

**Sprawa ZP/05/2025**

**Wszyscy zainteresowani**

**Dotyczy:** postępowania w trybie podstawowym na „*Zakup i dostawy artykułów ogólnoszpitalnych*” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2025/BZP 00101208 z dnia 12.02.2025 r.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

**Pytania dotyczące pakietu nr 42 :**

1. Czy Zamawiający dopuści materac przeciwodleżynowy bąbelkowy z zakresem ciśnienia 50-105 mmHg ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytania do SWZ:**

**Pakiet 17**

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worków laparoskopowych poj. 200 ml, do trokara 10mm, średnica 5,5 cm, szerokość 7,0 cm, długość 18,5 cm.

**Odpowiedź:** Nie.

3. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie staplerów skórnych z 35 zszywkami, długość zszywki 6,0 mm, wysokość 4,0 mm, średnica 0,6 mm.

**Odpowiedź:** Nie.

4. **Pakiet 44** – czy Zamawiający dopuści wielowarstwowy (w tym pulpa celulozowa, oddychająca folia, pokrycie delikatną włókniną i superabsorbent) podkład o wymiarach min. 100 x 220 cm, rdzeniem chłonnym o wymiarach 50 x 180 cm, chłonności min. 4500 ml i udźwigu 150 km / 1 min.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**5. Pytanie dot. pakietu nr 22 poz. 2**

Proszę o dopuszczeniu kranika trójdrożnego odpornego na lipidy w kolorze bursztynowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w **Część nr 30 poz. 1 i 2** dopuści do zaoferowania wyroby bez informacji na opakowaniu na temat objętości wypełnienia przedłużacza?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**7. Pakiet 36:**

**Pozycja 1 i 2:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do tracheostomii przezskórnej firmy RUSCH oparty na użyciu śruby wraz z pełnym zestawem do jej wprowadzenia (skalpel, prowadnica strzykawka, igła z koszulką, prowadnica do rurki tracheotomijnej wraz z rurką z możliwością odsysania z przestrzeni podgłośniowej, wszystko zapakowane jałowo gotowe do użycia?)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 12 poz. 1 i 2**

8. Czy Zamawiający w zadaniu **części 12** dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- dla poz.1 średnica 11 FR - długość 15 cm

- dla poz.2 średnica 11 FR - długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry



- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź:** Nie.

**9.** Jakich ramion wymaga zamawiający prostych, czy zagiętych ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga ramion prostych.

#### **Część 12 poz. 1 i 2**

**10.** Czy Zamawiający w zadaniu **części 12** dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- dla poz.1 średnica 13 FR - długość 15 cm
- dla poz.2 średnica 13 FR - długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź:** Nie.

**11.** Jakich ramion wymaga zamawiający prostych, czy zagiętych ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga ramion prostych.

**12. Zadanie 14** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z rdzeniem chłonnym otoczonym z każdej strony marginesem?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy zadania 14 – wkłady do systemu odsysania.

**13. Zadanie 14** Czy Zamawiający dopuści zestaw z podkładem posiadającym pikowaną powierzchnię?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy zadania 14 – wkłady do systemu odsysania.

#### **Pytania do zadania 12 - zestaw do hemodializy**

##### **14. Pytanie 1**

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga światła wewnętrzne 12 Ga, 12 Ga. GA (gauge) jest miarą średnicy wewnętrznej, zazwyczaj igieł. Nie wszystkie wewnętrzne luminy cewników są okrągłe, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem: czy Zamawiający dopuści cewniki o rozmiarach zbliżonych do 12G lub całkowicie usunie wymóg kanałów o średnicy 12 Ga, 12 Ga co mogłoby korzystnie wpłynąć na efektywne zarządzanie środkami publicznymi?

**Odpowiedź:** Nie.

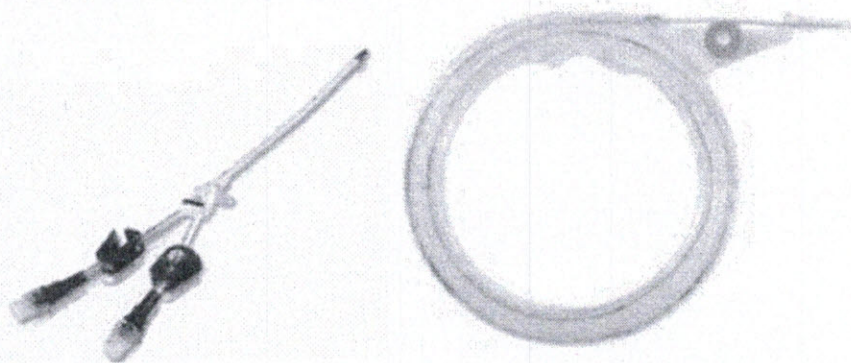
**15. Pytanie 2** Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:



Cewnik czasowy do hemodializy, 2 kanałowy, 12Fr, kanały zbliżone do 12 Ga, 12 Ga lub bez wymogu kanałów o średnicy 12 Ga, 12 Ga., wykonany z termoaktywnego poliuretanu, przystosowany do kontroli podczas wprowadzania za pomocą RTG, USG, fluoroskopii, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkruwe wprowadzenie cewnika, 2 rozszerzadła, strzykawka 5ml, skalpel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.

