



# Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie

Szczecin, 2.07.2024 r.

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ NR 1

**Dot.** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego klasycznego nr 2024.06.ZP prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Zaopatrzenie działu farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie”

### Pytanie 1

#### Część V poz. 31

Prosimy o dopuszczenie maski anestetycznej z dmuchanym mankietem, przy pozostałych parametrach bez zmian.

#### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maskę anestetyczną z dmuchanym mankietem przy pozostałych parametrach bez zmian

### Pytanie 2

#### Część V poz. 37

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej I-GEL wykonanej z wysokiej jakości tworzywa żelowego z wyprofilowanym mankietem doskonale dopasowującym się do budowy anatomicznej pacjenta, niezawierająca lateksu i PCV, sterylna, z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru maski i wagi pacjenta (nr 1 :2-5 kg; nr 1.5: 5-12 kg ; nr 2 :10-25 kg; nr 2.5 : 25-35 kg; nr 3 :30-60 kg; nr 4: 50-90 kg

#### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maskę krtaniową I-Gel o wskazanych powyżej parametrach

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 6 poz. 56?

#### Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

### Pytanie 4

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 10 dopisać na końcu ustęp 4 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 10 ustęp 4 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, z tym, że nie mniej niż 50.00zł za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody. Kary nie są zbyt wysokie, a celem kar jest mobilizacja Wykonawcy. Wysokość kar nie przekracza pułapu wskazywanego przez orzecznictwo.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego, foteli zabiegowych, łóżek, aparatury medycznej i operacyjnej oraz trudno dostępnych powierzchni, a także przedmiotów mających kontakt z żywnością. Nie zawierający aldehydów i fenoli. Skład: propan-2-ol, alkohol etylowy, amina, QAV. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, , Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) do 30 s., Adeno do 1 min. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6 płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz.?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz.?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 8**

W pakiecie 1 Sukcesywne dostawy leków w pozycji 97 METHYLPREDNISOLONUM 0,5 g 8 ml + rozp.\*\*dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 250mg fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

#### **Pytanie 9**

W pakiecie 1 Sukcesywne dostawy leków w pozycji 96 METHYLPREDNISOLONUM 1G 16 ml + rozp.\*\* dopuści Methylprednisolonum – Meprelon 1000mg fiol +rozp. ?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

#### **Pytanie 10**

Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 100 i 101 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza konkurencyjnych pasków testowych.

#### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 1 poz. 100 i 101 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza konkurencyjnych pasków testowych.

#### **Pytanie 12**

##### **Część II**

**Pozycja 40** Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978

potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 13**

**Część II**

**Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 130x96x96cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 14**

**Część II**

**Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1/4m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 15**

**Część II**

**Pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1/2m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 16**

**Część II**

**Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 17**

**Część II**

**Pozycja 11, 16** Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 18**

**Część II**

**Pozycja 15, 16** Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu papierowo foliowym?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 19**

**Część II**

**Pozycja 27** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 25g?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 20**

**Część II**

**Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 45g?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 21**

**Część II**

**Pozycja 32** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'30szt. z przeliczeniem podanych ilości, z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 22**

**Część II**

**Pozycja 33** Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,1 x 7,6cm?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 23**

**Część II**

**Pozycja 35** Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli bez gumek?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 24**

**Część II**

**Pozycja 36** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10szt. z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 25**

**Część II**

**Pozycja 37** Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 26**

**Część II**

**Pozycja 38** Czy Zamawiający dopuści maseczkę z gumkami lub wiązaną na troki?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 27**

**Część II**

**Pozycja 41** Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany pojedynczo i podanie ceny z przeliczeniem?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 28**

**Część II**

**Pozycja 45** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty bez podeszwy?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 29**

**Część II**

**Pozycja 45** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty z warstwą antypoślizgową?

**Odpowiedź**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 30**

**Część IV**

**Pozycja 1** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 45.000 op. a'100 szt. czy a'200 szt.?

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje zaoferowania 45.000 op. a 100 szt.

