

Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 48913-2017 z dnia 22.03.2017 r.. *Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Odpowiedzi na wniesione zapytania*

Pakiet 3, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 kaniulę o przepływie 95ml/min pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Wymagamy 95ml/min (błąd w Załączniku nr 2.4)

Pakiet nr 1 poz. 14-17

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z kontrastującym tłem koloru niebieskiego. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz. 14-17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem 2 ml/3ml, 5 ml/6 ml, 10 ml/12 ml, 20ml/24 ml. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz.13

Prosimy o dopuszczenie strzykawki j.u 1 ml z igłą 0,45 x 13 mm **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz.13

Prosimy o dopuszczenie strzykawki j.u 1 ml z igłą 0,40 x 13 mm **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz.13

Prosimy o dopuszczenie strzykawki j.u 1 ml z igłą 0,5 x 16 mm **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz.13

Prosimy o dopuszczenie strzykawki j.u 1 ml z igłą 0,33 x 13 mm **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz.9, poz. 21

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 3 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzeniem 2 ml/3ml, 5 ml/6 ml, 10 ml/12 ml, 20ml/22 ml. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 3 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z mlecznym tłem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 3 poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z czytelną skalą co 0,2 ml. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 3 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli bezpiecznej o przepływie 95 ml/min. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4 poz. 1-5

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45; 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Pakiet nr 4 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie kaniul do żył obwodowych dla noworodków i dzieci wykonanej z FEP. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta kaniul co nie daje możliwości złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej innym producentom.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga koreczków do kaniul dożylnych z trzpieniem poniżej jego krawędzi znacznie zwiększającym bezpieczeństwo i aseptykę? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego odstąpienie od wymogu by kaniule dożylnie pediatryczne i dla dorosłych pochodziły od jednego producenta. Wymagana kaniula dożylna w rozmiarze G24 wykonana z PTFE i produkowana przez firmę Becton Dickinson a dystrybuowana tylko przez jednego autoryzowanego dystrybutora. Zatem złożenie oferty konkurencyjnej jest niemożliwe, ponieważ obecny zapis dyskwalifikuje potencjalnych dostawców spełniających pozostałe wymagania zawarte w SIWZ. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 9, poz. 1,2,3:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci stentu percuflex plus w skład którego wchodzi:

- stent do szynowania moczowodu wykonany z innowacyjnego materiału percuflex z osłoną hydrofilową ułatwiającą jego wprowadzenie, obustronnie otwarty typu DJ, zapewniający możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy , z możliwościami rozmiarowymi 26-28 cm oraz średnicami 4,8 Fr, 6Fr, 7Fr,
- pozycjoner długości 45 cm

Czy zamawiający wymaga, aby stent posiadał dodatkowo powłokę hydrofilową w celu jego łatwiejszego wprowadzania do ciała pacjenta?

Czy zamawiający wymaga, aby stent był zbudowany z materiału innego niż poliuretan?

Czy zamawiający wymaga, aby stent miał możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 9, poz. 4,5,6:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu stentu percuflex plus w skład którego wchodzi:

- stent do szynowania moczowodu wykonany z innowacyjnego materiału percuflex z osłoną hydrofilową ułatwiającą jego wprowadzenie, obustronnie otwarty typu DJ, zapewniający możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy , z możliwościami rozmiarowymi 26-28 cm oraz średnicami 4,8 Fr, 6Fr,
- pozycjoner długości 45 cm
- drut prowadzący PTFE 0,035" z elastyczną końcówką 3 cm, długość 150 cm

Czy zamawiający wymaga, aby stent posiadał dodatkowo powłokę hydrofilową w celu jego łatwiejszego wprowadzania do ciała pacjenta?

Czy zamawiający wymaga, aby stent był zbudowany z materiału innego niż poliuretan?

Czy zamawiający wymaga, aby stent miał możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 1, pozycja 1-8

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z nich oddzielne zadanie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia CH8/500mm? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 6, pozycja 10-19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki Tiemanna posiadały zmrożoną powierzchnię? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8, pozycja 7-12

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z nich oddzielne zadanie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 11, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści woreczki do moczu dla niemowląt różne dla chłopców i dziewczynek do wyboru przez zamawiającego? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 11, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz do pępowiny wykonany z ABS o długości 52mm? Oczekiwany przez Zamawiającego zaciskacz nie jest już produkowany. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 11, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści płatki w opakowaniu a'100 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odpowiedź:** Dopuszczamy bez przeliczania ilości opakowań