Dla pozycji 1 cewnik o długości 15cm

Dla pozycji 2 cewnik o długości 20cm



**Odpowiedź:** Nie.

**16. Pytane nr 1 – dotyczy Pakietu nr 41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu (różnice podkreślono i pogrubiono)?

Zestaw do operacji żyłaków z wycięciem U

1 taśma przyklepna min. 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 78-80 x 145-146 cm, wzmocnienie min. 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk min. 30,5 x 34 cm

1 przyklepna serweta 70-75 x 90-95 cm

1 serweta 225-240 x 260-270 cm z wycięciem „U” 20-25 x 100 cm z padem chłonnym min. 75 x 140 cm i organizatorami przewodów

1 przyklepna serweta 150-160 x 240-250 cm z padem chłonnym min. 25 x 60 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150-160 x 190-200 cm, wzmocnienie min. 75 x 190 cm

Serwety z materiału min. dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795

Opakowanie typu papier/Folia. Na opakowaniu minimum 2 repozycjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek),

**Odpowiedź:** Tak.

**17. Dotyczy Pakietu nr 37, pozycja nr 1:** Prosimy o dopuszczenie etykiet w opakowaniu 18 rolek (1 rolka = 500 sztuk) + wałek z tuszem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**18. Dotyczy Pakietu nr 39:** Prosimy o określenie jakiej wielkości opakowań zamawiający wymaga w pozycji 1 oraz 2. W przypadku rozbieżności prosimy także o dopuszczenie opakowań po 200sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowania po 200 szt.

**19. Pytanie 1, zadanie 26**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany worek na wymiociny był wyposażony we wkład absorbujący?

**Odpowiedź:** Nie.

**20. Pytanie 2, przedmiotowe środki dowodowe**



Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce kart danych technologicznych wystawionych przez Producenta, **kart katalogowych wystawionych przez producenta lub dystrybutora lub importera**.  
Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### 9 ARTYKUŁY MEDYCZNE SPECJALISTYCZNE

**21. poz. 1** Prosimy o dopuszczenie czujników mirrobiologicznie czystych.

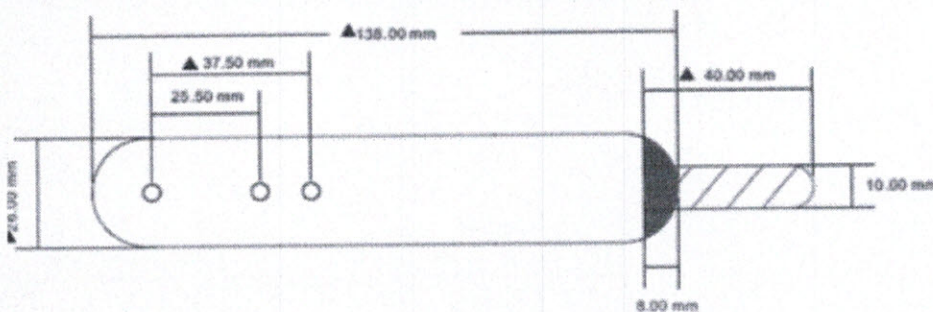
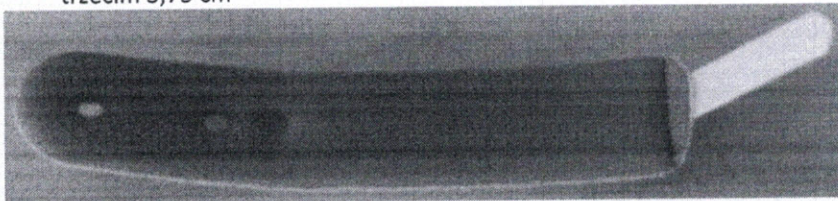
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**22. poz. 1** Prosimy o dopuszczenie czujników pakowanych pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 24 sztuki z jednoczesnym zmniejszeniem zapotrzebowania do 192 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**23. poz. 2** Prosimy o dopuszczenie opasek piankowych jednopacjentowych do mocowania czujników SpO<sub>2</sub> o wymiarach:

- szerokość 2,6 cm
- długość całkowita 17 cm (niebieska gąbka: 13,8 x 2,6 cm; biały rzep: 4 x 1 cm)
- z trzema otworami do mocowania czujnika (odl. między pierwszym i drugim 2,55 cm, odl. między pierwszym, a trzecim 3,75 cm)



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**24.** Prosimy o dopuszczenie opasek pakowanych po 25 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