**Pytanie 31**

**Część VI (1F), pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości drenu 200 lub 300cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 32**

**Część VI (1F), pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 33**

**Część VI (1F), pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści termometry elektroniczne o zakresie pomiaru 32-42,9°C?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 34**

**Część VI (1F), pozycja 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie okrycia pacjenta wykonanego z bardzo miękkiej włókniny Spunlace 40 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym, warstwa wewnętrzna z poliestru, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 35**

**Część VI (1F), pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m<sup>2</sup> w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 36**

**Część VI (1F), pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści okrycie pacjenta w rozmiarze 110 x 210cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 37**

**Część VI (1F), pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużeniem do 2,2ml?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 38**

**Część VI (1F), pozycja 24**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużeniem do 5,5ml?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 39**

**Część VI (1F), pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużeniem do 22ml?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 40****Część VI (1F), pozycja 26**

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

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 41****Część VI (1F), pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 42****Część VI (1F), pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o następującym opisie:

- posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

**Odpowiedź**

NIE



**Pytanie 43****Część VI (1F), pozycje 28-31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 44****Część VI (1F), pozycja 32**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 45****Część VI (1F), pozycja 32**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 46****Część VI (1F), pozycja 32**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

**Odpowiedź**

Zamawiając nie oczekuje innego przyrządu niż opisany w SWZ

**Pytanie 47****Część VI (1F), pozycja 32**

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje przyrządu zgodnego z SWZ

**Pytanie 48****Część VI (1F), pozycja 32**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje przyrządu zgodnego z SWZ

**Pytanie 49**

**Część VI (1F), pozycja 56**

Czy Zamawiający dopuści gaziki z rozmiarze 110mm x 90mm po rozłożeniu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 50**

**Część VI (1F), pozycja 57**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek w rozmiarze 6FR – średnica 2,0mm dla rurek od 2,0 do 4,0?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 51**

**Część VI (1F), pozycja 58**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek w rozmiarze 10FR – średnica 3,3mm dla rurek od 4,5 do 6,5?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 52**

**Część VI (1F), pozycja 59**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek w rozmiarze 14FR – średnica 4,7mm dla rurek od 7,0 do 10,0?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 53**

**Część VI (1F), pozycja 60**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do trudnych intubacji o długości od 535 do 800mm (w zależności od rozmiaru)?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 54**

**Część VI (1F), pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści worki zaopatrzone tylko w transparentny port bezigłowy? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 55**

**Część VI (1F), pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści worki wyposażone w zawór spustowy typu poprzecznego (T)?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 56**

**Część VI (1F), pozycja 66**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 220mm, średnica otworu wrzutowego 90mm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 57**

**Część VI (1F), pozycja 67**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 290mm, średnica otworu wrzutowego 90mm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 58**

**Część VI (1F), pozycja 69**

Czy Zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne wykonane z tworzywa sztucznego wyścielonego od wewnątrz miękką hipoalergiczną pianką, nie zawiera lateksu oraz substancji toksycznych. Ulepszona konstrukcja kołnierza sprawdza się w trudnych warunkach zewnętrznych. Specjalnie zaprojektowane zatrzaski pewnie utrzymują wybrany rozmiar, prowadnice regulacji rozmiaru zapewniają symetryczność kołnierza, a duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna lub wykonania konikotomii). Kołnierz jest przepuszczalny dla promieni RTG oraz MRI.

Proste i wygodne ustawianie jednego z rozmiarów pozwala na skuteczne użycie kołnierza u dzieci 3 rozmiary?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 59**

**Część VI (1F), pozycja 70**

Czy Zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne wykonane z tworzywa sztucznego wyścielonego od wewnątrz miękką hipoalergiczną pianką, nie zawiera lateksu oraz substancji toksycznych. Ulepszona konstrukcja kołnierza sprawdza się w trudnych warunkach zewnętrznych. Specjalnie zaprojektowane zatrzaski pewnie utrzymują wybrany rozmiar, prowadnice regulacji rozmiaru zapewniają symetryczność kołnierza, a duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna lub wykonania konikotomii). Kołnierz jest przepuszczalny dla promieni RTG oraz MRI.

Proste i wygodne ustawianie jednego z rozmiarów pozwala na skuteczne użycie kołnierza u wszystkich dorosłych 4 rozmiary?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 60**

**Część VI (1F), pozycja 74**

Czy Zamawiający dopuści golarki Galant w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 61**

**Część VI (1F), pozycja 74**

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 62**

**Część VI (1F), pozycja 75**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z 10cm przedłużaczem?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 63**

**Część VI (1F), pozycja 75**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z 25cm przedłużaczem?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 64**

**Część VI (1F), pozycja 77**

Czy Zamawiający dopuści przyklepiec stabilizujący do drenów w rozmiarze 9x4cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 65**

**Część VI (1F), pozycja 77-78**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu autoryzacji producenta?

**Odpowiedź**

Zamawiający w dniu 14.06.2024 r. opublikował na stronie postępowania zmianę treści SWZ dotyczącą wymaganych przedmiotowych środków dowodowych, zgodnie z którą nie żąda przedmiotowych środków dowodowych dla poz. 77 i 78.

