



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Łódź, dn. 26.02.2020 r.

**Do wszystkich zainteresowanych**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego 24/PN/ZP/D/2020 - dostawa materiałów zużywalnych**

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącym SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 - j.t.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**1. Pytanie**

**Dotyczy Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP- grupa kapitałowa- wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp.**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Odpowiedź: Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j.)**

**2. Pytanie - Pakiet 45 poz.2 i poz.3**

Czy Zamawiający w ww. papierach oczekuje papierów oryginalnych czy dopuszcza kompatybilne zamienniki z powodzeniem stosowane w wielu szpitalach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kompatybilne zamienniki.**

**3. Pytanie - Pakiet 45 poz.5**

Czy Zamawiający w ww. pozycji ma na myśli papier do Mortara Eli o wymiarach 215x280x250?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**4. Pytanie - Projekt umowy &5 ust.3**

Prosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji i wymianu towaru na wolny od wad do 5 dni roboczych. Termin 3 dni jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności, odebrania wadliwego towaru z siedziby Zamawiającego. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**5. Pytanie**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 48 w pozycji 1 dopuści dren w rozmiarach 12 i 15 CH, spełniający pozostałe wymagania SIWZ**

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**6. Pytanie**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 70** w pozycji 1 dopuści zestaw dostępny w rozmiarach: 9CH, 12 CH i 15 CH (rozmiary do wyboru przez Zamawiającego); zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ i kompatybilny z pozycją 2 w Pakiecie 70.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**7. Pytanie**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 76 w pozycji 1 dopuści rurkę wykonaną z mieszaniny silikonu i PCW, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ.**

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**8. Pytanie**

Czy **Zamawiający w Pakiecie 90** w pozycji 1 dopuści rurkę tracheotomijną z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej (przewód do odsysania wbudowany w ściankę rurki) z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft-Seal, z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

rodzaju i średnicy mankietu, wykonaną z termoplastycznego PCW, posiadającą elastyczny, przezroczysty uchwyt z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki. Sterylne, pakowane w opakowanie typu blister. Dostarczana łącznie z taśmą do mocowania. Rozmiary od 6,0 mm do 10,0 mm co 1,0 mm oraz 7,5 mm i 8,5 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### 9. Pytanie

Czy **Zamawiający** w **Pakiecie 92** zgodzi się na wydzielenie **pozycji 1** (rurki tracheostomijnej silikonowej) do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 10. Pytanie

Uprzejmie **prosimy** o dopuszczenie w **pakiecie nr 71:**

##### **Poz. 1)**

Igły do podawania botoksu do pęcherza neurogenego o następujących cechach/parametrach:

- Wygodny uchwyt z igły z łącznikiem Luer-Lock,
- Elastyczna, odporna na złamanie igła umieszczona w ochronnej tubie,
- Igła o dł. 4 mm, śr. 6 CH ze szlifem pod kątem 15°, dł. części roboczej 66 cm,
- Blokada na uchwycie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 11. Pytanie

Czy **Zamawiający** w **Pakiecie 54** dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry, nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0,5% chlorheksydyną o rozmiarze 120x125 mm. Pakowane pojedynczo w saszetki. Opakowanie zbiorcze 100szt. Znak CE.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 12. Pytanie - Pakiet 94 Poz.1

Czy **Zamawiający** dopuści zaoferowanie protez trzustkowych o średnicach 7Fr/50mm lub 7Fr/70mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 13. Pytanie - Pakiet 94 Poz.2

Czy **Zamawiający** dopuści zaoferowanie protez trzustkowych o średnicach 7Fr/30mm lub 7Fr/50mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 14. Pytanie - pakiet 57 pozycja 1

Czy **Zamawiający** w pozycji 1 pakiet 39 do postępowania opatrunkiem hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 15. Pytanie - pakiet 57 pozycja 1

Czy **Zamawiający** wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 16. Pytanie

Czy **Zamawiający** zgodzi się na dopuszczenie w **pakiecie 40 poz. 1a** nakłuwaczy automatycznych 21G o głębokości nakłucia 1,8 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 17. Pytanie

Czy **Zamawiający** zgodzi się na dopuszczenie w **pakiecie 40 poz. 1b** nakłuwaczy automatycznych 21G o głębokości nakłucia 2,4 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 18. Pytanie



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Uprzejmie prosimy o wydzielenie **poz. 1 a i 1b z pakietu nr. 40** i utworzenie z nich dwóch odrębnych pakietów. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 19. Pytanie - Pakiet 91

Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozprzewadającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm<sup>2</sup>, bez ograniczenia mocy maksymalnej. Powierzchnia całkowita 170cm<sup>2</sup>. Wymiary 176x122mm, grubość 1 mm. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Pakowane po 50szt?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 20. Pytanie - do pakietu 70:

Czy Zamawiający w Pakiecie 70 w pozycji 1 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej - torakocentezy i paracentezy (Turkel), sterylny; skład zestawu: igła Veresa, strzykawka luer-lock 50ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenażowego bez otwierania systemu, worek o poj. 2000ml.; worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty; igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy zapobiegający powstawaniu odmy oraz dwu kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa; zestaw z cewnikiem poliuretanowym długości 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8f/ch; zestaw jest obecnie stosowany w szpitalu zgodnie z ubiegłoroczną umową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### 21. Pytanie - Pakiet nr.30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 30 poz 13 i 14 co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 22. Pytanie - Pakiet nr 56

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 56 w poz. 1 i 2 materiału hemostatycznego z utlenionej, regenerowanej celulozy w 100% pochodzenia roślinnego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 23. Pytanie - Pakiet nr 56

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 56 w poz. 1 materiału hemostatycznego o rozmiarze 2,5 cm x 5,1 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 24. Pytanie - Pakiet nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 65 poz 1 i 2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 25. Pytanie - Pakiet nr 65

Czy Zamawiający dopuści w pak. 65 w poz 1 i 2 zaoferowanie żelu w ampułkostrzykawkach o gramaturze 6,18 g i 12,36 g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### 26. Pytanie dotyczy Pakietu nr 88- Dostawa czujników i przetworników, do poz. 1.:

Zwracamy się zapytaniem do Zamawiającego czy dopuści w pozycji nr 1 czujnik Flo Trac do ciągłego pomiaru rzutu serca o długości linii 210 cm kompatybilny z platformą EV?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 27. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 3-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości: 10-12 ml; lub 20-24 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 28. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 1-4



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z informacją na opakowaniu jednostkowym: wolną od ftalanów, i PVC?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**29. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z nazwą producenta na cylindrze?

**Odpowiedź: Nie.**

**30. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze innym niż mleczne / białe,

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**31. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze tła niebieskim i przezroczystym cylindrem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**32. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

**Odpowiedź: Tak.**

**33. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

**Odpowiedź: Nie.**

**34. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga przedłużacza do pomy infuzyjnej posiadającego Średnice wewnętrzna drenu 1,2 mm??