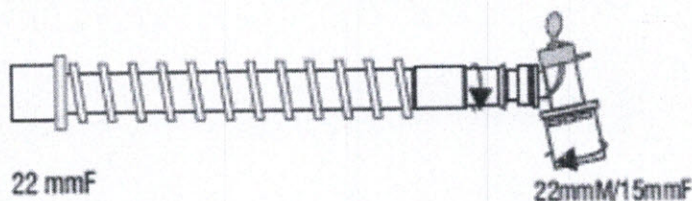
### Zadanie 7

**25. Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedłużacz obwodu o następując parametrach:

- gładki wewnątrz PCV, karbowany na zewnątrz
- łącznik podwójnie obrotowy,
- port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii
- złącza 22mmF-22mmM/15mmF
- długość 15 cm.
- sterylny
- zalecane stosowanie: do podłączenia rurki dotchawiczej z filtrem oddechowym lub obwodu oddechowego





**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**26. Poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o dł. 160 cm wykonanych z PE i EVA, z dodatkową rurą o dł 80 cm, trójnik z dwoma portami, 2 litrowy bezlateksowy worek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**27. Poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pediatryczny składający się z 2 rur rozciągliwych o zmiennej długości – po rozciągnięciu 150 cm, dodatkowa rura po rozciągnięciu 75 cm, z trójnik Y z dwoma portami, z 1 litrowym bezlateksowym workiem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**28. Poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o stałej dł. 180 cm, posiadający trójnik z 2 portami - odłączalny o rur, kolanko z portem CO2, czysty mikrobiologicznie?

**Odpowiedź:** Nie.

Lub

**29.** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur rozciągliwych do dł. 200cm, kolanko z portem CO2, sterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**30. Pakiet 39, poz. 1 i 2:** Prosimy o podanie ilości sztuk w opakowaniach.

**Odpowiedź:** Opakowanie po 200 szt.

**31. Pakiet 39 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści wskaźniki kontroli mycia z substancją testową naniesioną na syntetycznym pasku, pozwalającym na łatwą archiwizację?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**32. Pakiet 39, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści testy dezynfekcji termicznej w formie laminowanego jednostronnie paska z naniesionym atramentem wskaźnikowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**33. Pakiet 40:** Czy w miejsce testu do kontroli skuteczności dezynfekcji w myjni ultradźwiękowej Zamawiający dopuści wskaźnik do monitorowania skuteczności mycia w myjniach ultradźwiękowych, przeznaczony do stosowania wraz z przyrządem do mocowania wskaźnika, z substancją testową w postaci syntetycznego zabrudzenia testowego imitującego ludzką krew i tkankę naniesioną na cienką blaszkę metalową pozwalającą na łatwą archiwizację?

**Odpowiedź:** Tak.

**34. Pakiet nr 41:**

Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm ze wzmocnieniem 75cm x 190cm 2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm ze wzmocnieniem 75cm x 90cm

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 serweta samoprzylepna 75 cm x 90 cm

1 serweta samoprzylepna 2-warstwowa z wycięciem "U" wzmocniona 225 cm x 260 cm wycięcie 10 cm x 100 cm ze wzmocnieniem 110cm x 50cm

1 serweta samoprzylepna 2-warstwowa 150 cm x 240 cm

z dwoma uchwytami na przewody oraz pakowanymi oddzielnie?

Zestaw pakowany w opakowanie papier-folia i spełnia wszystkie pozostałe wymagania zawarte w o.p.z.



Proponowany zestaw spełnia wszystkie wymogi normy 13795 obowiązującej w odniesieniu do materiałów barierowych stosowanych na bloku operacyjnym.

**Odpowiedź:** Tak.

**35. Pakiet 44:** Czy Zamawiający może określić rozmiar podkładu jakiego oczekuje w pakiecie nr 44?

**Odpowiedź:** Minimum 100 x 220 cm.

**36. Pakiet 14, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu foliowym, od różnych producentów ale spełniający wymóg kompatybilności, z drenem łączącym dodatkowo pakowanym w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz foliowo - papierowe zewnętrzne?

**Odpowiedź:** Nie.

**37. Pakiet 14, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 2,1 m.

**Odpowiedź:** Nie.

**38. Pakiet 14, poz. 1,2**

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia”, o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady częściowo sprasowane, co ogranicza przestrzeń magazynową. Wkład posiada szeroki port w pokrywie do pobierania próbek. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### Pakiet 30

**39. Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 1 dopuści zaoferowanie przedłużaczy do pomp infuzyjnych o długości 180 cm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**40. Pytanie 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 poz. 1 i 2 odstąpi od wymogu posiada na opakowaniu pojedynczym informacji o objętości wypełnienia przedłużacza ?

**Odpowiedź:** Nie.

**41. Pakiet nr 2, poz. 1-2** – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley z drugą końcówką do podłączenia worka na mocz prostą, opakowanie podwójne: wew. folia, zew. papier-folia?

