18-20 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy producenta na przyrządzie? Nie ma to wpływu na ich wartość użytkową oraz jakość. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Poz. 19 Czy Zamawiający dopuści TS o składzie: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, typ on/off w kolorze czerwonym, komora kropłowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml; długość komory kropłowej 98mm; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; pojemność 18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2cm², zaciskacz rołkowy, z miejscem na dren dla

bezpieczeństwa po użyciu; regulacja min. 15 mm, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłodka łącznika luer-lock? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pakiet 7 poz.1-3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie - czepek pakowany a'100szt.? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści maskę ochronną trójwarstwową, niejałową, włókninową, na gumkę, usztywniający element na nosie, gramatura 25g/m2? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści maskę ochronną trójwarstwową, niejałową, włókninową, na troki, usztywniający element na nosie, gramatura 25g/m2? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 4 – 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt.? **Odpowiedź: TAK**

poz. 7 Czy Zamawiający dopuści serwetę niesterylną włókninową rozmiar 160x210? **Odpowiedź: NIE**

Poz. 11 Czy Zamawiający dopuści fartuch o rozmiarze uniwersalnym? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 9

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktu zwracamy się z uprzejmą prośbą o **wydzielenie z pakietu 1 poz. 24 i utworzenie oddzielnego pakietu.** **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 10

Pakiet 4 :Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pakiecie 4, pozycji 1, 4 i 5 dopuści: kaniule dożylnie wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, sterylizowane tlenkiem etylenu, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego? **Odpowiedź: NIE**

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pakiecie 4, pozycji 2 i 3 dopuści: kaniule dożylnie z dodatkowym portem, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w RTG, z korkiem portu górnego zamykanym standardowo, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli? **Odpowiedź: NIE**

Pyt. 3 – Czy Zamawiający wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego? **Odpowiedź: TAK**

Pyt. 4 – Czy Zamawiający w pakiecie 4, poz.6 dopuści koreczki do kaniul Luer-Lock combi w jednym kolorze?

Odpowiedź: NIE

Pyt.5 – Czy Zamawiający w pakiecie 4, pozycji 6 dopuści koreczki innego producenta, w pełni kompatybilne z oferowanymi kaniulami? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 11

1. Pakiet 2, poz. 1-4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającym skali nominalnej strzykawki. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę rozszerzonej skali. **Odpowiedź: TAK - dopuszczamy**
2. Pakiet 2, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a'80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym. **Odpowiedź: TAK**
3. Pakiet 2, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej o pojemności 100ml z jednostronną skalą pomiarową bez nazwy własnej na cylindrze, z wyraźnie wskazaną nazwą na opakowaniu jednostkowym strzykawki. **Odpowiedź: TAK**
4. Pakiet 2, poz. 6 – 1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga skalowania co 1ml do pojemn. 60ml? **Odpowiedź: TAK**
2/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. **Odpowiedź: głównie pompy jednostrzykawkowe firmy Graseby 2000**
4. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu składania wraz z ofertą certyfikatów zaproponowanego asortymentu, a dopuszczenie złożenia tylko stosownego oświadczenia o ich posiadaniu. Wszelkie dokumenty będą udostępnione na żądanie Zamawiającego, w trakcie badania ofert, bądź na wezwanie Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona. **Odpowiedź: NIE , gdyż postępowanie nie jest prowadzone z dyspozycji art. 24aa.**

Pytanie nr 12 Dot: pakietu nr 10 zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie igły z zakresem regulacji 20-40-60mm, pozostałe parametry bez zmian. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 13 - Pakiet nr 1

Poz. 6- 1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane ostrza powinny być w pełni zgodne z PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

2. Prosimy o dopuszczenie do składania wysokiej jakości ostrzy chirurgicznych, jednego z europejskich liderów w

ich produkcji, z wyraźnie zaznaczonym rysunkiem ostrza na opakowaniu jednostkowym, z tolerancją rysunku skali +/- 10%, spełniające przy tym pozostałe wymogi siwz. W wypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne uzasadnienie postawionego wymogu wielkości skali na opakowaniu, w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP i zgodnie z obowiązującą w tym zakresie zharmonizowaną normą EN lub o odstępnie od rzeczonoego wymogu. **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale NIE WYMAGA**