**Pytanie 66**

**Część VI (1F), pozycja 77-78**

Czy Zamawiający może logicznie wytłumaczyć dlaczego dla pozycji 77-78 wymaga autoryzacji producenta a dla pozostałych pozycji w pakiecie nie ma takiego wymogu?

**Odpowiedź**

Zamawiający w dniu 14.06.2024 r. opublikował na stronie zmianę treści SWZ dotyczącą wymaganych przedmiotowych środków dowodowych, zgodnie z którą nie żąda przedmiotowych środków dowodowych dla poz. 77 i 78.

#### **Pytanie 67**

##### **Część VI (1F), pozycja 80**

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o następującym opisie:

- wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny
- szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem
- obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią
- kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczeć”
- pojemność całkowita worka: 2000 ml
- dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
- kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grottem
- nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

##### **Odpowiedź**

NIE

#### **Pytanie 68**

##### **Część VI (1F), pozycja 81**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą?

##### **Odpowiedź**

NIE

#### **Pytanie 69**

##### **Część VI (1F), pozycja 82**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pomarańczowe bez igły?

##### **Odpowiedź**

NIE

#### **Pytanie 70**

##### **Część VI (1F), pozycja 82**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bursztynowe bez igły?

##### **Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 71****Część VI (1F), pozycja 83**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 72****Część VI (1F), pozycja 84**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 73**

Załącznik 1b, poz. kompresy niejałowe, wyroby z gazy niejałowe

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza. Wyroby sklasyfikowane w klasie I regule 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np. z : błoną śluzową jamy ustnej, błoną śluzową oka, błoną śluzową jamy nosowej. Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych. Kompresy gazowe są sklasyfikowane albo w klasie I reg. 4 albo klasie IIa reg 7 i dopiero ta klasa spełnia powyższe. Zamawiający nie jest w stanie z góry określić w jakim zakresie będą używane kompresy gazowe w pogotowiu ratunkowym.

**Pytanie 74**

Załącznik 1b, poz. 2-4

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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 nie wyraża zgody

**Pytanie 75****Część nr V, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do badań EKG, okrągła, średnica 24mm, przeznaczona do badań spoczynkowych, monitorowania i diagnostyki u dzieci i noworodków, jednorazowego użytku, niesterylna z żelem stałym na piance polietylenowej, z centrycznie umieszczonym snapem, nie zawiera

PVC, ftalanów i latexu, opak. 50 sztuk, na opakowaniu informacje: numer katalogowy, numer LOT, kod UDI, data przydatności do użycia, ilość w opakowaniu, typ żelu, typ podłoża, wymiary elektrody oraz graficzna i opisowa instrukcja obsługi oraz rysunek poglądowy oferowanej elektrody?

**Odpowiedź**

Zamawiający NIE dopuszcza elektrody innej niż w specyfikacji SWZ

**Pytanie 76**

**Część nr V, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do badań EKG, przeznaczona do badań spoczynkowych, monitorowania i diagnostyki dorosłych prostokątna, wymiary 36x48mm, jednorazowego użytku, niesterylna z żelazem stałym, na białej gąbce PE, z centrycznie umieszczonym snapem, nie zawiera PVC, ftalanów i latexu, opak. 50 sztuk, na opakowaniu informacje: numer katalogowy, numer LOT, kod UDI, data przydatności do użycia, ilość w opakowaniu, typ żelu, typ podłoża, wymiary elektrody oraz graficzna i opisowa instrukcja obsługi oraz rysunek poglądowy oferowanej elektrody?

**Odpowiedź**

Zamawiający NIE dopuszcza elektrody innej niż w specyfikacji SWZ

**Pytanie 77**

**Część nr V, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, wyposażony w podwójny wkład piankowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, nawilżenie 24mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt500ml, objętość oddechowa 200-1000ml, przestrzeń martwa 16 ml, waga: 7g, zatraskowa klapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzieliny na elementach obudowy, na 24h, sterylny?