**Odpowiedź:** Nie.

**42. Pakiet nr 2, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley bez rozmiaru CH26?

**Odpowiedź:** Tak.

**43. Pakiet nr 2, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarach CH20-CH24 z balonem 5-15ml?

**Odpowiedź:** Nie.

**44. Pakiet nr 2, pozycja nr 5-6** – Czy zamawiający dopuści cewnik z całkowicie barwnym konektorem?

**Odpowiedź:** Tak.

**45. Pakiet nr 7, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści łącznik o długości 15cm?

**Odpowiedź:** Tak.

**46. Pakiet nr 7, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści łącznik o złączu 15F/22M-22F?

**Odpowiedź:** Tak.

**47. Pakiet nr 7, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 160cm oraz dodatkową rurą o długości 100cm?

**Odpowiedź:** Tak.



**48. Pakiet nr 7, pozycja nr 3-4** – Czy zamawiający dopuści układ sterylny lub mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**49. Pakiet nr 7, pozycja nr 3-4** – Czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta dotyczące użytkowania 7 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**50. Pakiet nr 7, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 160cm oraz dodatkową rurą o długości 100cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**51. Pakiet nr 7, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 200cm?

**Odpowiedź:** Tak.

**52. Pakiet nr 12, poz. 1-2** – Czy zamawiający dopuści zestaw z igłą wprowadzającą 18G (1,25mm) x 70mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**53. Pakiet nr 20, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach CH6-CH10 (bez CH4)?

**Odpowiedź:** Tak.

**54. Pakiet nr 20, pozycja nr 5** – Czy zamawiający dopuści rozmiary CH12-34?

**Odpowiedź:** Tak.

**55. Pakiet nr 20, pozycja nr 6** – Czy zamawiający dopuści długość ramion długość ramion 20cm x 60cm?

**Odpowiedź:** Nie.

**56. Pakiet nr 20, pozycja nr 7** – Czy zamawiający dopuści perforacja na długości 12 cm od dystalnego końca?

**Odpowiedź:** Tak.

**57. Pakiet nr 20, pozycja nr 11** – Czy zamawiający dopuści zatyczkę mikrobiologicznie czystą?

**Odpowiedź:** Nie.

**58. Pakiet nr 20, pozycja nr 13** – Czy zamawiający dopuści długość 420mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**59. Pakiet nr 20, pozycja nr 14** – Czy zamawiający dopuści sondę trójdrożną, wykonana z PCV?

**Odpowiedź:** Tak.

**60. Pakiet nr 26** – Czy zamawiający dopuści worek wykonany z PE?

**Odpowiedź:** Tak.

**61. Pakiet nr 31** – Czy zamawiający dopuści linię i worek do godzinowej zbiórki moczu pakowane osobno i zastawkę antyzwrotną wbudowaną w worek zamiast w łącznik?

**Odpowiedź:** Tak.

**62. Pakiet nr 44** – Czy zamawiający dopuści podkład o parametrach:

- wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP
- złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>)
- waga całkowita 265g
- kolor: wkład chłonny - biały, laminat - niebieski
- rozmiar 100 cm x 225 cm (wkład chłonny 50 x 190cm)
- jednorazowego użytku

**Odpowiedź:** Tak.

**63. Pakiet nr 44** – Czy zamawiający dopuści podkład o parametrach:

- wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP
- złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (28g/szt.), superabsorbent SAP (25g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>)
- waga całkowita 160g
- kolor: wkład chłonny - biały, laminat - niebieski
- rozmiar 102 cm x 152 cm (wkład chłonny 51 x 129cm)
- jednorazowego użytku

**Odpowiedź:** Nie.



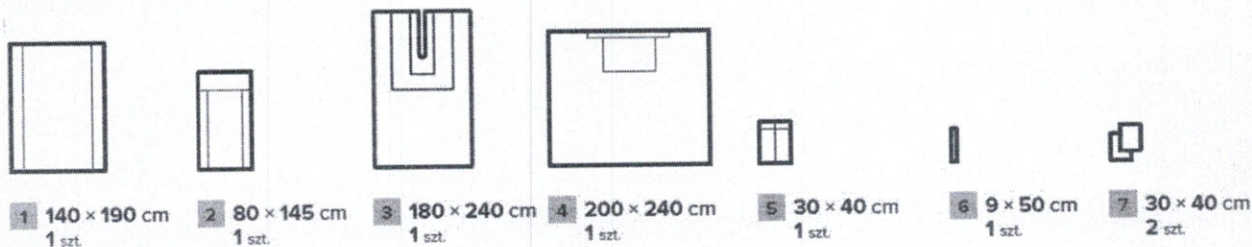
#### 64. Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych rozdział II pkt 2.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie parametrów obłożeń z zadania 41 kartą danych technicznych importera, sporządzoną na bazie kompletu dokumentów producenta. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### 65. Dotyczy zadania 41

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet do operacji żyłaków o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x osłona na stół Mayo 80x145cm ze wzmocnieniem 60x145cm,
- 1 x serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 80x190cm
- 1 x serweta główna 180x240cm, z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" 7x65cm otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 60x70cm
- 1 x serweta przylepna 200x240cm, ze wzmocnieniem 50x75cm,
- 1 x włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 1 x kieszeń na narzędzia 30x40cm,
- 2 x ręczniki 30x40cm

Serwety z materiału dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy.

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożeń spełnia wymogi normy EN 13795-1.

Zestawy w kartonie zbiorczym, zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE.