**Odpowiedź: Nie.**

**35. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 6**

Czy Zamawiający będzie wymagał przedłużacze o długości 150 cm i 200 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**36. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 7**

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**37. Pytanie, Zadanie 15, Poz. 7**

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójne uszczelnienie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**38. Pytanie, Zadanie 16, Poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,4 x 13 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**39. Pytanie, Zadanie 16, Poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,33 x 13 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**40. Pytanie, Zadanie 16, Poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**41. Pytanie, Zadanie 16, Poz. 2**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,5 x 16 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**42. Pytanie, Zadanie 17, Poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek do pomp posiadające oświadczenie producenta o kompatybilności z pompami firmy B Braun?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**43. Pytanie, Zadanie 20, Poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzaśku

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak poz. 2 w pakiecie 20.**

**44. Pytanie, Zadanie 20, Poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej 2 paski radioceniujące?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak poz. 2 w pakiecie 20.**

**45. Pytanie, Zadanie 20, Poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej poniższe rozmiary :

Zielony	18 G	1,3 x 45
	18 G	1,3 X 32
Różowy	20 G	1,1 x 32

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak poz. 2 w pakiecie 20.**

**46. Pytanie, Zadanie 47, Poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga aparat do przetaczania krwi z zaciskiem rolkowym posiadającym uchwyt na dren i zabezpieczenie igły biorczej po użyciu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**47. Pytanie, Zadanie 47, Poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu do przetaczania krwi z odpowietrznikiem, reszta zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**48. Pytanie, Zadanie 47, Poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**49. Pytanie, Zadanie 66, Poz. 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej L. L. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości: 5-6 ml, 10-12 ml; lub 20-22 ml?

**Odpowiedź: Tak, z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych wymogów.**

**50. Pytanie, Zadanie 66, Poz. 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej L. L. wykonaną z :cylinder - polipropylen a tłok - polietylen?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**51. Pytanie - Dotyczy Pakietu nr 51 poz. 1- 3**

Czy Zamawiający dopuści maski mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**52. Pytanie - Dotyczy Pakietu nr 51 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, spełniający pozostałe wymagania?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**53. Pytanie - Dotyczy Pakietu nr 51 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści maski bez silikonowych zastawek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**54. Pytanie 1, pakiet 37**

Czy Zamawiający dopuści, jako równoważny, worek na wymiociny z absorbentem, ze sztywnym ustnikiem (plastikowym) obejmującym usta pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona, ustnik ma wcięcie służące do szczelnego zamknięcia, o wymiarach 34x17cm, jednorazowy, przeźroczysty umożliwiający wizualne badanie treści, wyrób medyczny grupa I, znak CE, opakowanie zawierające 50 sztuk – z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Opisany przedmiot zamówienia jest powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia i w pełni wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak.**

**55. Pytanie 2 - dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź: Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j.)**

**56. Pytanie do Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania o wadze 3g zamiast 2g? Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**57. Pytanie - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 13, poz. nr 1:**

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, z plastikową osłonką na taśmie, jednorodną, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość max. 1870 µm, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki **oraz**

1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej do metody załonowej?

W razie wyrażenia zgody na którąkolwiek z w/w pozycji zwracamy się z uprzejmą prośbą o jej/ich wydzielenie i utworzenie odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**58. Pytanie - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 13, poz. nr 2:**

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, z plastikową osłonką na taśmie, jednorodną, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość max. 1870 µm, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki, nieregulowana, bez wycięcia pod cewką, bez 10 nici **oraz**

2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych, prawa i lewa do implantacji przez otwory zasłonięte, bez pamięci powrotnej?

W razie wyrażenia zgody na którąkolwiek z w/w pozycji zwracamy się z uprzejmą prośbą o jej/ich wydzielenie i utworzenie odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**59. Pytanie - Dotyczy zapisów SIWZ Roz. VI, pkt 3:**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

**Odpowiedź: Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j.)**

**60. Pytanie - Pakiet 3**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**61. Pytanie dotyczące umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy nastąpiło wezwanie do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**62. Pytanie - Pakiet 15, poz. 1-4**

Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**63. Pytanie - Pakiet 15, poz. 1-4**

Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą nierozszerzoną?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**64. Pytanie - Pakiet 15, poz. 5,7**

Czy zamawiający wydzieli poz.5,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**65. Pytanie - Pakiet 18, poz.1,**

Czy zamawiający dopuści przyrządy bez testów jak w opisie przedmiotu zamówienia, bez dokumentów potwierdzających badania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**66. Pytanie - Pakiet 18, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorczą dwukanałową, trójłasczyczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**67. Pytanie - Pakiet 18, poz.1**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**68. Pytanie - Pakiet 18, poz.1**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**69. Pytanie - Pakiet 18, poz.1**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**70. Pytanie - Pakiet 47, poz.1**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepl na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**71. Pytanie - Pakiet 47, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepl na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**72. Pytanie - Pakiet 47, poz.1**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**73. Pytanie - Pakiet 47, poz.1**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**74. Pytanie - Pakiet 30, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**75. Pytanie - Pakiet 30, poz. 7**

Czy zamawiający dopuści spodenki o gramaturze min. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**76. Pytanie - Pakiet 37, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, ustnik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**77. Pytanie - Pakiet 51, poz. 1-3**

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o dł. ok. 200 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**78. Pytanie - Pakiet 66, poz.1-3**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę posiadającą naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**79. Pytanie - Pakiet nr 42 opatrunki, pozycja 2c (12x19)**

w związku z wycofaniem opatrunku w rozmiarze 12x19 prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków **w rozmiarze 15x20.**

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**80. Pytanie - Zadanie 26 poz.1a**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową, jałową, absorbującą, miękką tamponadę nosa wykonaną z PVA z nitką. Wymiary cm 8 cm x 2 cm x 1,5 cm. ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**81. Pytanie - Zadanie 26 poz.1c**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową, jałową, absorbującą, miękką tamponadę nosa wykonaną z PVA z nitką. Wymiary cm 5,5 cm x 1,5 cm x 1 cm. ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**82. Pytanie - Zadanie 55**

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyczny powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami in vitro. Szczepy MRSA, MRSE, VRE, E.Coli potwierdzone w badaniach, PRSP w instrukcji producenta. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm. 1 op.=12 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**83. Pytanie - Zadanie 74 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany, jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 3 do 4 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**84. Pytanie - Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem o kroju prostym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**85. Pytanie - Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o długościach M – 124cm, L – 128CM, XL – 138cm i XXL – 157cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**86. Pytanie - Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**87. Pytanie - Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o długościach M – 124cm, L – 128CM, XL – 138cm i XXL – 157cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**88. Pytanie - Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem o długości 7,5cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**89. Pytanie - Pakiet 5**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający dopuści zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 - 7,5 cm na drugiej części fartucha?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**90. Pytanie - Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści pylenie 2,5 log10?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**91. Pytanie - Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na wypychanie na sucho 200kpa i na mokro 179,3kpa?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**92. Pytanie - Pakiet 15, pozycja 1 - 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z białym tłokiem kontrastującym z przezroczystym cylindrem strzykawkę, z czytelną i trwałą skalą rozszerzoną o 10%, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**93. Pytanie - Pakiet 15, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 12000 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**94. Pytanie - Pakiet 18, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści bezpieczny, grawitacyjny przyrząd infuzyjny do przetaczania płynów/leków o poniższej specyfikacji:**

- Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażony w Air Pass , który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia
- Opatentowana zastawka (pływak) umieszczona w komorze kroplowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiega wstęcnemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15 µm umieszczony na końcu drenu
- Miękki elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów
- Niepirogenny
- Jednorazowy, sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**95. Pytanie - Pakiet 19, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z odpowietrznikiem zamykanym klapką?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**96. Pytanie - Pakiet 22, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny bez dodatkowego portu iniekcyjnego w kraniku?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**97. Pytanie - Pakiet 22, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kranik był odporny na leki do chemioterapii?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**98. Pytanie - Pakiet 22, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby odporność na działanie leków była potwierdzona badaniami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**99. Pytanie - Pakiet 23, pozycja 1**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużeniem 25cm, bez dodatkowego portu iniekcyjnego w kraniku?  
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**100. Pytanie - Pakiet 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kranik był odporny na leki do chemioterapii?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**101. Pytanie - Pakiet 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby odporność na działanie leków była potwierdzona badaniami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**102. Pytanie - Pakiet 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki górne o długości 43cm i troki dolne o długości 37cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**103. Pytanie - Pakiet 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę o barierowości bakteryjnej 99,99%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**104. Pytanie - Pakiet 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę o barierowości bakteryjnej 99,88%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**105. Pytanie - Pakiet 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę 3 warstwową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**106. Pytanie - Pakiet 30, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne ze stali węglowej, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**107. Pytanie - Pakiet 30, pozycja 13**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania stazy bezlateksowej dostępnej w 2 kolorach?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**108. Pytanie - Pakiet 30, pozycja 17**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania pojemnika na śluz 40ml z kontrolą siły ssania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**109. Pytanie - Pakiet 30, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim, z krótkim rękawem, wiązana na troki przy szyi oraz w pasie, dostępną w rozmiarach S, M, L i XL?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**110. Pytanie - Pakiet 31, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści dotychczas stosowane w Państwa placówce silikonowe butelki do drenaży ran o pojemności 100ml o poniższej specyfikacji:

- Wykonane z 100% biokompatybilnego silikonu
- System niskociśnieniowy zapewnia delikatne ssanie i minimalizuje ryzyko traumatyzacji tkanek
- Płaskie denko do łatwego postawienia butelki
- Wyposażone z zastawkę antyzwrotną
- Wyposażony w dwa wloty: jeden do podłączenia drenu, drugi do wytworzenia podciśnienia
- Wytłoczona, dokładna skala na butelce
- Wyposażone w uchwyt na łóżko lub do mocowania na pacjencie
- Sterylne
- Podwójnie pakowane: zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**111. Pytanie - Pakiet 31, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,9x6,2cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**112. Pytanie - Pakiet 31, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę zarejestrowaną jako wyrób biobójczy i objętą 8% stawką podatki VAT, jak dotychczas stosowaną w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**113. Pytanie - Pakiet 43, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nerki jednorazowe o pojemności całkowitej 900ml / użytkowej 300ml, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**114. Pytanie - Pakiet 43, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści kaczki jednorazowe o pojemności 875ml, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**115. Pytanie - Pakiet 45, pozycje 2 - 3**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania papierów oryginalnych (Sony / Mitsubishi, Japonia), gwarantujących jakość i trwałość wydruku, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**116. Pytanie - Pakiet 47, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania sondy żołądkowej silikonowej o długości min. 1200mm, ze zintegrowaną zatyczką?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**117. Pytanie - Pakiet 49, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania g.d.o. z otworem centralnym oraz dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi?, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**118. Pytanie - Pakiet 50, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania zestawu do g.z.m. z drenem dwukanałowym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**119. Pytanie - Pakiet 51, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**120. Pytanie - Pakiet 51, pozycja 2**

Czy Zamawiający używając zapisu: „przeznaczona do podawania tlenu z precyzyjną regulacją stężenia”, ma na myśli maskę z regulowaną dyszą Venturi’ego?

**Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją SIWZ – Zamawiający ma na myśli maskę przy użyciu której będzie mógł ustawić precyzyjny przepływ tlenu potrzebny pacjentom.**

**121. Pytanie - Pakiet 51, pozycje 1 - 3**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania sterylnych masek tlenowych w opakowaniach folia/papier?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**122. Pytanie - Pakiet 52, pozycje 2**

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20sekund w 800W?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**123. Pytanie - Pakiet 52, pozycje 3**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, spełniającą pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**124. Pytanie - Pakiet 66, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 140 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**125. Pytanie - Pakiet nr 24**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie znanego i używanego obecnie przez Zamawiającego złącza niskociśnieniowego (prostego) o dł. 150 cm i limicie ciśnienia 325 PSI z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym w pełni kompatybilnym z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Medrad Stellant CT D.

Na podstawie parametrów technicznych systemu, automatyczny wstrzykiwacz kontrastu Medrad Stellant CT D pracuje w zakresie ciśnienia od 100 do 325 PSI, więc złącze o limicie ciśnienia 325PSI jest w zupełności wystarczające.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**126. Pytanie dotyczy pakiet nr 1, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120cm	150cm	58cm
L	130cm	150cm	59cm
XL	140cm	160cm	61cm
XXL	150cm	170cm	63cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Fartuch ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa, pakowany razem z 2 ręcznikami 30 x 40 cm . Opakowanie papierowo-foliowe z nadrukowaną etykietą główną ( w części papierowej) wyposażone w 2 naklejki transferowe zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz nazwę importera. Wyraźne oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki widocznej przed rozłożeniem. Jednocześnie w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania prosimy o odstąpienie od wymogu odporności na alkohole.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**127. Pytanie dotyczy pakiet nr 5, poz.1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych o poniższym opisie i parametrach:

Sterylny chirurgiczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35 g/m<sup>2</sup>, rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości 6 cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szywy wykonane techniką ultradźwiękową , w części szyjnej zapięcie na rzep o szerokości 1,5 cm i długości 2 x 10 cm, troki mocowane ultradźwiękowo. Fartuch ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa Oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki widocznej przed rozłożeniem. Oznaczenie rodzaju fartucha umieszczone na etykiecie głównej. Zgodność z normą z EN13795 potwierdzona deklaracją zgodności. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji, zawierające 2 naklejki transferowe zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz nazwę importera. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120 cm	163 cm	60 cm
L	130 cm	167 cm	64 cm
XL	135 cm	171 cm	68 cm
XXL	145 cm	175 cm	72 cm
XXXL	155 cm	180 cm	76 cm



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 2cm
------------	---------	---------	---------

Termin ważności 5 lat. Fartuch o poniższych parametrach:

Pylenie	EN ISO 9073-10	LOG <sub>10</sub> (liczba nitek)	2.5
Odporność na prześlakanie płynów	EN 20811	cm H <sub>2</sub> O	49.5
Siła wypychania - na sucho	EN ISO 13938-1	kPA	140
Siła wypychania - na mokro	EN ISO 13938-1	kPA	130
Siła rozciągania - na sucho	EN 29073-3	N	95
Siła rozciągania - na mokro	EN 29073-3	N	90

Parametry potwierdzone kartą danych technicznych

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**128. Pytanie - PAKIET NR 4**

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ubrania operacyjnego w rozmiarze S- XXL, wykonanego z włókniny typu SMMS, w którym bluza wyposażona jest w 2 kieszenie umiejscowione w części dolnej z prawej i lewej strony, pakowanego w torebki foliowe bez etykiety ( etykieta na opakowaniu zbiorczym)? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**129. Pytanie - PAKIET NR 5**

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego fartucha chirurgicznego:

- wykonanego z włókniny typu SMS o min. gramaturze 35g/m<sup>2</sup>,
- posiadającego rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm.,
- wiązanego na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku, mocowane ultradźwiękowo
- posiadającego szwy wykonane techniką ultradźwiękową,
- w części szyjnej zapinanego na taśmę wielokrotnego użytku dopasowującą produkt do kształtu ciała operatora na wysokości barków,
- posiadającego oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia widoczne przy złożonym fartuchu,
- pakowanego w opakowanie bez wskaźnika sterylizacji z 2 naklejkami do dokumentacji, fartuch bez lateksu, jednakże bez potwierdzenia na etykiecie.
- w rozmiarze M-115, L-125, XL-140, XXL-155.
- z terminem ważności min. 3 lata
- o wytrzymałości na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 40N w kierunku poprzecznym; pyleniu max 2,5 log<sub>10</sub>; odporności na przenikanie cieczy min. 40cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałości na wypychanie na sucho 139kPa, na mokro min 121kPa ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**130. Pytanie - ZAPISY SIWZ / PROJEKT UMOWY**

**ROZDZIAŁ II OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, PKT. 1**

**ROZDZIAŁ VIII DODATKOWE ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY, PKT. 8-9**

**FORMULARZ OFERTY, PKT. 10-11**

**PROJEKT UMOWY §1, ust. 3 i 4, §2, ust. 1, § 4, ust. 4, § 6, ust. 7, § 9, ust. 1, pkt. 1.3 i 1.4**

zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy w/w zapisach nie doszło do omyłki dotyczącej przedmiotu zamówienia? Pytanie nasze wynika z faktu, iż w Pakiecie nr 4 znajdują się ubrania operacyjne, nie szafy, w Pakiecie nr 6 są prześcieradła, maty, osłony nie wózki a w Pakiecie nr 8 czujniki ICP nie monitor.





