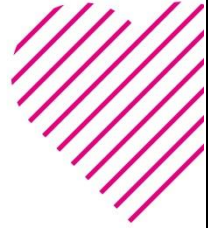




**SZPITAL KLINICZNY**  
**IM. KAROLA JONSCHERA**  
**Uniwersytetu Medycznego**  
**im. Karola Marcinkowskiego**  
W POZNANIU



Nasz znak ZP 12/24

Poznań, dnia 27.03 2024 roku

**Szanowni Wykonawcy !**

**Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawa jałowego sprzętu medycznego - 21 pakietów**

**I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :**

**1. W SWZ w załączniku nr 7 „ Projekt umowy” § 7 ust. 3 zmiana polega na zastąpieniu słów o brzmieniu „2 dni roboczych” na „3 dni roboczych” ( zmiana zaznaczona pogrubioną czcionką)**

**Po zmianach :**

#### § 7

##### **Termin gwarancji i ważności**

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony towar , którego termin obowiązywania będzie zgodny z datą ważności na opakowaniu.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12 miesięcy od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń w dostarczonym towarze, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązuje w terminie **do 3 dni roboczych**, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń

**2. W SWZ w załączniku nr 7 „ Projekt umowy” § 8 ust. 2 zmiana polega na wykreśleniu słów o brzmieniu : ”Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego wykonawcy”.**

**Po zmianach :**

#### § 8

##### **Cena i warunki płatności**

- 1.Strony ustalają całkowite wynagrodzenie Wykonawcy na kwotę : ..... **zł netto** (słownie.....) po dodaniu podatku VAT cenę .....**zł brutto** (słownie:.....), zgodnie z wybraną ofertą przetargową.
- 2.Wynagrodzenie, płatne będzie w częściach, według cen jednostkowych podanych w załączniku (zgodnie z ofertą przetargową), wyłącznie za zrealizowany przedmiotu umowy tj.: za faktyczną ilość dostarczonego Towaru.
- 3.Wynagrodzenie o którym mowa w ust 1 zawiera wszystkie koszty wykonania umowy przez Wykonawcę.

4. Zapłata przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy, **następować będzie w terminie do 30 dni**, licząc od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury oraz towaru Wykonawca, pod rygorem uznania doręczenia za nieprawidłowe, doręczy fakturę w jednym z sposobów:

- a) w formie elektronicznej w trybie ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (**Dz.U.2020.1666**) na adres: <https://integrator.lab.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/>
- b) bezpośrednio wraz z zamawianym towarem do Apteki Szpitala lub przesłać jej wersję elektroniczną w formacie umożliwiającym jej wydrukowanie na adres: [apteka@skp.ump.edu.pl](mailto:apteka@skp.ump.edu.pl) (nie później niż w dniu dostawy towaru) – **pod kątem organizacyjnym jest to zalecany sposób dostarczania faktury**
- c) Zamawiający oświadcza, że na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (**Dz.U.2021.685**), że akceptuje przesyłanie przez Wykonawcę faktur VAT w formie elektronicznej, zgodnie z Faktury VAT będą przesyłane na: [faktury@skp.ump.edu.pl](mailto:faktury@skp.ump.edu.pl) ( Fakturę należy wysłać w formacie pdf)

5. Na fakturze lub dokumencie dostawy musi być umieszczona seria i data ważności produktu.

**6. Faktura VAT dostarczona Zamawiającemu będzie sygnowana numerem umowy.**

**II. Ponadto informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:**

**Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 12 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na głowicę Sterylna bezlateksowa osłona na głowicę USG o wymiarach 14x 80cm, wykonana z bezbarwnej folii PE, wyposażona w sterylny żel 15 ml, dwie taśmy samoprzylepne, gumki mocujące.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 12 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na głowicę Sterylna bezlateksowa osłona na głowicę USG o wymiarach 14x 160cm, wykonana z bezbarwnej folii PE, wyposażona w sterylny żel 15 ml, dwie taśmy samoprzylepne, gumki mocujące.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 8**

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 8 wyrazi zgodę na zmniejszenie ilość wymaganych próbek z 3 szt. do 1 szt. na każdą pozycję ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 4 dot. wzoru umowy § 10 ust.1 pkt. c)**