Zestaw zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG, zawierające: nazwę producenta, nr LOT, nr REF, kod kreskowy, termin przydatności, datę produkcji. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Zestaw posiada piktogramy z oznaczeniem kierunku rozkładania serwet.

**Odpowiedź:** Tak.

#### ZADANIE NR 41

66. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji żyłaków o następującym składzie:

|   |              |
|---|--------------|
| 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona (opakowanie zestawu)   | 150 x 190 cm |
| 1 x serweta na stół Mayo (wzmocnienie min. 60 x 145 cm)   | 80 x 145 cm  |
| 4 x ręczniki celulozowe   | 33 x 30 cm   |
| 1 x taśma przylepna   | 10 x 50 cm   |
| 1 x serweta 2- warstwowa z padem chłonnym, U przylepne 15 x 95 cm (pad chłonny z wiskozy 75 x 130 cm) bez organizatorów przewodów | 200 x 260 cm |
| 1 x serweta 2- warstwowa przylepna bez organizatorów przewodów  | 250 x 170 cm |
| 1 x serweta 2- warstwowa nieprzylepna bez organizatorów przewodów   | 200 x 150 cm |
| 1 x osłona 2- warstwowa krocza przylepna  | 20 x 37,5 cm |

Opakowanie typu papier-folia. Na opakowaniu minimum 2 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. Na opakowaniu nadrukowana etykieta główna pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary.

**Odpowiedź:** Tak.

#### ZAPISY SWZ

#### PROJEKT UMOWY

67. § 6, ust. 4- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:



*„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego”*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**68. § 7, ust. 1-** wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy,

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **69. Pytanie 1**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Dostawca zobowiązuje się do nie zbywania osobie trzeciej długów Zamawiającego bez jego pisemnej zgody. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **70. Pytanie 2**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w terminie 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **71. Pytanie 3**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 10% na 5%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **72. Pytanie 4**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., nie stanowią podstawy uzasadniającej rozwiązanie umowy, o ile zaległości nie będzie większa niż 45 dni”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **73. Pytanie 5**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **74. Pakiet 21 pozycja 5**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie osłony na głowice USG w rozmiarze 15cm x 61 cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **75. Pakiet 21 pozycja 11**

Prosimy zamawiającego o potwierdzenie, czy zamawiający wymaga cewnik do żył centralnych pięciokanałowy 12F o średnicy światła cewnika 16G/18G/18G/18G/12G? Zamawiający podał średnice światła cewnika do cewnika trzykanałowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.



#### 76. Pakiet 21 pozycja 13

Czy zamawiający dopuści zestaw do ciągłego odsysania powietrza lub płynów z opłucnej i klatki piersiowej zawierający

cienkościenna kaniula punkcyjna z krótkim szlifem 3,35 x 78 mm

cewnik (2,7 x 450 mm) wykonany z poliuretanu

- kontrastuje w promieniach RTG

- koreczek zamykający

- folia ochronna na cewniku

podwójna zastawka antyrefluksowa z łącznikiem do cewnika

kranik trójdrożny Discofix

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy pozycji asortymentowej 13 – jest to zestaw do płukania otrzewnej.

#### Pakiet 26

77. Czy zamawiający dopuści worek wykonany z folii LDPE w kolorze mlecznym umożliwiającym wizualizację zawartości treści, usznik z polipropylenu okrągły, bez lateksu i PCW, w systemie okręć i zamknij?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

78. Czy zamawiający dopuści opakowanie zawierające 25 szt. worków, zbiorczo po 24 x 25 szt. ?

**Odpowiedź:** Tak.

#### 79. Pakiet 34, poz.1

Aparat do przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji – przezroczysty mocny kolec o powierzchni satynowanej uniemożliwiającej wysuwanie się z butelki (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem powietrza o skuteczności VFE i BFE min. 99,99% /na potwierdzenie Wykonawca złoży oświadczenie producenta aparatu o skuteczności filtrów/, samozamykającym się korkiem, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia płynu, precyzyjny zacisk rolkowy bez miejsca na kolec i bez zaczepu na dren, posiada osłonę na igłę biorczą, filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełniania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, łącznik obrotowy na końcu drenu, dren o długości min. 150 cm, opaska stabilizująca. Nie zawiera lateksu i ftalanów, niepirogenny. Opakowanie papier-folia, informacja na opakowaniu indywidualnym o braku zawartości ftalanów?

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Nie.

#### Zadanie nr 38: rękawy do sterylizacji – wymagania

80. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawy, które nie posiadają na samym rękawie informacji o dacie ważności ale posiadają informację o dacie ważności rękawa w postaci dwóch naklejek: jednej na opakowaniu foliowym rękawa, którą można archiwizować w celu stałej dostępności do informacji o dacie ważności oraz jednej wewnątrz rolki rękawa, aby w trakcie użytkowania danej rolki w każdym momencie była możliwość sprawdzenia jej daty ważności?

**Odpowiedź:** Tak.

81. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawy o zgrzewalności w temperaturze 180 – 220 stopni C ?