Poz. 9

1. Prosimy o doprecyzowanie czy przedmiotem zamówienia są też igły o dł. 38mm w rozmiarach 25, 26 i 27G, czy też podany wymiar dotyczy wymaganej prowadnicy. Jeżeli igieł to prosimy o wskazanie ich ilości analogicznie do igieł o długościach: 90 oraz 120-130mm. Jeżeli prowadnicy prosimy o dopuszczenie prowadnic o długości 38-40mm, całkowicie kompatybilnych do oferowanych igieł. **Odpowiedź: Igła typu standard 25G,26G, 27G o dł. 90,120,130mm z igłą prowadzącą 20-22G x 38mm**
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły o długości 38mm bez wymaganej zapisami siwz prowadnicy, gdyż wg naszej najlepszej wiedzy tak krótkie igły nie wymagają stosowania prowadnic. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Poz. 24

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule do pobierania płynów jako wyrobu użytkowane przez długi okres czasu, powinny być oznaczone na samym wyrobie min. logo lub nazwą producenta lub innymi danymi identyfikacyjnymi wskazanymi przez Zamawiającego, co pozwala na ich precyzyjną identyfikację w każdym momencie ich użytkowania, co umożliwia Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, a związanych z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych. W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie stawiania analogicznych wymogów dotyczących np. nazwy producenta na wyrobie dla innych produktów będących przedmiotem zamówienia w tym postępowaniu, stosowanych np. w procedurach jednoetapowych /krótkotrwałych/ jak np. strzykawki jednorazowe i braku takiego wymogu dla wyrobów stosowanych przez wiele godzin w procedurach wieloetapowych jak np. w przypadku wielokrotnego pobierania leku z butelek z płynami. **Odpowiedź: TAK - potwierdzamy**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z filtrem bakteryjnym i cząstkowym”, oznacza wymóg zaferowania tego typu kaniul z filtrem bakteryjnym maks. 0,45µm i filtrem cząsteczkowym maks. 5µm. **Odpowiedź: TAK - potwierdzamy**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z filtrem bakteryjnym i cząstkowym”, oznacza wymóg zaferowania tego typu kaniul z filtrami umieszczonymi w torze przepływu pobieranych płynów, co zapewnia bezpieczeństwo ich, wielogodzinne użytkowania. **Odpowiedź: TAK - potwierdzamy**
4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule do pobierania płynów ze względów bezpieczeństwa ich użytkowania, powinny posiadać zastawkę, która zabezpiecza personel przed toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami i uniemożliwia wyciek płynu po odłączeniu strzykawki ? . **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 2 - Poz. 6

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 7886-2:2002 „Sterylna strzykawka jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”. **Odpowiedź: TAK**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych, powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwa Szpitalu (prosimy o podanie producentów posiadanych przez Państwa pomp infuzyjnych) , co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawk jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp ? **Odpowiedź: zamawiający posiada głównie pompy jednostrzykawkowe firmy Graseby 2000; nie muszą być wpisane w instrukcje użytkowania pomp infuzyjnych.**
5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych /analogicznie do strzykawk z poz. 1-4/, powinny być oznaczone na samym wyrobie nazwą producenta oraz typem strzykawki lub innymi danymi identyfikacyjnymi wskazanymi przez Zamawiającego, co pozwala na ich precyzyjną identyfikację w każdym

momencie ich użytkowania, co umożliwi Zamawiającemu wypełnienie wymogów wynikających z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszących się do identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie, a związanych z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 5 - Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5366:2017-02 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki tracheostomijne i łączniki” **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 10 - Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do punkcji mostka w rozmiarze 16G o regulowanej długości do maks. 20mm, 30mm, 35mm, 40mm, 45mm lub 50mm, do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy – jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu igieł - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Wnioskowana tolerancja w długości i tak dowolnie regulowanych igieł, nie wpływa w istotny sposób na wartości użytkowe wyrobu medycznego, zwiększając jednocześnie kliniczne możliwości diagnostyczne i terapeutyczne ich wykorzystania, a jednocześnie poszerza grono potencjalnych Wykonawców. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 14 - Poz. 1

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy potwierdzenie, iż oferowane cewniki do podawania tlenu przez nos, powinny posiadać dren łączący odporny na zgniatanie oraz możliwość przepływu do 6l/min ? **Odpowiedź: TAK**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż część donosowa oferowanych cewników powinna posiadać postać zakrzywionych stożków, co poprawia komfort ich użytkowania. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 4-5