Czy w § 10 ust. 1 pkt c) Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,15% ?  
Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 5 dot. wzoru umowy**

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w rozdziale VI, pkt 2 zmieni termin z 24 godzin na 1 dzień roboczy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 7 poz.1**

Czy Zamawiający zamiast parametrów opisanych w formularzu cenowym wyrazi zgodę na zaoferowanie implantów do stabilizacji kręgosłupa według własnych rozwiązań konstrukcyjnych wg poniższego opisu:

**Poz. 1- Stabilizacja potyliczno-szyjna, materiał stop tytanu.**

System potyliczno-szyjny składający się z prętów, płytek potylicznych, wkrętów potylicznych oraz śrub wieloosiowych przeznaczonych a także haków laminarnych. Pręty o średnicy 3,5mm w zakresie długości od 40-240mm. Dostępność prętów dwuśrednicowych umożliwiającą wykonanie stabilizacji długoodcinkowych. Płytki potyliczne o grubości maksymalnie 2,2mm, współpracujące z prętami o średnicy 3,5mm. Łączenie z prętem systemem kielichowym. Możliwość doprofilowywania płyt do anatomii przy pomocy dedykowanych narzędzi gnących. Dostępne płytki potyliczne połączone z prętem. Mocowanie płyty do potylicy przy pomocy wkrętów potylicznych o średnicy 4 i 4,5mm oraz długości od 6 do 16mm (skok co 2mm). Wkręty posiadające gwint kostny trapezowy, główka musi licować się z płytą potyliczną. Średnice kodowane kolorami. System umożliwia osadzenie pręta od góry z punktu widzenia operatora zakończenie tulipanowe. Śruby poliaksjalne kielichowe do odcinka szyjnego z pełnym gwintem w trzech średnicach 3,5–4,5mm Długość śrub od 10–40mm ze skokiem co 2mm oraz częściowo gwintowane o dwóch średnicach 3,5 do 4,0 w zakresie długości od 24 do 36mm (skok co 2mm). Kielich śruby o średnicy nie przekraczającej 8,5mm oraz wysokości maksymalnie 10mm. Możliwość kątego wychylenia śruby w stosunku do kielicha ok. 45stopni w każdym kierunku. Gwintowany trzpień o zarysie cylindrycznym na końcu przechodzący w stożek zakończony powierzchnią sferyczną (śruba atraumatyczna) z trzema gwintującymi zacięciami, gwint kostny o zarysie trapezowym. Haki laminarne minimum 2 dwa rozmiary. Wkręt blokujący o ujemnym zarysie gwintu, zapobiegającym rozchylaniu się ramion kielicha śruby. Wkręt blokujący jest wspólny dla śrub poliaksjalnych, haków, oraz płytek potylicznych. Mechanizm blokowania umożliwiający jednoznaczne, powtarzalne blokowanie śruby kluczem dynamometrycznym 3,3Nm. Możliwość rewizyjnego usunięcia implantów. W systemie dostępne również łączniki poprzeczne prętów typu „head to head” mocowane do kielichów śrub poliaksjalnych za pomocą wkrętki wprowadzanej zamiast standardowego wkrętu blokującego. Łącznik pozwala na poprzeczne połączenie prętów ustawionych względem siebie skośnie. Różne długości od 29 do 55mm. Dostępność łączników przegubowych typu mocowanych na prętach. Łącznik pozwala na poprzeczne połączenie prętów ustawionych względem siebie skośnie (do 90° w jednej płaszczyźnie). Różne długości od 29 do 55mm.