**Odpowiedź**

Zamawiający NIE dopuszcza wymiennika ciepła i wilgoci innego niż w specyfikacji SWZ

**Pytanie 78**

**Część nr V, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła dla dzieci. Filtracja bakteryjna wirusowa: 99.999% wydajność bakteryjna, 99.999% wydajność wirusowa. Przestrzeń martwa 12ml. Objętość oddechowa 150-300ml. Masa 15g. Port CO<sub>2</sub> z zatyczką, wydajność nawilżania 24mg H<sub>2</sub>O przy Vt. 500ml, sterylny. Zalecany czas używania - 24 godziny?

**Odpowiedź**

Zamawiający NIE dopuszcza filtra elektrostatycznego innego niż w specyfikacji SWZ

**Pytanie 79**

**Część nr V, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do kaniulacji dużych naczyń, kateter dwukanałowy 7F/20 cm, igła 18G/7 cm, przewodnik 035/60 cm typu J, rozszerzacz (dilatator), skalpel, strzykawka 10ml?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza produktu równoważnego

**Pytanie 80**

**Część nr V, pozycja 19**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,2 $\mu$ m?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 81**

**Część nr V, pozycja 22**

Czy Zamawiający dopuści filtr do ssaka o wydajności bakteryjno/wirusowej na poziomie 99,999%, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 82**

**Część nr V, pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy. Filtracja bakteryjna wirusowa: 99.999% wydajność bakteryjna, 99.999% wydajność wirusowa. Przestrzeń martwa 40ml. Objętość oddechowa 150-1500ml. Masa 30g. Port CO2 z zatyczką mocowaną na pasku. Opory przepływu: 1,0cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min. Sterylny. Zalecany czas używania - 24 godziny?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 83**

**Część nr V, pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 84**

**Część nr V, pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2 $\mu$ m?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 85**

**Część nr V, pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o średnicy złącza 15F?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 86**

**Część nr V, pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650ml i rezerwuarem tlenowym o pojemności 2000m?

**Odpowiedź**

NIE



**Pytanie 87**

**Część nr V, pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator wykonany z silikonu i polikarbonu (PC)?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 88**

**Część nr V, pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością sterylizacji do 134°C z wyłączeniem rezerwuaru tlenowego i drenu tlenowego?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 89**

**Część nr V, pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator posiadający zawór wyłącznie 60mbar?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 90**

**Część nr V, pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy dla dzieci / worek o pojemności 600 ml silikonowy, rezerwuar 1600ml, maska nr 2. Zawór 40mbar/Wszystkie części z silikonu (i polikarbonu) są autoklawowalne do 134°C. poza rezerwuarem i drenem tlenowym?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 91**

**Część nr V, pozycja 28**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy dla niemowląt /worek o pojemności 280ml silikonowy, rezerwuar 1600ml, w zestawie maska nr 1. Maski w rozm. 0 i 2 dołączona osobno. Zawór 40 mbar./Wszystkie części z silikonu (i polikarbonu) są autoklawowalne do 134°C. Poza rezerwuarem i drenem tlenowym?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 92**

**Część nr V, pozycja 29**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2500ml bez zaworu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 93**

**Część nr V, pozycja 30**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 60ml bez zaworu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 94**

**Część nr V, pozycja 31**

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach:

ROZMIAR	KOLOR	PRZEZNACZENIE	ŁĄCZNIK
1	niebieski	niemowlę	15mm
2	pomarańczowy	dziecko	15mm
3	różowy	dorosły S / dziecko	22mm
4	biały	dorosły M	22mm
5	żółty	dorosły L	22mm
6	zielony	dorosły XL	22mm

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 95**

**Część nr V, pozycja 32**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

**Odpowiedź**

Zamawiający **DOPUSZCZA** dren o długości 2,1m przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w specyfikacji bez zmian

**Pytanie 96**

**Część nr V, pozycja 33**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toracentezy pakowany podwójnie (papier-folia + folia)?