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być pakowane zgodnie z wymogami siwz, prosto (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta. **Odpowiedź: TAK**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, zgodnie z opisem siwz, poza kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru, powinny posiadać także numeryczne oznaczenie na samym cewniku oraz „satynową-zmrożoną” powierzchnię, ograniczającą współczynnik tarcia i traumatyzację w trakcie wykonywania procedury. **Odpowiedź: Nie wymaga numeru cewnika, pozostałe wymogi TAK.**

Poz. 7a Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem, zgodnie z wymogami siwz, poza linia RTG widoczną wzdłuż całego cewnika, powinny posiadać także kontrastujące w RTG otwory boczne, co zapewnia możliwość precyzyjnej kontroli ich położenia w trakcie całego okresu wykonywania drenażu. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 8 Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zatyczki do cewników powinny posiadać „motylkowy” uchwyt oraz czy powinny być sterylne, pakowane w opakowania folia/papier ? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 9 Prosimy o dopuszczenie tolerancji rozmiaru w średnicy oferowanych drenów i dopuszczenie drenów o średnicy zewn./wewn. +/- 1mm, w stosunku do opisanego w siwz, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 11 Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Redona powinny być pakowane prosto (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujścia drenu z rany pooperacyjnej, co może zapobiegać powikłaniom z tym związanym. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 12

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny do jamy otrzewnowej wykonane z tworzywa silikonowego, o optymalnej dobranej sprężystości i giętkości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi. **Odpowiedź: TAK**
2. Czy oferowane dreny do jamy otrzewnowej ze względów bezpieczeństwa powinny być wyposażone na całej swej długości w linię kontrastującą w RTG, w celu łatwej identyfikacji położenia drenu w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych ? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 12a Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny Kehra wykonane ze 100% silikonu w rozmiarach 450- 500mm x 180-200mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Wnioskowana tolerancja rozmiaru nie wpływa w istotny sposób na wartości użytkowe wyrobu medycznego, zwiększając możliwości kliniczne ich wykorzystania, a jednocześnie poszerza grono potencjalnych Wykonawców. **Odpowiedź: TAK**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny Kehra (jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym), powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co ułatwia zachowanie zasad aseptyki przy aplikacji drenu ? **Odpowiedź: TAK**

Poz. 13

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia są rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym, czy rurki intubacyjne bez mankieta ? **Odpowiedź: TAK z mankietem**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”. **Odpowiedź: TAK**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny posiadać wyraźne czytelniki głębokości oraz odłączany, łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1, o zróżnicowanych kolorach dla poszczególnych rozmiarów, odpowiadających kompatybilnej wielkości cewników do odsysania, których kolorystyczne oznaczenie zgodne z ISO ułatwia dobór odpowiedniego cewnika do odpowiedniej rurki intubacyjnej. **Odpowiedź: TAK**
4. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane rurki intubacyjne, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta, rozmiar oraz numer serii oznaczone na samym wyrobie, co zapewnia ich pełną identyfikację oraz wypełnienie przez Zamawiającego powyższych obowiązków. **Odpowiedź: TAK**
5. Prosimy o odstąpienie od wymogu oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, informacji o silikonowaniu rurek, co może budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia konkurencji, gdyż istotny dla Zamawiającego jest z pewnością fakt silikonowania samych rurek, a nie fakt oznaczenia tą informacją ich opakowania. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
6. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne bez powyższego oznaczenia, wykonane z termowrażliwego tworzywa plastycznego, o wysokim współczynniku atraumatyczności, zapewniającym najwyższy stopień bezpieczeństwa użytkowania - tak renomowanych producentów światowych jak: Rusch/Teleflex, Portex/Smiths-Medical, Covidien/Medtronic, Unomedical/Convatec, Vygon, czy Intersurgical, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź: TAK**

Poz. 14

1. Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest łącznik tzw. „martwa przestrzeń” o długości min. 10cm z gładką powierzchnią wewnętrzną, zapobiegającą skraplaniu gazów i związanymi z tym powikłaniami oraz podwójnie obrotowym łącznikiem, zapewniającym wygodną i w pełni bezpieczną obsługę wyrobu. **Odpowiedź: TAK**
2. Prosimy o doprecyzowania, czy oferowane łączniki powinny posiadać spiralne wzmocnienie ścian zapobiegające zamknięcie światła przy wyginaniu lub skręcaniu co zapewnia stałą drożność obwodu oddechowego, a tym samym bezpieczeństwo oddechowe pacjenta. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 15 - Poz. 1

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia jest standardowy kranik trójdrożny, będący elementem linii do terapii infuzyjnej czy łącznik oddechowy typu „T” lub inny kranik/łącznik. Prosimy o opis w oparciu o Art. 29 i 30 Ustawy PZP oraz obowiązującej w tym zakresie normy EN.