**Poz. 2- Stabilizacja przeskórna:** śruby kaniulowane do stabilizacji przeskórnej, przystosowane do współpracy z drutem prowadzącym o średnicy 1,5mm;

- śruby przystosowane do połączenia z szybkozłącznymi tulejami przeskórnymi, umożliwiającymi małoinwazyjne wprowadzenie śrub,
- końcówki śrub atraumatyczne (z zaokrąglonym końcem),
- śruby posiadające cylindryczny rdzeń i cylindryczny kształt zewnętrzny gwintu kostnego w części środkowej oraz trapezowy zarys profilu gwintu,
- gwint kostny dwukrotny (2-helisowy) do dwukrotnie szybszego wkręcania śrub, o mniejszej liczbie zwojów w części gąbczastej i większej liczbie zwojów w części korowej kręgu,
- śruby standardowo wyposażone w fenestracje do wprowadzania cementu kostnego;
- przynajmniej 8 fenestracji w śrubach dłuższych i 4 fenestracje w śrubach krótszych,
- śruby umożliwiające osadzenie pręta od góry (główka tulipanowa),
- śruby współpracujące z jednoelementowym, wewnętrznym wkrętem blokującym o specjalnym podciętych (ujemnym) zarysie gwintu, zapobiegającym rozchylaniu się ramion śruby i zmniejszającym ryzyko przekoszenia gwintu,
- kształt kanalka na pręt posiadający kształt przyzmy, co po dokręceniu wkręta blokującego zapewnia trzypunktowy docisk tego pręta,
- Śruby poliaksjalne oferują ruch łba śruby w każdym kierunku, ruchomość śruby zawiera się w stożku o rozpiętości minimum 45°,
- wysokość profilu głowy dla śruby poliaksjalnej wynosi max. 17mm,

- wysokość lba śruby wystającej ponad pręt nie większa niż 5,5mm,
- średnica lba śruby wraz z elementem blokującym wynosi max. 14mm,
- śruby dostępne w 10 rozmiarach średnicowych (4,5mm; 5,0mm; 5,5mm; 6,0mm; 6,5mm; 7,0mm; 7,5mm; 8,5mm; 9,5mm; 10,5mm); średnice kodowane kolorami,
- długości śrub poliaksjalnych ze skokiem co 5 mm od 30mm do 90mm dl. w zależności od średnicy śruby
- śruby poliaksjalne posiadają specjalne żłobienia na obwodzie części kulistej przegubu, zwiększającą stabilność kątową śruby po zablokowaniu.
- pręty wstępnie wygięte i proste, dostępne w dwóch sztywnościach (stop tytanu i stop kobaltu) o średnicy 6mm,
- pręty posiadające atraumatyczny koniec ułatwiający implantację oraz zamek współpracujący z narzędziem do aplikacji pręta,
- pręty wstępnie wygięte dostępne w długościach: 30 do 200mm, pręty proste dostępne w długościach: 30 do 600mm
- wkręt blokujący posiada specjalny, podcięty (ujemny) zarys gwintu, zapobiegający rozchylaniu się ramion śruby i zmniejszający ryzyko przekoszenia gwintu;
- mechanizm blokowania umożliwia jednoznaczne, powtarzalne blokowanie śruby (brak elementów zrywanych, dokręcanie kluczem dynamometrycznym 12 Nm) oraz daje możliwość rewizyjnego usunięcia implantów (co również umożliwia powtórzenie redukcji kręgosłupka i repozycji stabilizacji na każdym etapie zabiegu),
- posiada gniazdo pod wkrętak typu TORX o rozmiarze T30,
- wkręt blokujący posiada zabezpieczenie zapobiegające odwrotnemu wkręceniu w leb śruby (możliwość połączenia z wkrętakiem tylko z jednej strony, oznaczonej kolorem),
- materiał wykonania: stop tytanu.

