



Kup, dn. 9 grudnia 2022 r.

Nr sprawy ZP/21/2022

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 17.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika Freka Tube, poliuretanowego w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z prowadnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, rozmiar 12 CH/ długości 120 cm. Zakończony oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolne od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu Graviset Easybag do podawania diet dojelitowych w opakowaniach miękkich typu worek metodą grawitacyjną o długości 190 cm, z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit. Wolne od lateksu i DEHP?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

3. Zestaw nr 10 poz. 1 i poz.2 - Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do USG bez daty produkcji na opakowaniu indywidualnym, pozostałe wszystkie parametry oferowanego żelu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Dla użytkownika istotna jest data ważności.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

4. Zestaw nr 10 poz. 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do USG w butelce o średnicy do 6,5 cm przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Zamawiającym dopuszcza

5. Zestaw nr 10 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuszcza w ww. pozycji papier kompatybilny (tj. producenta innego, niż producent aparatu) czy też wymaga papieru oryginalnego? Papier oryginalny nie został przez producenta Mistubishi zakwalifikowany jako wyrób medyczny, będzie więc sprzedawany na 23% stawce podatku VAT.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

6. **Zestaw nr 10 poz. 24** - Czy Zamawiający dopuszcza w ww. pozycji papier o rozmiarze 110 mm x 20 mm z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 40 rolek.

Odp.: Zamawiającym dopuszcza

7. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 4: Czy w miejsce torebek o wymiarze 100x230mm Zamawiający dopuści torebki 90x230mm?

Odp.: Zamawiającym dopuszcza

8. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 5: Czy w miejsce torebek o wymiarze 200x330mm Zamawiający dopuści torebki 190x330mm?

Odp.: Zamawiającym dopuszcza

9. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści etykiety z paskiem w kolorze pomarańczowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

10. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

11. Zestaw nr 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści osobno pakowaną strzykawkę z gliceryną?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

12. Zestaw nr 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o poj. min. 2l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

13. Zestaw nr 6, pozycja 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml
- Czas stosowania 29dni, potwierdzone badaniami?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

14. Zestaw nr 6, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, mikrobiologicznie czyste?

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

15. Zestaw nr 6, pozycja 17-18 - Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

16. Zestaw nr 6, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania

- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

17. Zestaw nr 6, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

18. Zestaw nr 6, pozycja 20-21 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania wydzieliny z drzewa skrzelowego o pojemności 20-25ml?

Odp.: Nie , zgodnie z SWZ

19. Zestaw nr 6, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową jednoczęściową z wkładką w środku kodowaną kolorystycznie?

Odp.: Zgodnie z SWZ

20. Zestaw nr 6, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach od 40mm do 120mm?

Odp. Nie, Zgodnie z SWZ.

21. Zestaw nr 6, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ.

22. Zestaw nr 6, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarach od 2,5 do 10mm?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ.

23. Zestaw nr 6, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach: 2,0 o dł. 255mm; 3,3; 4,0 i 4,7 o dł. 340mm?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

24. Zestaw nr 6, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną w całości z PCV?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

25. Zestaw nr 6, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bez logo i nazwy własnej na produkcie a wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

26. Zestaw nr 6, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarach od 1 do 5?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ.

27. Zestaw nr 6, pozycja 32 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o wadze +/-10% od podanych wartości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza +/- 5%, przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

28. Zestaw nr 6, pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z nieprzezroczystym mankietem?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

29. Zestaw nr 6, pozycja 39 - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ

30. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania również asymetrycznych kaniul donosowych do terapii wysokoprzepływowej, które pozwalają na uzyskanie wyższego ciśnienie w drogach oddechowych? Do wyboru Zamawiającego oferowane są kaniule w 3 rozmiarach S, M,L.

Odp.: Zamawiający wymaga.