Pakiet 14, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108 mm x 23 m? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 14, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier o długości 20 m? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 14, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści żel do EEG w opakowaniu 250ml z przeliczeniem opakowań? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne mikroteksturowane na całej powierzchni oraz o poziomie protein 89 µg/g? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni oraz o poziomie protein poniżej 137 µg/g? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne chlorowane oraz polimerowane o poziomie protein poniżej 30µg/g? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne polimerowane obustronnie? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 455 mm? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm oraz o długości min. 293 mm, Pozostałe parametry zgodne z siwz? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o gładkiej powierzchni, o grubościach palec: 0,10 mm +/-0,02, dłoń 0,10 mm +/-0,02 oraz mankiet 0,06 +/-0,01, poziom protein 89 µg/g, siła zrywu przed starzeniem oraz po starzeniu $\geq 6,9$ N? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 49µg/g, o grubościach palec: 0,12 mm +/-0,02, dłoń: 0,10 mm +/-0,02 oraz mankiet 0,07 mm +/-0,02, siła zrywu przed starzeniem $\geq 6,3$ N? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08 mm +/- 0,02, na dłoni 0,07mm +/-0,02, na mankiecie 0,06mm +/-0,02? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice poziom AQL – 1,5? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt dla rozmiarów XS-L oraz a'180szt dla rozmiaru XL z przeliczeniem ilości do 2750 opakowań? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm o długości min.293 mm, poziom AQL 1,0? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,32mm -0,44mm, na dłoni 0,29mm-0,39 mm oraz na mankiecie 0,22-0,30 mm o długości 455 mm, poziom AQL 1,5, opakowanie wewnętrznie papier, zewnętrznie folia? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawic zgodne z normą EN 455, a odstąpi od konieczności zaofiarowania rękawic zgodnych z normą ASTM F 1671? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,07mm ($\pm 0,03$ mm); Pozostałe parametry zgodne z SIWZ? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję i utworzy z nich oddzielne zadanie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 2-8

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 - 8 cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z opisem na opakowaniu jednostkowym w języku angielskim, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry, biokompatybilne; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści uchwyt monopolarny jednorazowego użytku, sterylny, z dwoma przyciskami, długość 165mm, do elektrod z trzonkiem $\varnothing 2,4$ mm, z kablem o dł. 3m, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 26 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czyszcik elektrod jednorazowego użytku, pakowany sterylnie, samoprzylepny, wymiary 4,2cm x 0,5cm x 4,2cm, pakowane pojedynczo? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 16 , Poz. 1 i 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej. **Odpowiedź:** Dopuszczamy sterylizację radiacyjną

Pakiet 16 , Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 16 , Poz. 1

Czy rękawice mają stanowić ochronę zarówno dla pacjenta jaki i użytkownika co ma mieć stosowne odzwierciedlenie w oznakowaniu rękawic tj. czy należy do oferty załączyć Certyfikaty dla wyrobu medycznego klasy IIa oraz środka ochrony osobistej kategorii III? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Dokumenty zgodnie z Rozdział III

Pakiet 16 , Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych lateksowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, antypoślizgowej na całej powierzchni. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 16 , Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych, bezpydrowych, kształt w pełni anatomiczny z rolowanym brzegiem. Powierzchnia mikroteksturowana (antypoślizgowa) na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie, nie chlorowane, AQL ≤ 1.0 , poziom protein ≤ 10 μ g/g. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 16 , Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4 do odrębnego zadania , co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższych pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur, tj. rękawice niesterylne. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16 , Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpudrowych koloru kremowego, o kształcie anatomicznym, pokrycie wewnętrzne polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnętrznie mikroteksturowanych. Grubość min. na palcu 0,27 mm, dłoni 0,22 mm. Długość min. 270 -285 mm dopasowana do rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16 , Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, koloru niebieskiego, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na pojedynczej ścianie palca min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, o długości min. 300 mm, bez zawartości protein, opakowanie max 100 szt. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16 , Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, długość min. 265 mm, o wysokiej barierowości dla substancji chemicznych i cytostatycznych, potwierdzonych badaniami niezależnymi od producenta, bez zawartości protein. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16 , Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,19 mm, dłoni 0,17 mm, średnia długość min. 300 mm, bez zawartości protein. Spełnia wymagania Dyrektywy EU 93/42/EEC - Klasa I niesterylna. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16 poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic ginekologicznych o długości min.501 mm. Zaoferowane przez nas rękawice posiadają bardzo dobre walory użytkowe, są dłuższe niż wymagane, zapewniają komfort bezpieczeństwa i pracy. W warunkach szpitalnych właściwości te mają bardzo praktyczne zastosowanie. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 16 poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic zabiegowych posiadając grubość w części dłoniowej min. 0.30mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o grubości na palcu 0.12 mm, a na dłoni 0,10 mm oraz na mankiecie 0,08mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o grubość na palcu 0,14 mm. Taka grubość sprawia, że rękawica jest bardziej odporna na urazy mechaniczne, rozdarcia, przecięcia które najczęściej zdarzają się w części chwytnej i manipulacyjnej czyli na końcach palców, jednocześnie nie powodując zmniejszenia jej wrażliwości dotykowej. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic pakowanych a'200szt, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości. Większa ilość sztuk w opakowaniu generuje mniejsze koszty, co dla Zamawiającego jest bardziej ekonomiczne. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic przeznaczonych do procedur wysokiego ryzyka o grubości na dłoni min. 0.30 mm oraz na mankiecie min. 0,20 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawicy o grubości na palcu 0.33-0.34 mm, na dłoni 0.30-0.31mm. Pragniemy nadmienić, iż oferowane rękawice są szczelne, elastyczne, wytrzymałe mechanicznie, zapewniają bezpieczeństwo dla ich użytkownika. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na palcu min. 0.10 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 17 poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo i zdrowie użytkowników będzie wymagał aby rękawice były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej w III kategorii. **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 17 poz.4 oraz pakiet 16 poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo i zdrowie użytkowników będzie wymagał aby rękawice przeznaczone do procedur wysokiego ryzyka były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej w III kategorii. **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 16 i 17