**Odpowiedź:** Tak.

82. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania zgodności z normami przez jednostkę notyfikowaną w przypadku składania ofert przez producenta, a nie dystrybutora opakowań do sterylizacji? Producent musi gwarantować zgodność z właściwymi normami europejskimi i polskimi by jego wyrób był dopuszczony do obrotu i użycia na terenie kraju. Jednocześnie w przypadku producenta wystarczającym jest by przedstawił on w postępowaniu karty techniczne wyrobu wystawione przez dział kontroli jakości pracujący w rygorze ISO 9001.

**Odpowiedź:** Tak.

#### Zadanie nr 41: zestaw do operacji żyłaków:

83. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania następujący zestaw:

- Serweta L2 240cmx180cm z przyklepnym wycięciem U 63cmx7cm
- Serweta L2 240cmx180cm przyklepna
- Serweta L2 200cmx180cm nieprzyklepna
- Serwetki włókninowe 40g do osuszania rąk 20x40 cm – 2 sztuki



- Pokrowiec na stół Mayo 145cmx80cm z warstwą chłonną 76x85cm
- Serweta na stół instrumentarium 190cmx150cm warstwa chłonna 190x66 cm
- Taśma medyczna przylepna 50cmx9cm

Serwety z materiału dwuwarstwowego o dużej chłonności i wysokiej odporności na przenikanie cieczy  
Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia musi spełniać wymogi normy PN-EN 13795

Opakowanie typu papier/Folia. Na opakowaniu minimum 2 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz informację o producencie służące do archiwizacji danych. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie powinno być wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek),

**Odpowiedź:** Tak.

**Zadanie nr 43 – Zestaw dla noworodka po porodzie**

**84.** Czy Zamawiający wymaga zaferowania zestawu, w którym podkład chłonny 60x60 cm dla noworodka ma chłonność min. 1400 g (wg ISO 11948-1) ? Na rynku pojawiają się mało chłonne a tym samym cienkie i niestabilne podkłady – oczekiwanie wyższej chłonności sprawi, że Zamawiający otrzyma podkład grubszy, sztywniejszy oraz bardziej stabilny do użytkowania przy noworodku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**85. Zadanie nr 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści balon 5-10ml?

**Odpowiedź:** Nie.

**86. Zadanie nr 2, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści balon 30-50ml?

**Odpowiedź:** Tak.

**87. Zadanie nr 2, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana CH 6-24?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**88. Zadanie nr 2, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana o powierzchni gładkiej, konektor kolorowy nieprzeźroczysty?

**Odpowiedź:** Nie.

**89. Zadanie nr 5, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe posiadające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**90. Zadanie nr 5, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe sterylne?

**Odpowiedź:** Tak.

**91. Zadanie nr 20, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer w rozmiarach CH12-36?

**Odpowiedź:** Tak.

**92. Zadanie nr 20, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra 45x9x9?

**Odpowiedź:** Nie.

**93. Zadanie nr 20, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści dreny Ulmera o długości 750mm, długość perforacji 120mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**94. Zadanie nr 20, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści butelki z nasadką umożliwiającą dopasowanie drenów Ch 8-16?

**Odpowiedź:** Tak.

**95. Zadanie nr 20, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 210 cm lub 400cm?

**Odpowiedź:** Tak 400 cm.

**96. Zadanie nr 20, pozycja 12**



Czy Zamawiający dopuści dren o długości 450mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**97. Zadanie nr 20, pozycja 12-13**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 555mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**98. Zadanie nr 20, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 340mm?

**Odpowiedź:** Nie.

**99. Zadanie nr 20, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 400mm?

**Odpowiedź:** Nie.

**100. Zadanie nr 20, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia, skalowany, długość 500mm?

**Odpowiedź:** Tak.

**101. Zadanie nr 22, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści kraniki w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Tak.

**102. Zadanie nr 22, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Tak.

**103. Zadanie nr 26, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a`20 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak.

**104. Zadanie nr 41, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści następujący zestaw:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 100 cm z osłoną na genitalia
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:** Tak.

**105. Zadanie nr 41, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowaną taśmę przylepną w rozmiarze 10x50cm?

**Odpowiedź:** Nie.

**106. Zadanie nr 42, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści materac o zakresie ciśnienia: **50-105 mmHg**

Z góry dziękujemy za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

**Odpowiedź:** Tak.

**107. Zadanie nr 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści miarkę 100cm x 2,5cm?

**Odpowiedź:** Tak.

**108. Zadanie nr 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:** Tak.

**109. Zadanie nr 44, pozycja 1**



Czy Zamawiający dopuści podkład z wkładem chłonnym 34 cm x 54cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 3,12 g, dwóch warstw celulozy 5,06 g, pulpy celulozowej z superabsorbent SAP 25,54 g (pulpa) + 3 g (SAP), niebieskiej folii PE 5,28 g?

**Odpowiedź:** Nie.

**110. Zadanie nr 44, pozycja 1**

Czy Zamawiający może doprecyzować oczekiwany rozmiar podkładu?