31. Informujemy, że zgodnie z dokumentem „warunki Gwarancji” dostarczanym przy zakupie urządzeń Airvo2, (producent Fisher&Paykel Healthcare), które są na wyposażeniu Państwa Szpitala, użytkowanie niezatwierdzonego przez producenta asortymentu jednorazowego (układów oddechowych, komór wodnych, kaniul donosowych, filtrów powietrza), może skutkować utratą gwarancji na urządzenia. Ponadto producent urządzenia w związku z faktem, iż inny niż wskazany w instrukcji obsługi urządzenia Airvo2 asortyment jednorazowy nie został przetestowany, sprawdzony a jego bezpieczeństwo potwierdzone w środowisku kontrolowanym nie bierze odpowiedzialności za błędy w działaniu urządzenia oraz ewentualne incydenty medyczne z udziałem pacjentów. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o informację, czy wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanego asortymentu jednorazowego z posiadanymi urządzeniami wydanego przez producenta urządzenia Airvo2.?

Odp.: Zamawiającym wymaga

32. Zestaw nr 14 - Poz.4 - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk bezpiecznych poj.20ml w opakowaniach handlowych po 50szt (tak jak obecnie stosowane) z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Pakiet 5 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji śliniaka ochronnego jednorazowego użytku o wymiarach 38 cm x 60 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Pakiet 5, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści podkłady chłonne o wymiarach 70 x 180 cm, całkowicie podfoliowane, rozmiar warstwy chłonnej – 60 x 80 cm, chłonność 1750 ml? Podkład zawiera w składzie superabsorbent żelujący wilgoć, dzięki czemu powierzchnia podkładu staje się sucha.

Odp.: Zamawiającym nie dopuszcza

35. Pakiet 5 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład z warstwą chłonną o rozmiar 60 x 90 cm + skrzydła boczne do podłożenia pod materac całkowity wymiar: 60 x 177 cm?

Odp.: Zamawiającym nie dopuszcza

36. Dot. SIWZ ROZDZIAŁ V pkt. 10 - Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do maksymalnie 5 dni roboczych.

Odp.: Zamawiającym nie dopuszcza

37. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §4 ust. 6 - Zawracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

38. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §4 ust. 8,9 - Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisu z treści umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.

39. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §4 ust. 9 - W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„9. Wykonawca zobowiązany będzie pokryć Zamawiającemu szkodę poniesioną w związku z wykonaniem zastępczym, to jest zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy ceną asortymentu, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie i należytej jakości, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany był zapłacić w związku z wykonaniem zastępczym. Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 14 dni kalendarzowych liczonych od dnia doręczenia wezwania do zapłaty. Zamawiający zobowiązany będzie udokumentować Wykonawcy koszt zakupu towaru w trybie wykonania zastępczego.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

40. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §8 ust. 1 1) - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

41. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §8 ust. 1 2) - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 1% wartości tej dostawy brutto.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

42. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §8 ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

3. Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 14 dni liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

43. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §9 ust. 2 2d) - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

d) w przypadku niewykorzystania ilościowego asortymentu objętego przedmiotem umowy w okresie obowiązywania, Zamawiający dopuszcza przedłużenie umowy za zgodą obu stron, jednak nie dłużej, niż o 2 miesiące.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

44. Zestaw 1, Poz. 1-10 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły z poz. 1-5 pochodzące od jednego producenta oraz na igły typu bezpiecznego z poz. 6-10 także pochodzące od jednego (ale innego niż w poz. 1-5) producenta.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

45. Zestaw 1, Poz. 6 - Prosimy o uznanie zapisu cyt. „wszystkie igły z poz. 1-10 tego samego producenta” za omyłkę pisarską i wykreślenie tego zapisu.

Odp.: Tak, nastąpiła omyłka pisarska, prosimy o uznanie powyższego zapisu za wykreślony.

46. Zestaw 1, Poz. 13 - Prosimy o uznanie zapisu cyt. „wszystkie igły z poz. 13-17 tego samego producenta” za omyłkę pisarską i wykreślenie tego zapisu.