**Odpowiedź**

NIE









**Pytanie 97**

**Część nr V, pozycja 37**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o właściwościach:

- Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie
- Możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej
- Wzmocniony koniuszek mankietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku
- Wzmocnienie zabezpieczające przez zaciśnięciem rurki zębami
- Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski
- Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową

- Znaczniki ułatwiające prowadzenie bronchoskopu Informacja o rozmiarze rurki intubacyjnej umieszczona na korpusie złącza
- Sterylność opakowania oraz gotowość do natychmiastowego użycia
- Bezpieczeństwo w środowisku MR
- Produkt nie zawiera lateksu i ftalanów
- Rozmiary:

	Niemowlęta		Dzieci		Dorośli			
Rozmiar maski	#1	#1½	#2	#2½	#3	#4	#5	#6
Kolorowe oznaczenie rozmiaru na torebce								
Waga pacjenta	<5 kg	5-10 kg	10-20 kg	20-30 kg	30-50 kg	50-70 kg	70-100 kg	>100 kg
Maksymalna objętość wypełniająca mankiet	4 ml	7 ml	10 ml	14 ml	20 ml	30 ml	40 ml	50 ml
Maksymalne ciśnienie w mankiecie	60 cm H <sub>2</sub> O							
Złącze	15 mm, męskie, ISO 5356-1							
<b>Użycie z intubacją</b>								
Maks. rozmiar FOB	3.5 mm	4.0 mm	5.0 mm	5.5 mm	6.5 mm	7.5 mm	8.0 mm	8.0 mm

### Odpowiedź

NIE

### Pytanie 98

#### Część nr V, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka wyłącznie o długości 2,1m?

### Odpowiedź

NIE

### Pytanie 99

#### Część nr V, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści podkład na stół operacyjny o parametrach:

- wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP
- złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (28g/szt.), superabsorbent SAP (25g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>)
- waga całkowita 160g
- możliwość przenoszenia pacjenta do 220kg
- nie przewodzi elektryczności
- izoluje termicznie pacjenta
- kolor: wkład chłonny - biały, laminat - niebieski
- rozmiar 102 cm x 152 cm (wkład chłonny 51 x 129cm)
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- nie posiada lateksu, bawełny
- chłonność płynów min. 4000ml/m<sup>2</sup>
- przezierny dla RTG?

### Odpowiedź

NIE

**Pytanie 100**

**Część nr V, pozycja 42**

Czy Zamawiający dopuści igła do odbarczania odmy z jednym otworem?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 101**

**Część nr V, pozycja 42**

Czy Zamawiający dopuści igła do odbarczania odmy o średnicy ok. 2,5mm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 102**

**Część nr V, pozycja 42**

Czy Zamawiający dopuści igła do odbarczania odmy o długości 12cm i 15cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 103**

**Część nr VI, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 104**

**Część nr VI, pozycja 2-4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o długości 40cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 105**

**Część nr VI, pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający z wypełnieniem poliestrowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 106**

**Część nr VI, pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml z rozszerzeniem do 3ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 107**

**Część nr VI, pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml z rozszerzeniem do 12ml?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 108**

**Część nr VI, pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z wtopionymi 6-cioma paskami RTG?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 109**

**Część nr VI, pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 110**

**Część nr VI, pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z plastikowym zatrzaskiem bezpieczeństwa?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 11**

**Część nr VI, pozycja 28-30**

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowaną igłę bezpieczną?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 112**

**Część nr VI, pozycja 32**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd IS z nieznaczną ilością ftalanów?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 113**

**Część nr VI, pozycja 35--48**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną typu Murphy?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 114**

**Część nr VI, pozycja 57**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 2,0?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 115**

**Część nr VI, pozycja 59**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 4,7?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 116**

**Część nr VI, pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z zaworem spustowym typu T?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 117**

**Część nr VI, pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z wyłącznie bezigłowym portem do pobierania próbek moczu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 118**

**Część nr VI, pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z obiema białymi ścianami?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 119**

**Część nr VI, pozycja 66**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o wysokości 160mm i średnicy otworu wrzutowego 70mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 120**

**Część nr VI, pozycja 67**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy otworu wrzutowego 100mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 121**

**Część nr VI, pozycja 69, 70**

Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny płaski z uformowanym już podbródkiem, bez możliwości jego odchylenia?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 122**

**Część nr VI, pozycja 69**

Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny dla dzieci z 3 stopniami regulacji?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 123**

**Część nr VI, pozycja 76**

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty stabilizator?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 124**

**Część nr VI, pozycja 77**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania cewników/drenów z rzepem o wymiarach 3 x 9cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 125**

**Część nr VI, pozycja 77, 78**

Czy Zamawiający dopuści w zamian za etykietę, folder i autoryzację producenta, załączenie dokumentów dopuszczających do obrotu (tj. DZ, CE)?