### **Poz. 3- KLATKI MIĘDZYKRĘGOWE SZYJNE 3D-Ti**

- Wprowadzane z dostępu przedniego do kręgosłupa szyjnego na poziomie od C3 do C7,
- wykonane w technologii druku 3D (SLM) z wysoce biozgodnego stopu tytanu,
- posiadają przestrzenną strukturę umożliwiającą samoistny przerost tkanką kostną (brak potrzeby wypełnienia implantów substytutem kości lub materiałem autogenicznym)
- bardzo wysoka osteointegracja
- ząbkowanie górnej i dolnej powierzchni zwiększa stabilność osadzenia implantów oraz zapobiega ich migracji,
- dwie odmiany kształtowe w przekroju strzałkowym: kątowna oraz wypukła (anatomiczna) dla jak najlepszego dopasowania i ułożenia na powierzchniach granicznych trzonów kręgów szyjnych.
- kształt klatek w płaszczyźnie poprzecznej trapezoidalny, dopasowany do geometrii powierzchni trzonów
- trzy odmiany gabarytowe (S x G): 13x11mm, 15x12mm, 17x13mm,
- odmiany z kolcami, dodatkowo zabezpieczającymi przed wysunięciem się implantu z przestrzeni międzykręgowej,
- dostępne w 7 rozmiarach wysokości (w zakresie od 4 do 10mm) dla każdej z odmian,
- bardzo dobra widoczność w obrazowaniu RTG,
- trwale oznakowanie implantów w celu łatwej identyfikacji,
- dostarczane w wersji sterylnej.

### **Poz. 4-Substytut kostny**

### **Poz. 5- PŁYTKI SZYJNE BLOKOWANE**

- dynamiczny system do płytkowej stabilizacji przedniej kręgosłupa szyjnego;
- płytki o wymiarach 23-89 mm i rozstawem otworów ze skokiem max. 2mm;
- płytki 4-otworowe (23-28mm), 6-otworowe (37-46mm), 8-otworowe (50-65mm), 10-otworowe (69-89mm);
- płytki o niskim profilu (wys. max. 2mm w części środkowej płytki), wstępnie dostosowane kształtem do anatomii kręgosłupa (wygięcie wzdłużne i poprzeczne),
- pokrywające się rozstawy otworów dla płytek 4, 6, 8 i 10-otworowych;
- wkręty samogwintujące, wielokątne i sztywne, o średnicy 4mm, dl. 12-18 mm ze skokiem co 2mm, oraz rewizyjne/osteoporotyczne o średnicy 4,5mm, dl. 12-18 mm ze skokiem co 2mm,

- wkręty samowierzące, wielokątne i sztywne, o średnicy 4mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm, oraz rewizyjne/osteoporotyczne o średnicy 4,5mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm,
- możliwość zastosowania stabilizacji hybrydowej, półsztywnej (z użyciem wkrętów sztywnych i wielokątnych);
- ruchomość wkrętów wielokątnych w zakresie 20 stopni ( $\pm 10$ ) wzdłuż osi płytki i 20 stopni (-4 i +16) w poprzek osi płytki,
- wkręty blokowane wewnętrznie, zatraskowo (blokada musi zapobiegać wykręcaniu się wkrętu, pozostawiając możliwość mikroruchów w obrębie stabilizowanych kregów),
- każdy wkręt blokowany niezależnie, bez dodatkowych elementów blokujących na powierzchni płytki,
- rodzaje wkrętów kodowane kolorami,
- wkręty mają atraumatyczne zakończenie i niski profil lba, nie wystający ponad powierzchnię płytki
- możliwość dogięcia płytki bez utraty możliwości zablokowania/odblokowania wkrętu,
- materiał wykonania: stop tytanu

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 8 dot. wzoru umowy § 2 ust.6**

Czy Zamawiający w §2 ust. 6 zmieni termin z 24 godzin na 1 dzień roboczy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 9 dot. wzoru umowy § 7 ust.3**

Czy Zamawiający dookreśli w §7 ust. 3, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 10 dot. wzoru umowy § 11 ust.1**

Czy Zamawiający doda zapis w §11 ust. 1, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 11 dot. wzoru umowy § 17 ust.1**

Czy Zamawiający dookreśli w §17 ust. 1, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 12 dot. wzoru umowy § 10 ust.1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:
- b) 10 % netto wartości niezrealizowanej części / pakietu którego dotyczy odstąpienie, gdy Zamawiający odstąpi od części pakietu mowy z winy Wykonawcy.

c) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego, stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w dostawie towaru określonego w §2 ust 6 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia jednostkowego.