Odp.: Tak, nastąpiła omyłka pisarska, prosimy o uznanie powyższego zapisu za wykreślony.

47. Zestaw 1, Poz. 28-29 - Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są strzykawki do pomp infuzyjnych, zgodne z opisem SWZ w ilościach odpowiednio 20 i 15 opakowań a 100szt., czyli odpowiednio 2000 i 1500 szt. z możliwością odpowiedniego przeliczenia (o ile pakowane są w mniejszych opakowaniach) lub z możliwością wyceny a 1 szt.

Odp.: Tak, zamawiający potwierdza

48. Zestaw 1, Poz. 35 - W związku z błędami pisarskimi w opisie przedmiotu zamówienia, prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typu bezpiecznego, wykonany z PCV, dwuczęściowa komora kroplowa, część dodrenowa komory elastyczna, miękka, część dokolcowa sztywna, przezroczysta, oddzielone barwnym, sztywnym pierścieniem, filtr infuzyjny 15µm, odpowietrznik z filtrem p/bakteryjnym o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 % potwierdzonej laboratoryjnie przez niezależne laboratorium i klapką, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu "jeziorka", w komorze system zatrzymujący powietrze przy opróżnianiu komory (filtr hydrofilny), z zabezpieczeniem przed wpływem płynu z drenu podczas jego wypełnienia, dren o dł. min. 180cm z końcową zatyczką przepuszczającą powietrze, nie przepuszczającą płynu (filtr hydrofobowy), miejsce na kolec komory kroplowej dla zapewnienia bezpieczeństwa po użyciu, oznaczenie logo producenta lub nazwy własnej na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym, bez zawartości DEHP i lateksu. Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, dopuszczony do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. bez zawartości DEHP i lateksu. Opakowanie umożliwiające sterylne wyjęcie przyrządu, typu folia-papier z datą ważności”.

Odp.: Tak, zamawiający potwierdza.

49. Zestaw 1, Poz. 45 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do nawilżania o pojemności 500ml, o identycznych wymaganiach jak systemy opisane w poz. 46 (tego samego producenta) - stosowane z powodzeniem już w Państwa Centrum - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu systemów do nawilżania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

50. Zestaw 1, Poz. 47 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przedłużacze do tlenu, jałowe o dł. 7,26-10m, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Odp.: Zakładając, że wykonawca miał na myśli poz. Nr.48 zamawiający dopuszcza.

51. Zestaw 2, Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski ochronne z filtrem cząsteczkowym na całej powierzchni maski. Rozmiar uniwersalny, kształt typu "kaczy dziób" zapewniający dobre przyleganie do twarzy. Maski wyposażona w minimum 4 warstwy filtrujące oraz dwie bezlateksowe taśmy stabilizujące. Maski zgodna z PN-EN 14683, spełniająca minimum poniższe parametry: efektywność filtracji bakteryjnej (3.0 mikrona - min. 98%; efektywność filtracji cząsteczkowej (0.1 mikrona) - min. 98%; odporność na rozpryski $\geq 160\text{mm Hg}$; z filtrem typu respirator N95 dla cząstek stałych zatwierdzony przez NIOSH - stosowane z powodzeniem już w Państwa Centrum - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu masek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

52. Zestaw 2, Poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski ochronne z przyłbicą, o poniższych parametrach: filtracja bakteryjna (BFE) dla wielkości 3.0 mikrona $\geq 98\%$; filtracja cząstkowa (PFE) dla wielkości cząstki 0.1 mikrona $\geq 98\%$; opór powietrza wdychanego i wydychanego (Delta P) $< 49\text{ Pa/cm}^2$, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - stosowane z powodzeniem już w Państwa Centrum - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu masek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