**Odpowiedź:** Minimum 100 x 220 cm.

**111. Pytanie 1 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1, 2)**

Prosimy o dopuszczenie testów zgodnych z SWZ, będących wyrobem medycznym (objętych stawką VAT w wysokości 8%) w op. a'100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowania po 100 szt. ze zwiększeniem ilości do 120 opakowań.

**112. Pytanie 2 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1, 2)**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Dyrektywą MDR 2017/745 produkty były zarejestrowane jako wyroby medyczne i posiadały oznakowanie CE na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Tak.

**113. Pytanie 3 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1)**

Czy Zamawiający wymaga aby test składał się z arkusza z naniesioną z dwóch stron substancją testową, której formuła jest zgodna z EN ISO/TS 15883-5?

**Odpowiedź:** Nie.

**114. Pytanie 4 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1)**

Czy Zamawiający wymaga, by test wraz z kompatybilnym przyrządem umożliwiał kontrolę skuteczności mycia z czterech różnych kierunków?

**Odpowiedź:** Nie.

**115. Pytanie 5 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1)**

Czy Zamawiający wymaga by substancja wskaźnikowa testu była nałożona na wskaźnik w sposób warstwowy oraz nierównomierny, imitując tym samym realne zabrudzenia znajdujące się na narzędziach procesowanych w myjni-dezynfektorze?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**116. Pytanie 6 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 2)**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt spełniał wymagania dla testów typu 6 wg normy PN-EN ISO 11140-1, pod względem tolerancji na czas (6%) i temperaturę (10C)?, oznaczenie normy oraz klasy testu na teście lub opakowaniu zbiorczym.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie tolerancji na zmienne krytyczne procesu, jakiej wymaga Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**117. Pytanie 7 – opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 (zadanie nr 39, poz. 1 i 2)**

Prosimy o doprecyzowanie ile sztuk w opakowaniu wymaga Zamawiający? zapotrzebowanie na 60 opakowań nie jest jednoznaczne, mogą zaoferować różne konfekcjonowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 12000 szt. każdego testu – wymaga przeliczenia liczby opakowań w zależności od wielkości opakowania.

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

Proszę o dopuszczenie kaniuli neonatologicznej posiadającej dodatkowy zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak.

**119. Pakiet 5, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie drenów tlenowych sterylizowanych tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**120. Pakiet 5, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie kraników trójdrożnych, których pokrętła są w kolorze niebieskim lub czerwonym.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy asortymentu z pakietu 5.

**121. Pakiet 28, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie ramp trójdrożnych wykonanych z poliwęglanu.



**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**122. Pakiet 29, poz. 1-3**

Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 7**

**123. Poz 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w poz. 2 spełniający łącznie następujące parametry: łącznik z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwość umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr. 4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 15M od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 70mm - 150 mm, jednorazowego użytku, sterylny, bezlateksowy, z polipropylenu, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**124. Poz 3**

Czy Zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w poz. 3 spełniający łącznie następujące parametry: Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**125. Poz 4**

Czy Zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w poz. 4 spełniający łącznie następujące parametry: Układ oddechowy dwururowy, karbowany, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury rozciągliwe od 0,6m do 1,8 m, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**126. Poz 5**

Czy Zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w poz.5 spełniający łącznie następujące parametry: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 23 poz. 1**

**127.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnych 0,2 µm. (dwukrotnie wyższa skuteczność filtracji niż oczekiwana przez Zamawiającego) i zaworem bezigłowym z dezynfekowalną membraną, która szczelnie przylega do portu pobierania i pełni rolę zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**128.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby dostarczany był zamiennie przyrząd z kolcem standardowym i kolcem mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, który umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat, według potrzeb Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**129.** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zastawka powinna posiadać płaską powierzchnię pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pakiet 25 poz. 1**



130. Czy Zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w poz. 1 tak jak obecnie stosowany, spełniający łącznie następujące parametry ; Zamknięty system do nawilżania o pojemności 340 ml napełniony apirogeną wodą do terapii inhalacyjnej. Sterylizowany gorącą parą wodną, umożliwiającą prowadzenie terapii przez 30 dni od otwarcia lub opróżnienia pojemnika. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem, bez zatyczki. Instrukcja użycia dołączana do opakowania zbiorczego. Brak środka antybakteryjnego, brak innych dodanych substancji, brak składnika aktywnego, opakowanie zbiorcze min. 20 szt.

**Odpowiedź:** Tak.

131. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

**Odpowiedź:** 1750000 ml

132. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje pojemnika z wodą wraz ze sterylnym adapterem?

**Odpowiedź:** Tak.

133. Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

134. Czy Zamawiający oczekuje zaferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 31:**

135. Czy ze względu na wyższą, potwierdzoną badaniami, skuteczność w zapobieganiu infekcjom wstępującym układu moczowego Zamawiający oczekuje systemu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową montowaną nad workiem zbiorczym (*top-mounted*)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

136. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje, aby komora pomiarowa oferowanego systemu do godzinowej zbiórki moczu umożliwiała maksymalną precyzję pomiaru dzięki skalowaniu komory od 1 ml co 1 ml do 40 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 29 poz. 1-3**

137. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala? Prosimy o podanie ich modelu i producenta w celu zaferowania strzykawek gwarantujących bezawaryjne użytkowanie?