d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru w terminie o którym mowa w §7 ust 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia jednostkowego;

e) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia w sposób inny niż zwłoka tj. za nie wniesienie towaru do magazynu apteki, nie poinformowania Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, za nie przekazanie dokumentów, o których mowa w § 6 ust 1 umowy - na żądanie Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówienia jednostkowego;

e) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty lub braku zmiany wysokości wynagrodzenia przysługującego podwykonawcami (art. 439 ust 5 ustawy pzp), z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie (odpowiadającym zmianą cen materiałów i kosztów) w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy, w przypadku gdy wynagrodzenie Wykonawcy (na wskutek zmiany cen materiałów lub kosztów), zostało zmienione zgodnie z § 5 ust 8 umowy, w wysokości **250,00 zł** za każdy ujawniony taki przypadek

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 20 poz.1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych o śr. osłonki 2,4 mm, powlekane osłonką PTFE o właściwościach poślizgowych, szerokość otwarcia szczęk 8 mm, długość szczęk 4 mm, pojemność łyżeczek 9,5 mm<sup>3</sup>

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 20 poz.2**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy chwytających o średnicy 2,4 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga średnicę 2,4 mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 20 poz.3**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsownicy o otwarciu ramion 9 mm, 11 mm, 13 mm, 15 mm, 16 mm, o konstrukcji samohamownej zabezpieczającej przed przypadkowym otwarciem klipsa, nie wymagającej stosowania dystansera

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 20 poz.5**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie petli z siateczką, o wymiarach 30 mm x 55 mm oraz 40 mm x 60 mm, długość narzędzia 230 cm, średnica cewnika 2,3 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 20 poz.8**

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie ustnika dziecięcego o rozmiarze 19 mm x 16 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 20 poz.10**

Czy zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie gąbki o długości 125 mm i średnicy 45 mm, średnica otworów 10 mm/4 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 17 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem z drenem 200 cm. Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 17 poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z drenem 200 cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 17 poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu w rozmiarze o długości 200 cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 17 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego o długości 200 cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 17 poz.7 d,e**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych o długości min. 50 cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 24 dot. Rozdział VI SWZ ust. 2, § 2 ust. 6 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od dostaw na CITO w ciągu 24 godzin

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 25 dot. wzoru umowy § 2 ust.8**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od ww. zapisu umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 26 dot. wzoru umowy § 7 ust.3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu wymiany towaru na wolny od wad do 3 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.1

**Pytanie nr 27 dot. wzoru umowy § 8 ust.2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od zapisu „Procentowa wartość ostatniej części wynagrodzenia nie może wynosić więcej niż 50% wynagrodzenia należnego wykonawcy”. Zgodnie z ust. 1 i początkiem ust. 2 faktury będą wystawiane zgodnie z ilością zamówioną przez Zamawiającego w cenach zgodnych z ofertą..

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.2

**Pytanie nr 28 dot. wzoru umowy § 10 ust.1 pkt a)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 29 dot. wzoru umowy § 10 ust.1 pkt b)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% niezrealizowanej części umowy/niezrealizowanej wartości pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 1 poz.2 i 3**

Czy oferowane kraniki w pakiecie 1 pozycji 2 i 3 mają być sterylizowane R?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 1 poz. 3**

Prosimy o możliwość potwierdzenia PCV nie zawierającego DEHP Kartą Techniczną Wyrobu Medycznego, wystawioną przez producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 1 poz.7**

Czy na potwierdzenie biokompatybilności poliuretanu Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty badań klinicznych wykazujących zmniejszenie ryzyka zakrzepowego zapalenia żył względem innych materiałów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 1 poz.8,9,10,11**

Prośba o doprecyzowania czy pod pojęciem zastawka Zamawiający rozumie nową technologię wykorzystującą silikonową membranę do kontroli przepływu krwi, która zastępuje uciskanie żyły podczas wkłucia i otwiera się przy pierwszym podłączeniu męskiej końcówki Luer?.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 1 poz.13**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli igła tępa do pobierania leków z filtrem 5 mikronów z ostrzem ściętym pod kątem 40, dla efektywnej filtracji szkła, metalu, gumy- kolor nasadki fioletowy /purpurowy odróżniający się od igły bez filtra dla łatwej identyfikacji igły z filtrem 1,2mmx40mm. Nasadka nie krótsza niż 2,5 cm dla łatwego pobrania całości leku ze szklanej folki, sterylizowana R. Op. Opakowanie 100 szt, op. Jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem fioletowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 1 poz.18**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia stabilizującego do cewników typu Midline (opatrunek bezszwowy z klejem mocującym), podkładka trykotowa w kształcie motyla, złącze stałe, wpinane zatraskowo w urządzenie dostępu naczyniowego z poz.: 15-17, opakowanie 50szt