53. Zestaw 2, Poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski ochronne, o poniższych parametrach: filtracja bakteryjna (BFE) dla wielkości 3.0 mikrona $\geq 98\%$; filtracja cząstkowa (PFE) dla wielkości cząstki 0.1 mikrona $\geq 98\%$; opór powietrza wdychanego i wydychanego (Delta P) $< 49\text{ Pa/cm}^2$, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - stosowane z powodzeniem już w Państwa Centrum - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu masek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

54. Zestaw nr 6, Poz. 33 - Prosimy o korektę błędu pisarskiego i dopuszczenie do składania ofert na maski twarzowe do ambu wykonane z PP lub TPA, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

55. Pakiet 10 – Prosimy o wydzielenie pozycji 10, 11, 12 do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości wykonawców wziąć udział w postępowaniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

56. Pakiet 10 – Prosimy o wydzielenie pozycji 13, 14, 16 do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości wykonawców wziąć udział w postępowaniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

57. Pakiet 10 – Prosimy o wydzielenie pozycji 26 do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości wykonawców wziąć udział w postępowaniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

58. Pakiet 10, pozycja 26 – czy elektrody mają być z zewnętrznym przewodem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

59. Pakiet 10, pozycja 26 – czy elektrody powinny być przeziarne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

60. Pakiet 10, pozycja 26 – czy elektrody mają być przeznaczone dla dorosłego czy dla dziecka?

Odp.: Elektrody dla dorosłych

61. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 15 i 16 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

62. Dotyczy zapisów SWZ - 1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Zamawiający nie wymaga

Zestaw 4 ; zad. 1-3

63. Zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, wprowadzonych w życie 26maja 2021r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz nowymi wytycznymi dotyczącymi oznakowania wyrobów medycznych zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby etykiety umieszczone na opakowaniach posiadały kod kreskowy?

Odp.: Zgodnie z wytycznymi Rozporządzenia

64. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm², pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji.

Odp.: Zamawiającym dopuszcza

65. Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość, wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i foli 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Odp.: Zamawiającym nie wymaga

66. Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokureczliwą folią?

Odp.: Zamawiający wymaga

Zestaw 4 ; zad. 4-5

67. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odp.: zamawiający nie wymaga

68. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odp.: zamawiający wymaga

69. Zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, wprowadzonych w życie 26maja 2021r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz nowymi wytycznymi dotyczącymi oznakowania wyrobów medycznych zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby etykiety umieszczone na opakowaniach posiadały kod kreskowy?

Odp.: Zgodnie z rozporządzeniem

70. Zestaw 4 ; zad. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki o rozmiarze 90x230 w zamian rozmiaru 100x230?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

71. Zestaw 4 ; zad. 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na test biologiczny paskowy równoważny testowi Sporal A?

Odp.: zamawiający dopuszcza

72. Zestaw 1, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści igłę z otworem bocznym 1,2x30mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza - przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ

73. Zestaw 1, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy bezpieczny nakłuwacz z igłą 0,8 (23G) o głębokości nakłucia 1,8mm w kolorze zielonym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

74. Zestaw 1, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy bezpieczny nakłuwacz z igłą 0,8 (21G) o głębokości nakłucia 2,4mm w kolorze różowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

75. Zestaw 1, pozycja 17-20 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odp.: Zgodnie z SWZ

76. Zestaw 1, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

77. Zestaw 1 , pozycja 33 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd zgodnie z poniższymi parametrami:

- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- Dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) kłapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml;
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm z zakończeniem luer-lock
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu
- Produkt dostępny również w wersji bez ftalanów

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ.

78. Zestaw 1, pozycja 35 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typu bezpiecznego z komorą kroplową nieoddzieloną barwnym sztywnym pierścieniem?

Odp.: Zgodnie z SWZ

79. Zestaw 1 , pozycja 40 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem o większej skuteczności 0,1µm?

Odp.: Zgodnie z SWZ

80. Zestaw 1 , pozycja 40 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków bez zastawki zabezpieczającej?

Odp.: Zgodnie z SWZ

81. Zestaw 1 , pozycja 40 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z nazwa o i logo producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zgodnie z SWZ

82. Zestaw 1, pozycja 41 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem 0,1µm i filtrem powietrza 0,45µm bez zastawki?