Proszę o doprecyzowanie, czy w związku z zapisami w pakiecie 16 oraz 17 Zamawiający wymaga w odniesieniu do wszystkich pozycji wspomnianych pakietów, potwierdzenia parametrów badanych zgodnie z normą EN 455 badaniami wytwórcy? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 16 i 17

Proszę o doprecyzowanie, czy w związku z zastosowaniem jakości (oceny technicznej) jako kryterium wyboru najkorzystniejszej oferty, Zamawiający będzie wymagał dostarczenie próbek wraz z ofertą? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział III, Rozdział XVIII

Pakiet 4 poz.1-5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4, pozycji 1-5, dopuści: kaniule do wlewów dożylnych, z portem iniekcyjnym, sterylna, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli, rozmiary:

- 22G - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 poz.1-5

Czy Zamawiający w pakiecie 4, pozycji 6, dopuści: kaniule do wlewów dożylnych, bez portu, wykonaną z poliuretanu, wyposażone w niezdemowalny uchwyt ułatwiający wprowadzenie, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli, rozmiar:

- 24G - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być wykonane z PTFE, tak jak kaniule w pozycji nr 6? **Odpowiedź:** Dopuszczamy wykonanie z PTFE

Pakiet 4, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyceny za opakowanie koreczków z jednoczesnym przeliczeniem ilości. Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie najkorzystniejszej cenowo oferty. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 12, poz. 1-7

Prosimy o sprecyzowanie czy typ i rodzaj stali, z której wykonano ostrza ma być potwierdzony stosowanym oświadczeniem producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta zaofiarowanych ostrzy dołączonym do oferty? **Odpowiedź:** Dopuszczamy. Dokumenty zgodnie z Rozdział III, Rozdział XVIII SIWZ

Pakiet 19, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami. Zdemowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 19, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składającego się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami. Zdemowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 21, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w opisie nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną z oporem wdechowym max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min?

Odpowiedź: Dopuszczamy

SIWZ

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, stosownie do Art. 96 Ustawy PZP oraz Par. 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu, tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Odpowiedź:** Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia: Kierownik zamawiającego – dr Przemysław Bury; Komisja Przetargowa: Krzysztof Woźniak-spec. ds. zamówień publicznych, Iwona Nowakowska-Kierownik Apteki Zakładowej, Adela Totoń-Naczelnia Pielęgniarka, Małgorzata Krupa-Oddziałowa Bloku Operacyjnego

Pakiet 19, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 19 pozycji 1 dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego wyposażony w nasadkę połączeniową typu lock, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), podzielna membrana typu Split Septum, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję membrany. Martwa przestrzeń 0,02ml. Przepływ 170 ml/min. Prosty tor przepływu. Kompatybilny ze wszystkimi lekami, w tym nowej generacji. Kompatybilny z lipidami, cytotatykami. Jednorazowego użytku, jałowy, zapakowany w sztywnym aseptycznym aplikatorze. Przeznaczony do żył. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyc(720 aktywacji)? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 19, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 2 dopuści zamknięty port dostępu naczyniowego z trójświatłową poliuretanową przedłużką o długości 10 cm każda, objętość wypełnienia 0,34ml, średnica wewnętrzna drenu 1,5mm, średnica zewnętrzna 2,5mm, z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, Dren wyposażony w zacisk do chwilowego zamknięcia Port dostępu naczyniowego 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, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, leków i antyseptyki.. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyc (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylny.? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 19, poz. 1, 2