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. W pakietach 4, 6 i 8 Zamawiający wymaga dodatkowo użyczenia towarów określonych w formularzu asortymentowo cenowym oraz pakiet 8 w poz. 4 zawiera dzierżawę modułu.**

**131. Pytanie pakiet 1, pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych, które posiadają opakowanie typu folia-folia. Występują w rozmiarach: M, L, XL, XXL-L zamiast M, L, XL, XXL.  
Długości fartucha: M – 121 cm, L – 121 cm, XL – 132 cm, XXL-L – 148 cm. Sterylizacja radiacyjna. Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**132. Pytanie pakiet 5, pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Sterylny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m<sup>2</sup>, rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości 6 cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2,5cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu.

Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu. Rozmiary L - 127, LL - 151, XL-127, XLL-152. Termin ważności 5 lat. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log10; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 149 kPa, na mokro 125 kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**133. Pytanie - Pakiet 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego z rękawami wszytymi w sposób prosty, dostępnego w rozmiarach S/M- 120 cm, L- 130 cm, XL- 150 cm, XL long- 170 cm, z dwiema etykietami samoprzylepnymi zawierającymi nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**134. Pytanie - Pakiet 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, wiązanego na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, poliestrowe mankiety o długości 8 cm. Fartuch posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki umieszczonej na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Dostępny w rozmiarach S/M- 120 cm, L- 130 cm, XL- 150 cm, XXL- 150 cm large. Odporność na przenikanie cieczy 41 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na rozciąganie na sucho w kierunku wzdłużnym i poprzecznym oraz wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro powyżej wartości wymaganych przez Zamawiającego. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Brak wskaźnika sterylizacji. Fartuch bez lateksu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**135. Pytanie - Pakiet 28**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski chirurgicznej czterowarstwowej w kolorze zielonym wykonanej z przyjaznej dla skóry włókniny o gramaturze wyższej niż Zamawiający wymaga, z przezroczystą, antyrefleksyjną i nie zachodzącą parą osłoną na oczy. Długość troków: górny min. 40,5 cm, dolny min. 35,5 cm Zgodna z normą 14683, typ IIR, BFE > /=98 %. Pakowana po 25 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem odpowiedniego przeliczenia zaoferowanych opakowań.**

**136. Pytanie**

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**137. Pytanie**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją SIWZ.**

### 138. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

**Odpowiedź: Nie.**

### 139. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 3, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych: w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu; z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepco-rzepami; posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu; z falbankami wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wypływowi moczu i kału; posiadające anatomiczny kształt oraz pojedynczy wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor, informujący o konieczności zmiany produktu tak samo dobrze jak wskaźnik podwójny; posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; o masie 1 sztuki pieluchomajtki co najmniej 95g, o chłonności co najmniej 2400g wg normy ISO 11948-1; o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 73cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 130cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postępowania wyłącznie produkty firmy TZMO – markę Seni. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### 140. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 3, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych: w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu; z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepco-rzepami; posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu; z falbankami wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wypływowi moczu i kału; posiadające anatomiczny kształt oraz pojedynczy wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor informujący o konieczności zmiany produktu tak samo dobrze jak wskaźnik podwójny; posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; o masie 1 sztuki pieluchomajtki co najmniej 113g, o chłonności co najmniej 2700g wg normy ISO 11948-1; o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 92cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 160cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postępowania wyłącznie produkty firmy TZMO – markę Seni. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### 141. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 3, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dorosłych: w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu; z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepco-rzepami; posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu; z falbankami wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wypływowi moczu i kału; posiadające anatomiczny kształt oraz pojedynczy wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor informujący o konieczności zmiany produktu tak samo dobrze jak wskaźnik podwójny; posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; o masie 1 sztuki pieluchomajtki co najmniej 118g, o chłonności co najmniej 2750 g wg normy ISO 11948-1; o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 120cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 1170cm?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postępowania wyłącznie produkty firmy TZMO – markę Seni. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 142. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 3, pozycja: 4): pieluchomajtki dla dorosłych: w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu; z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza; z czterema trójwarstwowymi, elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepco-rzepami; posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu; z falbankami wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wypływowi moczu i kału; posiadające anatomiczny kształt oraz pojedynczy wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor informujący o konieczności zmiany produktu tak samo dobrze jak wskaźnik podwójny; posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta; o masie 1 sztuki pieluchomajtki co najmniej 170g, o chłonności co najmniej 3080g wg normy ISO 11948-1- znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów; o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 175cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 250cm, w rozmiarze XXXL - nomenklatura nazw rozmiarów może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu; pakowane a'8 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postępowania wyłącznie produkty firmy TZMO – markę Seni. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 143. Pytanie do pakietu 7

W związku ze zmianą urządzenia do terapii HFNC wysokoprzepływową w Oddziale intensywnej terapii na inne urządzenie wysokiej technologii o poniższych korzystniejszych parametrach ;

**-Wbudowany mikser gazów**, pozwalającym na precyzyjne ustawienie FiO2 w zakresie 21% - 100%, bez potrzeby dołączania zewnętrznego przepływomierza tlenu.

-Sterowanie stężeniem tlenu (FiO2 21% - 100 %) **z pozycji urządzenia**, wraz z funkcją Auto-Control (możliwość ustawienia alarmów dolnej i górnej granicy stężenie tlenu)

**-Przepływ gazów z prędkością aż do 80 l/min** – co przyczynia się do efektywniejszego zmniejszenia przestrzeni martwej i uzyskania większego ciśnienia dodatkiego PEEP (w stosunku do innych aparatów podających gazy z prędkością max 60 l/min)

-Automatyczny system osuszania układu oddechowego

prosimy o zmianę opisów parametrów w pakiecie 7 na parametry podane poniżej ;

**Układ do oddychania ogrzany i nawilżonym powietrzem** z samo napełniającą się komorą. Układ oddechowy do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula) o długości 185 cm. Odcinek wdechowy podgrzewany wyposażony w zatopioną grzałkę w ściankach układu oddechowego eliminujący skropliny w układzie w drenie z wbudowanym czujnikiem temperatury oraz zintegrowany ruchomy klips do mocowania.

Przepływ gazów w zakresie 2 – 80 L/min.

Zakończenie układu wykonane z elastycznej końcówki, zapewniające prawidłowe podłączenie do kaniul nosowych i interfejsu do tracheostomii.

Układ zapewniający pracę w zakresie przepływów 2 – 80 L/min. w zależności od wyboru rodzaju trybu pracy urządzenia. Komplet zawiera adapter z komorą nawilżacza z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą pływak zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego.

Komora wyposażona w specjalny uchwyt do demontażu z urządzenia.