**Odpowiedź:** Pompy: Alaris, Ascor, Medima, B.Braun

138. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974): „Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pakiet 31 poz. 1**

139. Czy ze względu na wyższą, potwierdzoną badaniami, skuteczność w zapobieganiu infekcjom wstępującym układu moczowego Zamawiający oczekuje systemu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową montowaną nad workiem zbiorczym (*top-mounted*)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



140. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje, aby komora pomiarowa oferowanego systemu do godzinowej zbiórki moczu umożliwiała maksymalną precyzję pomiaru dzięki skalowaniu komory od 1 ml co 1 ml do 40 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

141. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje jako elementu zestawu systemu do godzinowej zbiórki moczu z drenem o długości 150 cm, tak jak w obecnie dostarczonym systemie?

**Odpowiedź:** Tak.

142. Z uwagi na zmiany wprowadzone przez producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną j. u. steryny (zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową w komplecie z kompatybilnym workiem do pomiaru diurezy godzinowej, 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony, pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 34 poz. 1**

##### **143. Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego bezpiecznego przyrządu do przetacznia płynów infuzyjnych o poniższych parametrach :

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika ;wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

144. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje elastycznej komory.

145. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym kodem UDI co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

146. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

**Odpowiedź:** Tak.

#### **Pakiet 34. Poz. 2**

147. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa dwukanałowa, z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy



otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, łącznik dodatkowej iniekcji wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 180 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

148. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z dodatkowym łącznikiem do iniekcji z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje elastycznej komory.

149. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym kodem UDI co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

150. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pakiet 34 poz. 3**

151. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, pakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 200 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

152. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie o czy oczekuje zaferowania bursztynowych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową bez PCV

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje elastycznej komory.

153. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetaczania bursztynowych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

154. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby produkty były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu kodem UDI, co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

155. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia

**Odpowiedź:** Tak.

### **156. Pakiet 35 poz. 4 i 5**



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego podwójnego przedłużacza z zaworami bezigłowymi o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania o poniższych parametrach:  
Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi 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 - max.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. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostaw

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy asortymentu z pakietu 35.

**Pakiet 34 poz. 6**

157. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portu bezigłowego z drenem – 3 pory Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,49 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Każdy z drenów przedłużających zakończony bezigłowym zaworem. Zawór kompatybilny 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. Łączniki posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 34 poz. 4-6**

158. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

**Odpowiedź:** Tak.

159. Prosimy Zmawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

**Odpowiedź:** Tak.

160. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

**Odpowiedź:** Tak.

161. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 34 poz. 7**

162. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koreczków, które zapewniają redukcję liczby bakterii >4log w czasie krótszym niż 1minuta, tj. już w ciągu 30 sekund.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

163. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowanych indywidualnie w opakowaniu zbiorczym po 200szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

164. Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację?

**Odpowiedź:** Tak.

165. Czy zamawiający wymaga, aby koreczki były w kolorze pomarańczowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pakiet 30 poz. 1,2**

166. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy do pompy infuzyjnej strzykawkowej o niskiej objętości wypełnienia potwierdzonej oświadczeniem producenta bez tej informacji nadrukowanej na opakowaniu jednostkowym

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

167. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak.

168. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL"?

**Odpowiedź:** Nie.

169. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

**Odpowiedź:** Tak.

170. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby produkty były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje, aby produkty pakowane były w opakowania jednostkowe folia – papier i dopuszcza fabryczne umieszczenie na tym opakowaniu kodu kreskowego.

**Pakiet 22**

171. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 22, w pozycji 2 kranika w kolorze niebieskim lub czerwonym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

172. Czy zaoferowane kraniki w pakiecie 22, w pozycji 1,2,3 mają być jałowe, sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź:** Tak, mają być jałowe – metoda sterylizacji dowolna.

**Pakiet 29**

173. Prosimy Zamawiającego o podanie do jakiego rodzaju pompy infuzyjnej są dedykowane strzykawki wymienione w pakiecie 29 pozycje 1,2,3 - (producent oraz typ pompy) oraz czy zaoferowane strzykawki mają być wymienione jako wpisane w instrukcji obsługi pompy przez jej producenta?

**Odpowiedź:** Pompy: Alaris, Ascor, Medima, B.Braun

**174. Pakiet nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści czujniki mikrobiologicznie czyste, z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:** Tak.

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia przy składaniu ofert.

Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania wyjaśnienia i odpowiedzi na wnioski Wykonawców, bez dodatkowego wyodrębniania wprowadzonych zmian.

WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL  
W OSTROWCU ŚWIĘTOGRZYBSKIM  
ZASTĘPCA DYREKTORA ds. LECZNICTWA  
LEK. BOŻENA KUBICKA