Odpowiedź: Kranik trójdrożny

Jeżeli przedmiotem zamówienia jest kranik trójdrożny jako element linii do terapii infuzyjnej, to:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki powinny być wykonane z poliamidu t.j. materiału zapewniającego gwarantowaną szczelność kranika, także przy podawaniu leków oleistych ? **Odpowiedź: TAK**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki powinny posiadać przeźroczystą nakrętkę luer-lock w pełni rotacyjną, a więc zapewniającą po podłączeniu kranika do linii infuzyjnej jego swobodny obrót wokół osi linii infuzyjnej, bez ryzyka jej skręcenia ? **Odpowiedź: TAK** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki ze względów aseptycznych, powinny posiadać ujścia poszczególnych kraników zabezpieczone koreczkami typu luer-lock z trzpieniem wewnętrznym znajdującym się poniżej ich krawędzi ? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 14 Dotyczy: *Pakiet nr 16, pozycja nr 1 Zwracam się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego z możliwością zastosowania na 24 godziny, zachowując pozostałe parametry SIWZ?*

Odpowiedź: - TAK - dopuszcza

Pytanie nr 15 *Pakiet 7 poz.7 Czy Zamawiający wymaga prześcieradeł składanych indywidualnie jako pojedyncza sztuka .Czy Zamawiający dopuści prześcieradła w rozmiarze 130cm x210cm?* **Odpowiedź:** - zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 *Pakiet nr 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy membrana ma być osadzona zewnątrz na konektorze, tak aby obejmowała w całości górną końcówkę łącznika, co zapewnia łatwą i skuteczną*

dezynfekcję? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 4, poz. 1-5 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy automatyczne zabezpieczenie ma zatykać w pełni światło i ostrze igły, co skutecznie zabezpiecza przed zakłuciem i zachlapaniem krwi? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 4, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do kaniul Luer-Lock combi w kolorze pomarańczowym oraz koreczka Luer Lock w kolorze białym takie jakie dotychczas stosowane w Państwa Placówce.

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 6 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy igła neonatologiczna z PTFE ma być widoczna w USG, bez pasków radiocieniujących, tak jak obecnie stosowana w Państwa Placówce? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 8, poz. 1, 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku o pojemności 500ml z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozowania tlenu, pakowana po 12 szt. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 8, Poz. 3, 4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby każde pojedyncze opakowanie zestawu do toalety jamy ustnej pacjenta pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn co zmniejsza ryzyko kontaminacji - tak jak obecnie z powodzeniem stosowane w Państwa Placówce? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 8, poz. 6

1/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie ściereczki do toalety pacjenta w opakowaniu 24szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym z zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: TAK**

2/ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od próbek w w/w pozycji na rzecz katalogów potwierdzających spełnienie wszystkich wymaganych parametrów. Proponowany produkt jest znany i używany przez Zamawiającego. **Odpowiedź: TAK Zamawiający odstępuje.**

Pakiet nr 11, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z przewodem do podawania tlenu w jednym standardowym rozmiarze dla dorosłych obejmującym wymagany zakres X i XL. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 11, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z rezerwuarem tlenu, z przewodem do podawania tlenu w jednym standardowym rozmiarze dla dorosłych obejmującym wymagany zakres X i XL.