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ- ale Zamawiający dopuszcza filtr cząsteczkowy 5 µm, pozostałe wymogi bez zmian.

83. Zestaw 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

84. Zestaw 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, warstwy celulozowej, pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej, niebieskiej folii PE. Opakowanie 10 szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

85. Zestaw 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 60x180cm z wkładem chłonnym 60x90cm z superabsorbentem, wykonany w całości z włókniny, chłonność min 1600ml?

Odp.: Zamawiający dopuści

86. Zestaw 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści nieprzemakalny podkład w rozmiarze 80x210cm o składzie papier (23g/m²) + folia PE (17g/m²)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

87. Zestaw 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a'56 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

88. Zestaw 5, pozycja 2, 3 - Czy Zamawiający dopuści podkłady pakowane a'25 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

89. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

90. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład składający się z 50szt odcinków na roli z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

91. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze niebieskim i białym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

92. Zestaw 5, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm, długości 50m perforowany co 37,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

93. Zestaw 5, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład dostępny tylko w kolorze białym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza również biały, zgodnie z SWZ.

94. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z papieru laminowanego folią?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

95. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze białym z motywami dziecięcymi?

Odp.: Zamawiający dopuszcza również biały, zgodnie z SWZ.

96. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm x 50m (perforacja co 38cm), z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

97. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

98. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany co 38cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

99. Zestaw 5, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm, długości 50cm x 80 odcinków z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

100. Zestaw 5, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x210cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

101. Zestaw 5, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc z warstwą zewnętrzną wykonaną z włókniny polipropylenowej 25 g/m², warstwa wewnętrzna z poliestru 80 g/m²?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

102. Zestaw 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem 5-10ml?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

103. Zestaw 6, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z otworem centralnym i jednym bocznym z natłuszczoną końcówką drenu zabezpieczoną drenem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

104. Zestaw 6, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odp.: Zgodnie z SWZ.

105. Zestaw 6, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ.

106. Zestaw 6, pozycja 23-24 - Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z wysokiej jakości medycznego i nietoksycznego PCV, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

107. Zestaw 12, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

108. Zestaw 12, pozycja 10 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kieliszki były przeznaczone do cytostatyków doustnych?

Odp.: Nie, Zamawiający nie odstępuje od powyższego wymogu.

109. Zestaw 12, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej o gramaturze 25g/m², niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm, poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

110. Zestaw 12, pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m², z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw, ze szwa ultradźwiękowymi, niepalne, w rozmiarze 110 x 210 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

111. Zestaw 12, pozycja 13 - Czy Zamawiający odstąpi o wymogu normy EN 13795? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

112. Zestaw 12, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 45g/m², grubość min. 0.55mm, opakowanie a'100 sztuk zgrzewane w folię umieszczone dodatkowo w kartonowym dyspenserze ułatwiającym wyjmowanie, produkt pozbawiony latexu, jednorazowe, niesterylne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

113. Zestaw 12, pozycja 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

114. Zestaw 12, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

115. Zestaw 12, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

Odp.: Zamawiający dopuszcza

116. Zestaw 12, pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści wycenę lancetów w opakowaniu a'200szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

117. Zestaw 12, pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści lusterko laryngologiczne z rączką o długości 18 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

118. Zestaw 12, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o maksymalnej pojemności 900 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

119. Zestaw 12, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy, nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny, obie warstwy myjki nie podfoliowane, w rozmiarze 15 cm x 21 cm, gramaturze 90g/m², w opakowaniu a'10 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

120. Zestaw 12, pozycja 19 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

121. Zestaw 12, pozycja 14, 15, 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

122. Zestaw 12, pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści etykiety samoprzylepne w rozmiarze 35x22 mm z nadrukiem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