Komora wyposażona w nakłuwacz z odpowietrznikiem, oraz wskaźnik poboru wody.

Układ oddechowy wraz z adapterem i komorą tworzy komplet tzn. znajdują się w jednym opakowaniu. Na opakowaniu czytelna data produkcji.

Okres przydatności: 5 lat od momentu produkcji

14 dniowy okres użytkowania u jednego pacjenta



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

**Kaniuła donosowa do terapii tlenowej HFNC** (high flow nasal cannula). przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi Kaniuła wyposażona jest w regulowany pasek zakładany na głowę, umożliwiającą zamocowanie kaniuli na twarzy pacjenta.

- rozmiar S (przepływ gazów 10-50 L/min)
  - rozmiar M (przepływ gazów 10-80 L/min)
  - rozmiar L (przepływ gazów 10-80 L/min)
- 14 dniowy okres użytkowania u jednego pacjenta

**Adapter** do tracheostomii

14 dniowy okres użytkowania u jednego pacjenta

**filtr** zapewniający dopływ czystego powietrza, zalecany do wymiany co 1 miesiąc

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z modyfikacją SIWZ.**

#### 144. Pytanie - Pakiet 52, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści równoważną j.u. myjkę co mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi neutralnym PH 5,5 spełniająca poniższe parametry, termin ważności 3 lata od daty produkcji:

- Prostokątna ściereczka nasączona środkiem myjącym
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 12 x 20 cm
- Gramatura 100g/m<sup>2</sup>
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 24 sztuki

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem posiadania badań mikrobiologicznych określonych w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### 145. Pytanie - Pakiet 52, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści j.u. czepek do bezwodnego mycia głowy zawierający m.in. w składzie.: dimetikon, wyciąg z aloesu, witamina B5, Witamina E, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej oraz hamujące rozwój m.in. grzybów, pleśni. . Możliwość podgrzania produktu w kuchenke mikrofalowej (700W) przez 20, bez lateksu, zarejestrowany jako wyrób kosmetyczny?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### 146. Pytanie - Pakiet 52, pozycja 3-

Czy zamawiający dopuści równoważną j.u. myjkę do mycia ciała w formie owalnej rękawicy co mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi neutralnym PH 5,5 spełniająca poniższe parametry, termin ważności 3 lata od daty produkcji

- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100g/m<sup>2</sup> (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m<sup>2</sup> (część tylna bez mydła
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem posiadania badań mikrobiologicznych określonych w formularzu asortymentowo-cenowym.**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**147. Pytanie - Pakiet 59, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści jednorazową szczoteczkę do zębów, łączna długość 17,5 cm, opakowanie folia/papier, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**148. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie :

2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania z możliwością regulacji siły odsysania

2x Płyn bezalkoholowy do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydy

4x Roztwór płynu do płukania z 1,5% nadtlenu wodoru

4x Gąbka z funkcją odsysania z możliwością regulacji siły odsysania z zagiętą końcówką

6x Aplikator gąbkowy do nawilżania

6x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej

Każde pojedyncze pakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu po otwarciu opakowania. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I. Specjalne opakowanie w formie dyspensera, który umożliwia pobieranie zestawów we właściwej kolejności, możliwość postawienia na szafce pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**149. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej o następującym składzie:

-Dwie gąbki pokryte dwuwęglanem sodu z możliwością odsysania z zagiętą końcówką oraz z zastawką do regulacji siły odsysania

-Roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10ml)

-Żel nawilżający jamę ustną (3ml)

Każde pojedyncze pakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu po otwarciu opakowania Zestaw zarejestrowany klasy I?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**150. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej o następującym składzie:

\*Szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania

\*Aplikator gąbkowy do nawilżania

\*Roztwór 0,12% chlorheksydy (10 ml)

\*Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

Każde pojedyncze pakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu po otwarciu opakowania Zestaw zarejestrowany klasy I?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**151. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie :

2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania z możliwością regulacji siły odsysania

2x Płyn bezalkoholowy do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydy

4x Roztwór płynu do płukania z 1,5% nadtlenu wodoru

4x Gąbka z funkcją odsysania z możliwością regulacji siły odsysania z zagiętą końcówką

6x Aplikator gąbkowy do nawilżania

6x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej

Każde pojedyncze pakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu po otwarciu opakowania. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I. Specjalne opakowanie w formie dyspensera, który umożliwia pobieranie zestawów we właściwej kolejności, możliwość postawienia na szafce pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**152. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania

6x Roztwór 1,5% nadtlenu wodoru (10 ml)

4x Gąbka z funkcją odsysania i zagiętą końcówką

6x Aplikator gąbkowy do nawilżania





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

6x Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu po otwarciu opakowania. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I. Specjalne opakowanie w formie dyspensera, który umożliwia pobieranie zestawów we właściwej kolejności, możliwość postawienia na szafce pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**153. Pytanie - Pakiet 61, pozycja 4-6, 8-9**

Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 61 pozycję 5-6, 8-9 zawierający elektrody oraz papier do defibrylacji w jeden osobny pakiet, który zawierać będzie produkty należące do jednej grupy asortymentowej (np. Zadanie nr 7a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**154. Pytanie - Pakiet 93, pozycja 1**

Czy zamawiający odstąpi od parametru elektrody „ radioprzeierne”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**155. Pytanie Dotyczy pakietu Nr 12 Poz 12**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Pozycji 12. do osobnego pakietu, w celu umożliwienia złożenia oferty ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**156. Pytanie Dotyczy Pakietu Nr 13 Poz 1**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe systemy taśmy do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wiodącego producenta na rynku – renomowanej firmy Boston Scientific o poniższych parametrach:

- Taśma wykonana w 100% z polipropylenu
  - O porowatości 1180 – 1200 µm
  - Grubość taśmy 0,6 – 0,66 mm
  - brzegi taśmy w części podcewkowej wygładzone, mające na celu potencjalną redukcję podrażnień przedniej ściany cewki oraz zmniejszenie ryzyka deformacji siatki i utrzymanie jej integralności podczas naprężania; w pozostałej części taśmy brzegi niezgrzewane dla lepszego zakotwiczenia w tkance
  - wypustka środkująca identyfikująca środek taśmy oraz pomagająca w prawidłowym naprężeniu taśmy
  - system aplikacji w postaci igły o średnicy maks. 2,7 mm, z ergonomiczną rękojeścią i ruchomym elementem wypychającym ułatwiającym implantację taśmy
  - taśma przeznaczona do leczenia nietrzymania moczu u kobiet metodą TVT inside-outside
- Powyżej wymienione parametry oferowane są w miejsce parametrów wymaganych wymienionych w pozycji 1 zadania 13 SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**157. Pytanie Pakiet Nr 13**

Poz 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe systemy taśmy do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wiodącego producenta na rynku - renomowanej firmy Boston Scientific, o poniższych parametrach:

- taśma 100% polipropylenowa, monofilamentowa,
- o porowatości 1182 µm oraz szerokości 1,1 cm,
- grubość taśmy 0,66 mm,
- brzegi taśmy w części podcewkowej wygładzone – zgrzewane na gorąco na odcinku 4cm, mające na celu potencjalną redukcję podrażnień przedniej ściany cewki oraz zmniejszenie ryzyka deformacji siatki i utrzymanie jej integralności podczas naprężania; w pozostałej części taśmy brzegi niezgrzewane dla lepszego zakotwiczenia w tkance,
- wypustka środkująca identyfikująca środek taśmy oraz pomagająca w prawidłowym naprężeniu taśmy,
- plastikowe osłonki na ramionach taśmy zapewniające bezproblemowe przeprowadzenie taśmy przez struktury anatomiczne,