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 11, poz. 1-5 Prosimy o doprecyzowanie czy dla zwiększenia komfortu pacjenta Zamawiający wymaga aby produkty do tlenoterapii i nebulizacji były wolne od DEHP i BPA, z oryginalnym nadrukiem na opakowaniu jednostkowym potwierdzającym te cechy. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 14, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu o długości drenu 210cm, reszta zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: TAK**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dopuszcza cewniki do podawania tlenu zawierające szkodliwe ftalany DEHP? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 14, poz. 4-5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników wykonanych z medycznego PCV z zawartością ftalanów. **Odpowiedź: NIE**

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników pakowanych w zwoju w sposób nie załamujący światła cewnika. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 14, poz. 7

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzera mają posiadać 3 czy 4 otwory boczne drenujące gwarantujące prawidłowy drenaż? **Odpowiedź: 4 otwory**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzera mają być sterylizowane metodą radiacyjną, która eliminuje kancerogenność produktu? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 14, poz. bez nr Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do drenażu klatki piersiowej z trokarem z otworem centralnym oraz trzema otworami bocznymi w rozmiarze CH 20, 24, 28, reszta zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: TAK oraz CH 22**

Pakiet nr 14, poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego mikrobiologicznie czystego, reszta zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: STERYLNY**

Pakiet nr 14, poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 50cm dla rozm. 8 i 10CH, reszta rozmiarów zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 14, poz. bez nr

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu w rozmiarze 80cmx20cm: 12, 14, 16CH, reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: -TAK

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu wykonanego z medycznego PCV w rozmiarze 80x10xm: 12-18CH.

Odpowiedź: -TAK

Pakiet nr 15 Czy Zamawiający oczekuje kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożnego, wykonanego z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii? Białe trójramienne pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów. Wyposażony w znaczniki: czerwony dla oznaczenia linii tętniczej, niebieski dla oznaczenia linii żylny objętość wypełnienia 0,22 ml, sterylizowany radiacyjnie. **Odpowiedź: -NIE zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 16, poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego z dodatkową rurą rozciągliwą do 1,5m spełniającego pozostałe wymogi SIWZ. **Odpowiedź: -TAK**

2/Czy Zamawiający o dopuszczenie oczekuje układ oddechowy dwururowy, karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, długości 1,8 m, łącznik Y, dodatkowa rura długości 1,8 m, bezłateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: -NIE zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 16, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie światłowodowych łyżek do laryngoskopu typ Macintosh w rozm. 0/1/2/3/4 oraz Miller 0,1,2,3 z wyraźnym oznakowaniem typu, rozmiaru łyżki i symbolu „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) naniesionym po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ. **Odpowiedź: -TAK**

Pytanie nr 17 Dotyczy Pakietu nr 7 - Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji 6, 7, 8 umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a co za tym idzie pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych. **Odpowiedź: - zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 18

Pakiet 13, pozycja 1,2,3 Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania wkłady posiadające port 7,0/12 mm (dający możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego) oraz port do wsypywania proszku żelującego, z 2 uchwytami w postaci pętli oraz kanistry ze skalą widzianą z 2 stron, pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? W celu ochrony pacjenta jak i personelu medycznego każdy wkład i kanister firmy Vacsax wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej z użyciem jonów srebra, które zapewniają trwałą ochronę bakteriologiczną przed szeregiem powszechnie występujących organizmów chorobotwórczych, takich jak MRSA, E. Coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas czy Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o użytkownika, jak i o pacjenta (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. System Vacsax posiada uniwersalny, gładki, zwężający się króciec do pacjenta, kompatybilny z drenami o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady wyposażone w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wymiana wkładów po odłączeniu ssania z wkładu jest czynnością nieskomplikowaną i przebiega sprawnie, ponieważ pokrywy wkładu nie trzeba dociskać do kanistra. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. **Odpowiedź: - zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 13, pozycja 3,4,5,8 Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1 m ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 13, pozycja 9,10, 11 (zestaw do lewatywy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji może obniżyć wartość zamówienia? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 19 - Pakiet nr 3 Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści łącznik - zamknięty systemem bezigłowy posiadający całkowicie przezroczystą obudowę ułatwiającą obserwację przepływających płynów. Posiada silikonową łatwą do dezynfekcji membranę (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, oraz podzielną membranę typu Split septum, łatwą do dezynfekcji przy użyciu najnowszych dezynfektantów. Jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, lekarstwa oraz antyseptyki, jest odporny na ciśnienie do 350 psi, posiada przepływ do 600 ml/min, objętość wypełnienia do 0,07 ml. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyć (720 aktywacji). Pakowany

pojedynczo, sterylne? **Odpowiedź:** - zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 1, 4 i 5 dopuści kaniule bezpieczne o następujących rozmiarach:

Rozmiar -22G, dł 25 mm, przepływ 36 ml/min śr (0.6-0.9) niebieska

Rozmiar-20G, dł 32 mm, przepływ 60 ml/min śr (0.8-1.1) różowa

Rozmiar-18G, dł 45 mm, przepływ 90 ml/min śr (1.0-1.3) zielona

- cienkościenna, wysokoprzepływową, przezroczystą kaniulą teflonową (PTFE) z zastawką do wstrzyknięć, odporna na złamania igła prowadząca, - zastawka do wstrzyknięć z kapturkiem zabezpieczającym

- możliwe podawanie wielokrotnie iniekcji podczas trwającego wlewu dożylnego (tylko strzykawką)

- konstrukcja kaniuli zapobiegająca procesowi cofania się krwi

- filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu BLACK CUT, skrzydełko mocujące kaniule; - koreczek Luer-Lock

- kaniule cieniujące w promieniach RTG – 2 grube widoczne paski odpowiadające swojej grubością czterem cienkim

- kaniule wyposażone w samo domykający się obrotowy korek portu bocznego z kolorowym oznaczeniem według

standardów ISO, - wyposażona w system zabezpieczający przed zakłuciem i rozpryskiwaniem się krwi, nie

zmieniający techniki założenia. Oznaczenie producenta na opakowaniu o braku lateksu na kaniuli. Jałowa z

widoczną datą ważności na opakowaniu. Możliwość stosowania w tomografii komputerowej. Pakowana

pojedynczo. **Odpowiedź:** - zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 2 i 3 dopuści kaniule bezpieczne o następujących rozmiarach:

22G - Ø 0.5 - 0.9 mm, długość 25mm, 36ml/min (niebieska)

20G- Ø 0.7 – 1.1 mm, długość 32mm, 60ml/min (różowa)

- cienkościenna, wysokoprzepływową, przezroczystą kaniulą teflonową (PTFE) z zastawką do wstrzyknięć

- zastawka do wstrzyknięć z kapturkiem zabezpieczającym

- możliwe podawanie wielokrotnie iniekcji podczas trwającego wlewu dożylnego (tylko strzykawką)

- konstrukcja kaniuli zapobiegająca procesowi cofania się krwi, - filtr hydrofobowy

- ścięcie igły typu BLACK CUT, - skrzydełko mocujące kaniule; koreczek Luer-Lock, kaniule cieniujące w

promieniach RTG – 4 widoczne paski – znacznik rtg inkorporowany w materiał, - kaniule wyposażone w samo

domykający się obrotowy korek portu bocznego

- nie zawierają lateksu i PCV? **Odpowiedź:** - zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 15 Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści jednorazowe, sterylne, bezlateksowe kraniki trójdrożne Luer –

Lock z wyczuwalnym indykatozem, z niebieskim i czerwonym znacznikiem określającym rodzaj linii żyły lub tętnicy.

Jeden koniec połączeniowy kranika wykonany ze specjalnego antyzapiekowego materiału. Po podłączeniu z

możliwością obrotu o 360o .Wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami? **Odpowiedź:** dopuści - nie

wymaga.

Pytanie nr 20 **Pakiet 16** **Poz. 2** Prosimy o dopuszczenie łyżek wykonanych z tworzywa – poliacetalu

(poliamid), światłowodowych, jednorazowych w rozmiarach: Macintosh: 1, 2, 3, 4 ; Miller: 0, 1, 2, 3, 4,

spełniających pozostałe wymagania SIWZ. Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi

złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: - zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 – dot. pakietu nr 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie igły z zakresem regulacji 20-40-60mm. Pozostałe parametry bez

zmian. **Odpowiedź:** - zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 Dot. §6pkt.1a wzoru umowy. Ustalona przez Zamawiającego kara umowna w wysokości 1%

sprawia, że strony umowy nie są równoprawne. W przypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający

zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art.139 ust.1 ustawy

PZP oraz art.5 KC-, „Nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym

przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego” i art. 353KC- niezgodności umowy z zasadami

współżycia społecznego przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to wyrok Zespołu

Arbitrów z dn.24.06.2004r. sygn.UZP/ZO/-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie

jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedna z naczelných zasad PZP zawarte w art.7 ust.1

– zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych w wysokości 0,1%.

Odpowiedź: - zamawiający zmieni zapis.

/-/ Marian Olejniczak

Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno – Eksploatacyjnych