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 6 poz.1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6, poz. 1 dopuści układ 300cm z dodatkową gałęzią dł. 120cm lub 150cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:**

Pytanie dotyczy postępowania ZP 16/24



**Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 6 poz.1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6, poz. 1 dopuści układ rozciągliwy, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Odpowiedź:**

Pytanie dotyczy postępowania ZP 16/24

**Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 6 poz.1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6, poz. 1 dopuści Obwód oddechowy dla noworodków, 2 x 150cm + 120cm, pozostałe parametry zgodnie z swz ?

**Odpowiedź:**

Pytanie dotyczy postępowania ZP 16/24

**Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 3 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 350ml, z dołączonym biologicznie czystym łącznikiem do dozownika tlenu, bez zatyczki do zabezpieczenia otworu butelki Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego.

Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu . Jednorazowa butelka z łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia. Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napelniać powtórnie. Na pojedynczej nadrukowa: data ważności, LOT i kodem GTIN.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 3 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 450ml ( z możliwością przeliczenia ilości ), z dołączonym biologicznie czystym łącznikiem do dozownika tlenu, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Sygnalizacja dźwiękowa wystąpienia okluzji przy ciśnieniu 10 psi i powyżej. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 35 dni. Na pojedynczej butelce nadrukowa: data ważności, LOT i kodem GTIN i napisy w języku polskim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 3 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500ml ( z możliwością przeliczenia ilości ), z dołączonym biologicznie czystym łącznikiem do dozownika tlenu, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Sygnalizacja dźwiękowa wystąpienia okluzji przy ciśnieniu 10 psi i powyżej. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 35 dni. Na pojedynczej butelce nadrukowa: data ważności, LOT i kodem GTIN.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 8 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści maski posiadające wyłącznie właściwości:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kompatybilna z rezonansem magnetycznym (MR), brak metalowych elementów
- Przezroczysty, elastyczny mankiet uszczelniający o eliptycznym kształcie, zapewnia bezpieczną kontrolę oddechu
- Anatomicznie wyprofilowany korpus maski z oznaczeniem przedziału wagowego pacjenta, objętości mankieta, ciśnienia wypełnienia mankieta oraz rozmiaru
- Uniwersalny, przezroczysty łącznik 15 mm
- Przezroczysty balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru maski, maksymalnej objętości mankieta oraz kompatybilności z (MR) rezonansem magnetycznym
- Barwione kolorystycznie zabezpieczenie zastawki
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 17 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw wyłącznie z nazwą Producenta na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 17 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową posiadającą wyłącznie właściwości:

- Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV
- Nie zawiera lateksu
- Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą
- Wyposażona w dren o długości 210 cm zakończony uniwersalnymi łącznikami
- Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 8 ml (skalowany co 1 ml)
- Średnia wielkość wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6 l/min – 3,23 µm
- Jednorazowego użytku
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 44A dot. Pakietu nr 17 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator posiadający wyłącznie właściwości:

- Wykonany z nietoksycznych materiałów
- Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 6 ml (skalowany co 1 ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91 µm przy przepływie 6 l/min.
- W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
- Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:
  - rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej
  - obwodu oddechowego
 i wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie
- Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie
- Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany cienkim etylem
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 17 poz.5a-d**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewnika do podawania tlenu w rozmiarze dla: noworodka (zamiast XS i S), dziecka (zamiast M) i dorosłego (zamiast L)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w pozycji b i d dopuszcza nie wymaga rozmiar M i L , natomiast w pozycji a i c Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 17 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworami bocznymi naprzemianległymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 17 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłmą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 17 poz.8**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z komory pomiarowej połączonej z niewymiennym workiem zakończonym kranikiem spustowym umożliwiającym jego opróżnianie? Zestaw zapobiega przypadkowemu rozłączeniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 1 poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z 2 zaworami bezigłowymi z neutralnym ciśnieniem i przedłużaczem po poniższych parametrach:

Kranik z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi z drenem przedłużeniowym posiadającym port do dostrzyknięć na linii. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w

postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 29 cm, objętość systemu ok. 1,1 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania i ułożenie pokręta. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 100 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 1 poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach: Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 145 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 100 aktywacji. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.02 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście zabezpieczone protektorem. Sterylno- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 1 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z przedłużaczem o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego , do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylno- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 1 poz.7**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej noworodkowej o poniższych parametrach: Kaniula dożylna bez dodatkowego portu górnego z mechanizmem zabezpieczającym w pełni izolującym igłę . bez skrzydełek – minimalizacja obciążenia wkłucia. Kaniula widoczna w promieniach RTG. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji .  
26G – 0,6 x 19 mm.

Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 1 poz.8**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej noworodkowej o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna bez dodatkowego portu górnego z mechanizmem zabezpieczającym w pełni izolującym igłę . elastyczne skrzydełka fabrycznie zintegrowane (bez możliwości odłączenia) . Kaniula widoczna w promieniach RTG. Wykonana z poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji .

24G – 0,7 x 19 mm.

Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 1 poz.8-11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z biokompatybilnego poliuretanu widocznego w rtg

bez portu bocznego, z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 1 poz.9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych bezportowych rozm. 22G długość 25mm, przepływ 31 /min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga rozm. 22G długość 25mm, przepływ 31 /min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 1 poz.10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych bezportowych rozm. 20G długość 50 mm, przepływ 52 ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 1 poz.11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych bezportowych rozm. 18G długość 50 mm, przepływ 90 ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga rozm. 18G długość 50 mm, przepływ 90 ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 1 poz.13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły do pobierania leków z fiolek, tępa z wbudowanym filtrem cząsteczkowym 5µm, dodatkowo zabezpieczona przed zakłuciem, rozmiar 18G 1,2 x 40mm, sterylizacja tlenkiem etylenu op. a 100szt

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 1 poz.19**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie korka dezynfekcyjnego o poniższych parametrach

Korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylny, dodatkowy aplikator umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem, skuteczność dezynfekcji w czasie 30 sekund. sterylizacja radiacyjna, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 1 poz.15,16,17**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 15,16,17 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej ofert szerszemu gronu wykonawców

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 3**

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

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

Czy Zamawiający oczekuje, aby ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie miała czułość od 5 PSI z uruchomieniem dźwiękowego alarmu, co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy na każdej pojedynczej butelce ze sterylną wodą mają znajdować się napisy w języku polskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 10 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napełniona solą 10 ml w 10 ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIB. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze graficzny znacznik obszaru sterylnego i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawek ISO EN: 7886-1.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 10 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napełniona solą 5 ml w 5 ml ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIB. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowy piktogram zawartej objętości i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawek ISO EN: 7886-1.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 10 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napelnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napelniona solą 3 ml w 5 ml ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIB. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowy piktogram zawartej objętości i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawk ISO EN: 7886-1.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 10 poz.1,2,3**

1)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napelnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).

2)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawk do przepłukiwania fabrycznie napelniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl z ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne) i nie zawierać celulozy .

3)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk do przepłukiwania fabrycznie napelniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

**Odpowiedź:**

1) Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

2) Zamawiający dopuszcza nie wymaga

3) Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 11 poz.1**

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawk do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Ogranicznik tłoka zgodny z normą 7886-1 Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

2)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napelnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napelniona solą 10 ml w 10 ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIB. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres

ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze graficzny znacznik obszaru sterylnego i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawkę ISO EN: 7886-1.

**Odpowiedź:**

- 1) Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
- 2) Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 11 poz.2**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 5 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Ogranicznik tłoka zgodny z normą 7886-1 Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napełniona solą 5 ml w 5 ml ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowy piktogram zawartej objętości i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawkę ISO EN: 7886-1.

**Odpowiedź:**

- 1) Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
- 2) Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 11 poz.3**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 3 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Ogranicznik tłoka zgodny z normą 7886-1 Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę do strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0.9% NaCl , Strzykawka fabrycznie napełniona solą 3 ml w 5 ml ml o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Korek nakładany zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowy piktogram zawartej objętości i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Ogranicznik tłoka zgodny z normą strzykawkę ISO EN: 7886-1.