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

- taśma dostarczana wraz z dwiema jednorazowymi prowadnicami halo lub zakrzywionymi (do wyboru przez Zamawiającego),
  - taśma przeznaczona do leczenia nietrzymania moczu u kobiet metodą TOT outside-inside.
- Powyżej wymienione parametry oferowane są w miejsce parametrów wymaganych wymienionych w pozycji 2 zadania 13 SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**158. Pytanie – dotyczy pakietu nr 40 – Nakłuwacz**

Czy Zamawiający, w celu weryfikacji zgodności zaoferowanego przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia z opisem Zamawiającego zawartym w SIWZ, w razie wątpliwości będzie żądał na wezwanie próbek nakłuwaczy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**159. Pytanie**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**160. Pytanie – Dot. Pakietu nr 17**

Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki w pakiecie 17 poz. 1-3 mają pochodzić od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**161. Pytanie – Dot. Pakietu nr 17**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 1, 2 strzykawki renomowanego producenta 50ml z rozszerzeniem do 60ml skalowanej co 1ml na całej długości skali do pomp infuzyjnych z końcówką Luer lock, wkalibrowaną w pompy infuzyjne firmy B.Braun.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**162. Pytanie – Dot. pakietu nr 18, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 1 alternatywnego aparatu do przetoczeń o następujących parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji.
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji.
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory.( oznaczenie na opakowaniu)
- wentylowana/odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm, objętość wypełnienia drenu 18 ml.
- Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu **priming cap**, sterylny - EO,
- na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**163. Pytanie – Dot. pakietu nr 18, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 2 alternatywnego aparatu do przetoczeń o następujących parametrach:

- zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra z **pojedynczą skalą** pomiarową w zakresie 5-250 ml/h,
- Spike ABS, komora **wentylowana/odpowietrznik komory kroplowej ręczny z filtrem hydrofobowym i oleofobowym**
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 50mm, **ze skrzydełkami**
- długość drenu 180 cm, zestawu 191 cm, 150+30
- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- Wewn. średnica drenu 3 mm
- Klamra zaciskowa na drenie do zamknięcia infuzji
- Złącze luer lock **obrotowe**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

- Dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym i oleofobowym **priming cap**,
- sterylizowany EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 47 miesięcy od daty produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**164. Pytanie – Dot. pakietu nr 18, poz. 3, 4**

Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 18 poz. 3, 4** alternatywnego aparatu do przetoczeń o następujących parametrach :

- zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji;
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji.
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory.(oznaczenie na opakowaniu)
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- długość drenu 175 cm (152+23), całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 19 ml, łącznik Y z zaworem dostępu bezigłowego .
- Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu **priming cap**
- sterylny – EO,
- na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**165. Pytanie**

Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 18 poz. 1** alternatywnego aparatu do przetoczeń o następujących parametrach:

- zestaw do infuzji grawitacyjnej
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej
- Spike ABS, igła czterokanałowa/stożek
- Kompatybilny z lipidami
- Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- długość drenu 150cm, mleczny/zmatowiony
- Objętość wypełnienia drenu 11 ml
- średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
- Złącze luer lock stałe
- Komora kroplowa o długości 57mm
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod
- Opakowanie 250 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**166. Pytanie – Dot. pakietu nr 20, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 20 poz. 1** alternatywnej bezpiecznej kaniuli dożylnych o następujących cechach: wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, z 6 paskami kontrastującymi w promieniach RTG. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. **Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.** Dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta: Rozmiar 18Gx32mm i 45mm, 20Gx32mm, 22Gx25mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**167. Pytanie – Dot. pakietu nr 20, poz. 1**

Czy Zamawiający **w pakiecie 20 poz. 1** oczekuje kaniuli posiadającej otwór przy ostrzu igły, umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji? Pozwala to zwiększyć skuteczność kaniulacji za pierwszym razem i zmniejszyć liczbę nieudanych prób.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**168. Pytanie – Dot. pakietu nr 22, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 22 poz. 1 alternatywnego kranika o następujących cechach: trójdrożny, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona w kształcie rozetki, jednakowej długości z niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock. Wytrzymałość kranika 3 bary, objętość wypełnienia 0,2-0,22 ml, wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętnicznych i żylnych. Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie medyczne typu blister.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**169. Pytanie – Dot. pakietu nr 22, poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie 22 poz. 1 czy oferowany kranik ma posiadać przestrzeń martwą nie większą niż 0,22 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

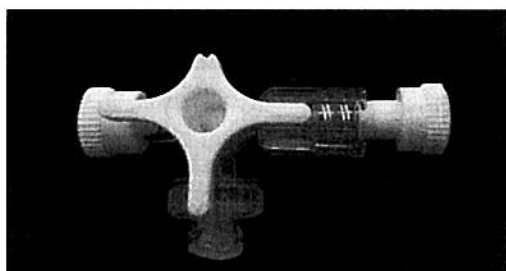
**170. Pytanie – Dot. pakietu nr 22, poz. 1**

Prosimy o odstąpienie w pakiecie 22 poz. 1 od wymogu przedstawienia badań 100% szczelności przez okres 96 godzin dla emulsji tłuszczowych, endoxanu, propofolu, w zamian za przedstawienie referencji z ośrodka onkologicznego, pracującego od wielu lat na oferowanych kranikach, podającego leki cytostatyczne silnie działające.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**171. Pytanie – Dot. pakietu nr 22 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 22 poz. 1 ma na myśli kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu posiadającego jedno z wejść zabezpieczone łącznikiem bezigłowym w technologii podzielnej membrany, zewnętrznie osadzonej na przezroczystym konektorze (która w całości obejmuje górną krawędź łącznika) łatwą do dezynfekcji.



**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**172. Pytanie – Dot. pakietu nr 23**

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie 23 poz. 1 czy oferowany kranik ma posiadać przestrzeń martwą nie większą niż 1,5 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**173. Pytanie – Dot. pakietu nr 23**

Prosimy o odstąpienie w pakiecie 23 poz. 1 od wymogu przedstawienia badań 100% szczelności przez okres 96 godzin dla emulsji tłuszczowych, endoxanu, propofolu, w zamian za przedstawienie referencji z ośrodka onkologicznego, pracującego od wielu lat na oferowanych kranikach, podającego leki cytostatyczne silnie działające.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**174. Pytanie – Dot. pakietu nr 66**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 66 poz. 1 strzykawki 3-częściowej w opakowaniu 125 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem przeliczenia ilości oferowanych opakowań.**

**175. Pytanie – Dot. pakietu nr 66**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 66 poz. 3 strzykawki 3-częściowej w opakowaniu 120 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem przeliczenia ilości oferowanych opakowań (należy zaakrąglić do pełnego opakowania górę).**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**176. Pytanie – Dot. pakietu nr 66**

Czy Zamawiający w pakiecie 66 poz. 1-3 wymaga strzykawek pochodzących od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**177. Pytanie – dotyczy Pakietu nr 5 Fartuch chirurgiczny**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMMMS 35g/m<sup>2</sup>, rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 6 cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 3,5cm, dł. 10-12,5 cm w zależności od rozmiaru; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha w postaci nadruku, umieszczone w dobrze widocznej części fartucha, umożliwiające odczytanie przed rozłożeniem go. Opakowanie ze oznaczeniem metody sterylizacji, z 4 naklejkami do dokumentacji z m.in. indeksem wyrobu, LOT, datą ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-126, L-137, XL-140, XXL-155 (+/-2cm). Termin ważności 5 lat. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 90N w kierunku wzdłużnym i 40N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,9 log10; odporność na przenikanie cieczy 40cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro 200kPa.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**178. Pytanie – dotyczy Pakietu nr 5 Fartuch chirurgiczny**