W pakiecie jednostką miary jest opakowanie. Prosimy o podanie ile sztuk zawierają opakowania podane w formularzu cenowym. **Odpowiedź:** 1 op = 1 szt

Pakiet 30, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz.1 dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecność pęcherzyków powietrza. Rampa pięcio-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem - systemem bezigłowym (razem 6 systemów) pełniącymi rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający 7,60 ml, rozgałęziacz 1,23 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyć (720 aplikacji) z drenem o długości 200 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 30, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz.2 dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecność pęcherzyków powietrza. Rampa pięcio-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem - systemem bezigłowym (razem 6 systemów) pełniącymi rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający 10,0 ml, rozgałęziacz 1,23 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyć (720 aplikacji) z drenem o długości 200 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

SIWZ, Rozdział III, pkt 4.2 (pakiet 14)

Zwracamy się z prośbą o określenie ilości próbek, o które Wykonawca może być wzywany. Czy Zamawiający przewiduje wezwanie o próbki w każdej pozycji z pakietu? **Odpowiedź:** Przewidujemy po min. 1 szt. z wybranych pozycji (nie wszystkich)

Pakiet 14 poz.6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru Mitsubishi o długości 20 metrów. Producent Mitsubishi skrócił długość tego papieru w 2009 roku z 21 na 20 metrów. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 14 poz.6 i 11

Czy Zamawiający oczekuje w powyższej pozycji papieru oryginalnego czy też dopuszcza papier kompatybilny? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 14 poz.6

Prosimy o podanie czułości wymaganego papieru: K61B, K65HM **Odpowiedź:** K61B

Pakiet 14 poz.8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji żelu do EEG o pojemności 250ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 10 sztuk **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 25, poz. 2-3

Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 Pakietu 25 Zamawiający dopuści zaferowanie narzędzi o średnicy 2,4 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 25, poz. 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 Pakietu 25 Zamawiający dopuści zaferowanie igieł o średnicy tubusa 2,4 mm, o średnicy igły 0,6 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 25, poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5 Pakietu 25 Zamawiający dopuści zaferowanie pętli o średnicy tubusa 2,4 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 25, poz. 6

Czy Zamawiający w pozycji 6 Pakietu 25 Zamawiający dopuści zaferowanie pętli o średnicy tubusa 2,4 mm, średnica pętli 22 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 25, poz. 7

Czy Zamawiający w pozycji 7 Pakietu 25 Zamawiający dopuści zaferowanie pętli o średnicy tubusa 2,4 mm, średnica pętli 32 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 21, poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie przez Zamawiającego jednorazowego układu oddechowego jednorurowy dwuświatłowy [współosiowy, rura w rurze] dla dorosłych 30/18mm o długości 160 cm z kolankiem z portem kapno (rury połączone łącznikiem obrotowym, łącznik kątowy z portem do kapno), do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą dodatkową rurą rozciągliwą w zakresie od 40 +/- 5cm do 150cm z 2 l workiem bezlateksowym. Bez podania parametru wydajności ogrzania powietrza wdychanego przy przepływie. Bez podania oporu wdechowego i wydechowego. Bez podania wagi układu bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 50 cm. Jednorazowy, bez DEHP, z zielonymi sztywnymi/standardowymi złączami. Pakowany folia-folia.

W komplecie dodatkowo: tester szczelności, złączka prosta 22M – 22M, linia do monitorowania, kapturek zabezpieczający. Układ o wadze mniej niż 500 gram. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 22, poz. 2

Prosimy o wydzielenie z pakietu 22 poz. 2 szczoteczek do pielęgnacji jamy ustnej do odrębnego pakietu np.22a. Umożliwi to Państwu uzyskanie bardziej konkurencyjnej oferty. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 23

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania wg następującego opisu: System zamknięty do odsysania górnych dróg oddechowych pacjentów sterylny, pakowany pojedynczo

— do użytku wielodobowego 72 godz.

— klucz do rozłączania

— elastyczna przedłużka

— naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w j. polskim

— blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki

— bezzwrotny port do płukania cewnika

— przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem

— barwny kod rozmiaru cewnika oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku

— mocny, przezroczysty rękaw zabezpieczający cewnik

— łącznik kątowy podwójnie obrotowy

— cewnik z atraumatycznym końcem

— dobrze widoczny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika

— do rurek intubacyjnych 12, 14, 16 Fr - długość cewnika 540mm

— do rurek tracheostomijnych 12,14,16 Fr - długość cewnika 305 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

SIWZ. Projekt umowy

Prosimy o zmianę w/w ustępu na następujący: „Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za niedochowanie terminów określonych w par. 3 pkt. 1 niniejszej umowy w wysokości 0,2 % wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy lub jej części za każdy dzień zwłoki”. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ: W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.