**Odpowiedź:**

- 1) Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
- 2) Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku o krzywiznie odpowiadającej budowie gardła, z mankietem i rurką uformowanymi jako jedna całość.

Właściwości:

- Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie
- Atraumatyczny, wyprofilowany koniuszek mankieta
- Rurka i mankiet uformowane jako jedna całość
- Wykonana z silikonu powierzchnia mankieta i rurki ułatwiająca zakładanie
- Miękki mankiet zapewniający najlepsze przyleganie przy minimalnym nacisku na słuzówkę
- Balonik kontrolny w wersji z mankietem napelnianym manualnie umożliwiający precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankieta metodą dotykową, oznaczenie rozmiaru na rurce i opakowaniu
- Rozmiar kodowany kolorem na łączniku oraz opakowaniu
- Budowa chroniąca przed wkliniowaniem nagłośni
- Dostępność w 8 rozmiarach uwzględniających szerokie spektrum pacjentów: 0; 0,5; 1; 1,5; 2; 3; 4; 5
- Materiał silikon medyczny
- Produkt bezlateksowy
- Bezpieczeństwo w środowisku MR dla wersji z mankietem samouszczelniającym się

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 8**

Czy Zamawiający oczekuje maski z wbudowanym blokerem zgryzu?

**Odpowiedź;**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 8**

Czy Zamawiający oczekuje aby maska posiadała otwór na końcu dystalnym umożliwiający przepływ powietrza w przypadku zablokowania wlotu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 8**

Czy Zamawiający wymaga aby przez maskę była możliwość intubacji rurką intubacyjną i aby maska posiadała zdejmowany łącznik na uwięzi oraz wbudowaną rampę dla ukierunkowania rurki dotchawiczej co ułatwia intubację??

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 16 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie : Sterylny zestaw do pomiaru diurezy godzinowej. Dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzalamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm<sup>2</sup> oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. Zestaw wyposażony w elastyczne paski do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 74 dot. Pakietu nr 8**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie po 1 sztuce próbek z każdego rozmiaru, co znacznie zmniejszy koszt przygotowania oferty przez wykonawcę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 75 dot. Pakietu nr 8 poz. nr 1-7**

Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowego użytku wykonane z PCV, bez lateksu, posiadające lukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maska sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?



**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 76 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 1**

Czy zamawiający dopuści równoważny zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli z cewnikami o długości ok. 33,5cm, bez zawartości lateksu i ftalanów, reszta zgodna z SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 77 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 2 (a,b)**

Czy zamawiający dopuści rozbijanie cząstek leku w zakresie 2,0 – 2,2 mikronów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 2 (a,b)**

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączonej do opakowania zbiorczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 3**

Czy zamawiający dopuści rozbijanie cząstek leku w zakresie 2,0 – 2,2 mikronów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 3**

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączonej do opakowania zbiorczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 4 (a,b,c)**

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączonej do opakowania zbiorczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 17 poz. nr54 (a,b,c)**

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 6**

Czy zamawiający dopuści instrukcję obsługi dołączoną do opakowania zbiorczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 8**

Czy zamawiający dopuści równoważny worek do godzinowej zbiórki moczu o następujących parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezglowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml
- Komora kropłowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Jednorazowego użytku
- Bezlateksowy
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier



**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 1 poz. nr 1**

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

2.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

1.Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

2. Wykonawca może zaproponować opakowanie, które jest wymienione w zapytaniu pod warunkiem , że wymagana ilość przez Zamawiającego nie ulegnie zmianie.

**Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 1 poz. nr 5**

1.Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

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

3.Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź:**

1.Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

2. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

3. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 2-4,6**

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 17 poz. nr 2-4,6**

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

.....  
*Przewodnicząca Komisji Przetargowej*

*Z wyrazami szacunku*

.....  
Dyrektor Szpitala

*Opracowała : Beata Zoellner*

Dział Zamówień Publicznych  
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań  
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362  
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem  
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