W związku z wejściem 26.05.2020 zapisów nowego rozporządzenia UE 2017/745, a co za tym idzie wymagań dla dystrybutorów odnośnie dostaw w odpowiednich opakowaniach (dyspenser kartonowy + opakowanie kartonowe transportowe) zapewniających sterylność dostarczanych produktów w warunkach transportu, aż do otwarcia opakowania w miejscu zastosowania, zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga, aby zaferowany w niniejszym postępowaniu asortyment był w ten sposób pakowany. Nie spełnienie bowiem zapisów nowego rozporządzenia na etapie składania ofert uniemożliwi z dniem wejścia nowych przepisów dostarczanie wyrobów sterylnych pakowanych inaczej aniżeli nakazuje rozporządzenie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**179. Pytanie – dotyczy Pakietu nr 65 Żele, worki – poz. 1,2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**180. Pytanie – dotyczy Pakietu nr 65 Żele, worki – poz. 1,2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 1 oraz 2 produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrzężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g) oraz 11ml (11g)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**181. PYTANIE DOTYCZY PAKIETU NR 91**

Czy Zamawiający dopuści Elektrode bierna jednorazowa, z dzielonym stykiem szerokości 2,5 cm, niekierunkowa o powierzchni czynnej 103cm<sup>2</sup>, o powierzchni ogólnej 168 cm<sup>2</sup>, z warstwą przewodzącego żelu w części aktywnej oraz z systemem ściśłego przylegania brzeżnego zapobiegającego przypadkowemu zalaniu w polu operacyjnym, wyposażona w system kontroli jakości styku REM, każda elektroda posiada etykiety gotowe do wklejenia do protokołu operacyjnego zawierające następujące informacje: nr referencyjny seria i data ważności?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**182. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. 1a. dopuści polisacharydowy środek hemostatyczny w postaci proszku, zawierającego 100% komponentów roślinnych. 1g proszku absorbuje 60ml płynu, pełna absorpcja w ciągu 48godzin. Opakowanie zawiera: 5x fiolka z proszkiem 2g+ ergonomiczny aplikator długości 8cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**183. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. 1b. dopuści polisachorydowy środek hemostatyczny w postaci proszku, zawierającego 100% komponentów roślinnych. 1g proszku absorbuje 60ml płynu, pełna absorpcja w ciągu 48godzin. Opakowanie zawiera: 5x fiolka z proszkiem 5g+ ergonomiczny aplikator długości 8cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**184. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 66 poz. 1-3 dopuści strzykawki op. a'100 sztuk z rozszerzoną skalą:

**5ml – rozszerzenie do 6ml,  
10ml - rozszerzenie do 12ml,  
20ml - rozszerzenie do 24ml?**

**Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**185. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 poz. 1-4 dopuści strzykawki z kontrastującym mlecznym tłokiem? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**186. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 poz. 5 dopuści strzykawkę 100ml cewnikową z podwójną skalą z jedną wymienną końcówką?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**187. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 1 dopuści strzykawkę 1ml do insuliny z wtopioną igłą 0,3x12,7 bez przestrzeni martwej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**188. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 1 dopuści strzykawkę 1ml do insuliny z dokładaną igłą 29Gx13mm bez przestrzeni martwej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**189. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 2 dopuści strzykawkę do tuberkuliny 1ml z dokładaną igłą 26Gx1/2 0,45x13 mm bez przestrzeni martwej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**190. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 2 dopuści strzykawkę do tuberkuliny 1ml z montowaną igłą 26Gx1/2 0,45X12mm bez przestrzeni martwej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**191. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 dopuści kaniulę dożylną typu bezpiecznego bez portu, cewnik wykonany z poliuretanu, filtr hydrofobowy na końcu przezroczystej komory wypływu, posiadająca 3 paski kontrastujące w RTG, z automatycznym plastikowym zabezpieczeniem igły w postaci zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, ze skrzydełkami mocującymi w kolorze odpowiadającym rozmiarowi? Rozmiary:

**18G 1,3x45 przepływ 100;  
20G 1,1x32 przepływ 61;  
22G 0,9x25 przepływ 36?**

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**192. Pytanie**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 w poz. 1, 3 i 4 odstąpi od wymogu dostarczenia dokumentu z przeprowadzonego testu i badań?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**193. Pytanie dot. pakietu 35 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów do respiratora transportowego ParaPac o dł. 1,2m wraz z zaworem, kapturkiem zabezpieczającym oraz kolankiem 22F-22M. Całość zestawu kompatybilna z ParaPac.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**194. Pytanie , dot. pakietu 35 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów do respiratora transportowego ParaPac Plus o dł. 1,2m wraz z zaworem, kapturkiem zabezpieczającym oraz linią do monitorowania. Całość zestawu kompatybilna z ParaPac Plus.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**195. Pytanie , dot. pakietu 59**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej szczoteczki do zębów wykonanej z jednego odlewu z możliwością odsysania. Łączna długość 18cm, długość części czyszczącej 1,5cm – smukła główka pozwala na dotarcie w niedostępne miejsca. Otwór odsysający od strony włosia. + Jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej. Długość całkowita 14,5cm, długość części gąbkowej 2,5cm. Opakowanie zawiera saszetkę chlorheksydu oraz kieliszek na środek czyszczący.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**196. Pytanie**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 90 rurkę tracheostomijna w rozmiarze od 6,5-10mm i kaniule wewnętrzna jednorazowa pakowana oddzielnie , pozostałe parametry BZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**197. Pytanie - Pakiet 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o następującym opisie:

Fartuch chirurgiczny sterylny zapewniający komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m<sup>2</sup>. Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankietu 6-8 cm. Wytrzymałość na rozzerwanie na sucho i na mokro min. 330 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami o wymiarach min. 30x39cm. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 3 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**198. Pytanie - Pakiet 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego kompletu chirurgicznego wykonanej z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>. Spodnie z możliwością regulacji obwodu pasa za pomocą taśmy, kolor niebieski, rozmiar XS-XLL. Bluza i spodnie pakowane oddzielnie, dzięki czemu istnieje możliwość indywidualnego doboru rozmiaru ubrań chirurgicznych do potrzeb personelu medycznego pozostałość zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**199. Pytanie - Pakiet 6. Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwoleźynowej, 5-cio warstwowej, zintegrowanej wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć pod pacjentem zmieniająca ilość warstw, samowygładzająca się; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Parametry

- chłonność min. 35ml/100cm<sup>2</sup>,

- gramatura podstawowa: 295 g/m<sup>2</sup>

- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.