**Odpowiedź**

Zamawiający w dniu 14.06.2024 r. opublikował na stronie postępowania zmianę treści SWZ dotyczącą wymaganych przedmiotowych środków dowodowych, zgodnie z którą nie żąda przedmiotowych środków dowodowych dla poz. 77 i 78.

**Pytanie 126**

**Część nr VI, pozycja 80**

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z funkcją Twist&lock (zakręć i zamknij) zapobiegający wydostaniu się treści i zapachu po użyciu?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 127**

**Część nr VI, pozycja 81**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 128**

**Część nr VI, pozycja 82**

Czy Zamawiający dopuści igłę dołączoną osobno?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 129**

**Część nr VI, pozycja 82**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 2,1 x 40 w kolorze jasnozielonym?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 130**

**Część nr VI, pozycja 71, 72**

Czy Zamawiający dopuści w zamian za etykietę, folder i autoryzację producenta, załączenie dokumentów dopuszczających do obrotu (tj. DZ, CE)?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 131**

**Część V poz. 17,18**

Prosimy o dopuszczenie kleszczyków wielorazowego użytku, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 132**

**Część V poz. 32**

Prosimy o dopuszczenie drenu do odsysania o długości 2,1m, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 133**

**Część V poz. 39**

Prosimy o dopuszczenie drenu do ssaka Ch-24 z konektorem dł. 1,80m ,ju ,sterylny.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 134**

Załącznik 1B:

Poz.39: Czy Zamawiający dopuści maski FFP2 zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej, które jednak nie są zarejestrowane jako wyrób medyczny, posiadają Vat 23%?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 135**

Załącznik 1B:



Poz.40: Czy zamawiający nie popełniło omyłki i miał na myśli normę: ASTM D 7161 w miejsce ASTM D 7162?

**Odpowiedź**

Zamawiający miał na myśli normę ASTM D 7161

**Pytanie 136**

Załącznik 1B:

Poz.41: W zawiązku ze zmianą normy 13795-2019 pylenie zostało zastąpione parametrem uwalnianie cząstek stałych. Proszę o dopuszczenie fartucha którego uwalnianie cząstek stałych 2,1 log10.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 137**

Załącznik 1B:

Poz.47: Prosimy o dopuszczenie serwety o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>? Pozostałe zgodne z swz.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 138**

**dotyczy Części nr 6 poz. 23:**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną do 3 ml, z zielonym tłokiem?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 139**

**dotyczy Części nr 6 poz. 24-25:**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym tłokiem?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 140**

**dotyczy Części nr 6 poz. 25:**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu A.50 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 141**

**dotyczy Części nr 6 poz. 35-48:**

Czy Zamawiający dopuści standardowe rurki intubacyjne tj. z oczkiem Murphy?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza standardowe rurki tj. z oczkiem Murphy

**Pytanie 142**

**dotyczy Części nr 6 poz. 35-48:**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „typu Magill”? Jakie to rurki?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza standardowe rurki tj. z oczkiem Murphy

**Pytanie 143**

**dotyczy Części nr 6 poz. 56:**

Czy Zamawiający dopuści gazik w rozmiarze 6x6cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 144**

**dotyczy Części nr 6 poz. 66:**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 155 mm i średnicy otworu wrzutowego 70 mm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 145**

**dotyczy Części nr 6 poz. 67:**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 220 mm i wymiarach otworu wrzutowego 100x70 mm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 146**

**dotyczy Części nr 6 poz. 74:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie golarek typ Gallant pakowanych w tekturowe opakowanie.

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 147**

**dotyczy Części nr 6 poz. 74:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie golarek typ Gallant pakowanych w opakowanie foliowe bez odłamywanego ostrza, wyposażone w zdejmowalną osłonkę ostrza?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 148**

**dotyczy Części nr 6 poz. 80:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie torby na wymiociny mlecznej, bez zastawki, wyposażona w plastikowy uchwyt zapewniający higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu typu Twist & Lock, odcina źródło przykrego zapachu i uniemożliwia wydostanie się zawartości?

**Odpowiedź**

NIE

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmianie uległ termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą. Oferty należy składać do 22.07.2024 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 22.07.2024 r. o godzinie 10:30. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 19.10.2024 r.

DYREKTOR  
Woj. Stacji Pogotowia Ratunkowego  
w Szczecinie  
*lek. med. Roman Pałka*