123. Zestaw 12, pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne na zwłoki wyposażoną w etui z przezroczystej wodoodpornej folii PCV o wym. 68x96 mm na wkładkę kartonowa z wycięciem do przełożenia opaski oraz opaski paska o wymiarach szerokość 13 mm, obwód regulowany w zakresie 9 cm - 25 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

124. Zestaw 12, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści skalpel jednorazowego użytku wykonany ze stali nierdzewnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

125. Zestaw 12, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym (60cmx130cm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

126. Zestaw 12, pozycja 31 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

127. Zestaw 17, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kompres/okład żelowy w rozmiarze 21x 38cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Do zestawu 8 - Akcesoria do urządzenia AIRVO 2

128. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji numer 3. **Kaniula donosowa dla dzieci**, do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi. Maksymalny przepływ gazu: 20L/min lub 25L/min do wyboru zamawiającego. Kaniula donosowa dla dzieci do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowym waga pacjenta 12-22kg oraz niemowlęca waga pacjenta: 3 – 8 kg. Kaniule nosowe o średnicy 2,9 mm i 3,2 mm. Do wyboru Zamawiającego przy składaniu zamówienia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

129. Do pozycji numer: 4. **Kaniula donosowa dla dorosłych - do terapii tlenowej HFNC** (high flow nasal cannula), Kaniula wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych.. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza ryzyka zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy, łatwy do dopasowania. Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli. Uniwersalna kaniula kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz).

Rozstaw widełek 5 mm - rozmiar S, - 10-50 l/min

Rozstaw widełek 6mm - rozmiar M, - 10-60l/min

Rozstaw widełek 7 mm - rozmiar L, - 10-60l/min

Okres przydatności: 5 lat od momentu produkcji. Każda kaniula w oddzielnym opakowaniu.

Do wyboru Zamawiającego przy składaniu zamówienia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

130. **Czy Zamawiający wymaga w pozycji numer 4 zamiennego stosowania kaniul i masek do terapii wysokoprzepływowej. Maski HFNC (high flow nasal cannula),** – stosujemy gdy pacjent ma uszkodzoną śluzówkę, polipy, lub oddycha przez usta. Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV, nie zawierająca lateksu posiadająca regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą, wyposażona maska posiadająca dren o długości w zakresie 30-40 zakończony uniwersalnymi łącznikami, dren odporny na zagięcia, rozmiarach: XS, S, M, L, XL – Uniwersalna maska z adapterem kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku(urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz).Do wyboru Zamawiającego przy składaniu zamówienia.

pediatryczne : XS,S,M

dla dorosłych : L,XL

Produkt zalecany do użytku przez 14 dni



Odp.: Zamawiający dopuszcza.

131. Do pozycji numer: 5. **Układ (rura) do oddychania ogrzewanym powietrzem do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula),** służący do dostarczania nawilżonych i podgrzanych gazów oddechowych. Dren posiada wbudowaną w ściankach podwójną spiralę grzejną. Układ z wbudowanym czujnikami temperatury i czujnikiem przepływu. Gładka powierzchnia wewnętrzna rury. Układ przeznaczony do użycia przy przepływach gazów medycznych od 2 do 60 l/min, w zależności od zastosowanego interfejsu. Kompatybilne przyłącza pacjenta: kaniula donosowa, bezpośrednie połączenie z rurką tracheostomijską., miękka silikonowa końcówka eliminuje konieczność zastosowania adapterów. Długość układu 180 cm, układ zawierający w komplecie komorę nawilżacza. Komora z automatycznym poborem wody, wyposażona w system podwójnego pływaka (podstawowy i dodatkowy) zabezpieczającego przed przelaniem wody. Zestaw: układ oddechowy i komora nawilżacza przeznaczone do stosowania przez 14 dni. Zestaw kompatybilny z nawilżaczem serii Airvo2. Zestaw rura i komora nawilżacza przeznaczone do stosowania przez 14 dni.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.