- zgodne z ISO 9073-6: odprowadzanie wilgoci min. 45 mm w czasie 60s, wskaźnik chłonności min. 2650 %



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

- w zestawie z miękką, jednorazową poliestrową serwetą do repozycjonowania pacjenta w rozmiarze min.102 x152 cm o gramaturze 80 g/m2

Pragniemy zauważyć, że serweta przez lata była u Państwa w placówce wykorzystywana i nie spotkała się z żadnymi negatywnymi opiniami.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**200. Pytanie - Pakiet 6 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maty chłonnej na podłogę w rozmiarze 71 x 101 cm i o znacznie większej chłonności niż wymagana w SIWZ

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**201. Pytanie - Pakiet 6 poz.3-6**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 6 pozycji 3-6 tworząc odrębny pakiet np. 6A. Państwa zgoda umożliwi na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**202. Pytanie -**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w zakresie Pakietu 6 na poszczególne pozycje.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**203. Pytanie - Pakiet 62 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi. Lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**204. Pytanie - Pakiet 62 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy o szerokości cięcia co najmniej 36 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**205. Pytanie - Pakiet Nr 15 poz. 1-4:**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek dwuczęściowych posiadających tłok w kolorze mlecznym ze skalą odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki, Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek do jednorazowego użytku zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali tak jak stosowane?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**206. Pytanie - Pakiet Nr 15 poz. 4:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**207. Pytanie - Pakiet Nr 16 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml do insuliny, z wtopioną igłą 29Gx1/2 z minimalną przestrzenią martwą zgodną z normą ISO 7886-1

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**208. Pytanie - Pakiet Nr 16 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml tuberkulinowej, z igłą wtopioną 27Gx1/2 z minimalną przestrzenią martwą zgodną z normą ISO 7886-1

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**209. Pytanie - Pakiet Nr 16 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml tuberkulinowej, z igłą dołączoną 25Gx 5/8" z minimalną przestrzenią martwą zgodną z normą ISO 7886-1

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

**210. Pytanie - Pakiet Nr 17:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 50/60 ml. pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**211. Pytanie - Pakiet Nr 18, 19:**

Z uwagi na fakt, iż Zamawiający opisując powszechnie stosowane w służbie zdrowia aparaty do przetoczeń grawitacyjnych (wniosek na podstawie ilości sztuk) użył ponadnormatywnych wymagań w zakresie dwuczęściowej komory kroplowej, skuteczności filtra w odpowietrzniku, nazwy producenta wygrawerowanej na aparacie oraz testów wykonanych zgodnie z procedurą 36954C i ASTM2100 i ASTM2101 w laboratorium akredytowanym zgodnie z ISO/IEC17025, wskazujących na konkretny produkt firmy B.Braun, eliminując tym samym możliwość złożenia oferty z powszechnie stosowanymi na rynku aparatami do infuzji, co ogranicza ilość wykonawców mogących złożyć ofertę w w/w pakiecie oraz narusza zasadę uczciwej konkurencji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od powyższych wymogów i dopuszczenie aparatu do przetoczeń z elastyczną komorą kroplową, jednoczęściową, bez wygrawerowanej nazwy producenta na aparacie, pakowany w papier- folia, zaopatrzony w odpowietrznik z filtrem zgodny z normą ISO 8536-4:201. Pragniemy wskazać, iż normy ujęte w SIWZ dotyczą masek twarzowych, a ponadto opisane w SIWZ rozwiązanie: „Aparat do przetoczeń płynów wyposażony w zaciskacz z dodatkowym miejscem z boku na umieszczenie kolca po zakończonej infuzji, komora kroplowa dwuczęściowa (dolna miękka, górna twarda), całość pozbawiona ftalanów, nazwa producenta wygrawerowana na aparacie celem szybkiej identyfikacji, opakowanie folia-papier kolorystycznie odróżniające od przyrządu do przetaczania krwi. Miejsce na podwieszenie końcówki drenu w zacisku rolkowym. Skuteczność filtra w odpowietrzniku minimum 99,99999% dla bakterii i 99,999 dla wirusów . Test wykonany zgodnie z procedurą 36954C i ASTM2100 i ASTM2101 w laboratorium akredytowanym zgodnie z ISO/IEC17025. Skuteczność i test z badania potwierdzony odpowiednim dokumentem” nie tylko uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej, ale i powoduje podwyższenie ceny i zawyżenie wartości pakietu ponieważ opisane aparaty są droższe od powszechnie stosowanych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**212. Pytanie - Pakiet Nr 22, 23 poz. 1:**

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik ma być wyposażony w łącznik obrotowy umożliwiający swobodny obrót kranika wokół własnej osi przed i po podłączeniu do wkłucia,

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**213. Pytanie - Pakiet Nr 47 poz. 3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrobiologicznie czystego cewnika do podawania tlenu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**214. Pytanie - Pakiet Nr 47 poz. 6:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga cewników dł. 40 cm w rozm. CH6-CH24.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**215. Pytanie - Pakiet Nr 47 poz. 4:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje cewnika dufour pokrytego hydrożelem z balonem 50 i 80 ml do wyboru przez Zamawiającego podczas procesu składania zamówienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**216. Pytanie - Pakiet Nr 50 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny, z dwuświatłowym drenem łączącym 150 cm, łącznikiem do cewnika foley wyposażonym w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na moc 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

**217. Pytanie - Pakiet Nr 50 poz. 1:**

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby zestaw miał możliwość podwieszania na minimum 3 niezależne sposoby w zależności od potrzeb?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**218. Pytanie - Pakiet Nr 50 poz. 1:**

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby bezigłowy port do pobierania próbek był wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**219. Pytanie - Pakiet Nr 51 poz. 1-3:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy będzie oczekiwał, aby produkty z poz.1-3 nie zawierały lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**220. Pytanie - Pakiet Nr 51 poz. 1-3:**

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie, czy przez uniwersalne złącze Zamawiający ma na myśli łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego ?

**Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją SIWZ – Zamawiający ma na myśli łącznik uniwersalny do połączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego i gwintowanego.**

**221. Pytanie - Pakiet Nr 51 poz. 1-3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**222. Pytanie - Pakiet Nr 52 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m<sup>2</sup>), w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamkniętym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**223. Pytanie - Pakiet Nr 52 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, antybakteryjne, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m<sup>2</sup>), w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością substancji o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkoniowego oraz pielęgnującym aloesu i witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamkniętym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**224. Pytanie - Pakiet Nr 52 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepek: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżoną warstwą absorpcyjną o gramaturze 160 g/m<sup>2</sup>, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**225. Pytanie - Pakiet Nr 52 poz. 3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
im. Wojskowej Akademii Medycznej  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
Centralny Szpital Weteranów

- gotowej do użycia po aktywacji wodą, zgrzewanej termicznie, hipoalergicznnej, wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprzodzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm. 20 sztuk w op. jednostkowym

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**226. Pytanie - Pakiet Nr 59 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych wymogów.**

**227. Pytanie - Pakiet Nr 59 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister z wyprofilowaną przegrodą pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**228. Pytanie - Pakiet Nr 59 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy szczoteczka do zębów z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) ma być zarejestrowana do klasy IIa?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**229. Pytanie - Pakiet Nr 59 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**230. Pytanie - Pakiet Nr 59 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy będzie oczekiwał aby każde pojedyncze opakowanie zestawu pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalało na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**231. Pytanie - Pakiet Nr 61 poz. 4,5,6,9:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje łącznika dostępu żylnego z pozytywnym, negatywnym czy neutralnym ciśnieniem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**232. Pytanie - Pakiet Nr 61 poz. 4,5,6:**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**233. Pytanie - Pakiet Nr 61 poz. 9:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dodatkowy system chroniący cewnik przed napływem wstecznym krwi do światła cewnika przy zmianach ciśnienia krwi oznacza zawór z dodatkową wewnętrzną dwukierunkową membraną silikonową, kompensującą ciśnienie refluksu, zapobiegająca okluzji.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**234. Pytanie - Pakiet Nr 66 poz. 1-3:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być pakowane w opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne)

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



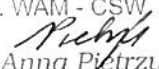
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. Wojskowej Akademii Medycznej  
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
 Centralny Szpital Weteranów

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenia do odrębnych pakietów, które wiążą się z utworzeniem nowego pakietu. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania publikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego, odrębnego pakietu.**

**Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów u innych niż opisane w SIWZ zaznaczyć, iż parametr / zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SIWZ.**

2/ Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 – j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zmodyfikowana SIWZ dostępna jest do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych  
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny  
 im. WAM - CSW  
  
 mgr Anna Pietrzyk

