

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



## Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

ZP/p/2/2024

Poznań, dnia 12.03.2024 roku

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych”.

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

#### Zestaw pytań nr 1

##### Pytanie 1 – dotyczy części 12

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 12 poz. 3 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

##### Odpowiedź Zamawiającego

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktu. Zamawiający dopuszcza produkt w zaproponowanych rozmiarach.**

##### Pytanie 2 – dotyczy wzoru umowy

prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 10 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 6 ustęp 10 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, jednak nie mniej niż 100.00zł.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione

są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Jak w SWZ.***

**Zestaw pytań nr 2**

**Pytanie 1 – dotyczy części 24**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 24 - Zestaw do krwawego pomiaru ciśnienia z przetwornikiem - połączenie przetwornika między czujnikiem a kablem interfejsu bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne), długość linii 150 cm lub 165 cm. Kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem monitorującym: aparaty do znieczulenia GE (Aespire)

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający podtrzymuje SWZ.***

**Zestaw pytań nr 3**

**Pytanie 1 – dotyczy części 14 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod na podłożu pianki PE, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 2 – dotyczy części 14 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z żelazem stałym o średnicy 50mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza średnicę 50mm, Zamawiający wymaga żeluz ciekłego.***

**Pytanie 3 – dotyczy części 14 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z wycięciem do umocowania przewodu, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 4 – dotyczy części 14 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.***

**Pytanie 5 – dotyczy części 14 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żeluz bez pompki (miękkie opakowanie umożliwia wyciśnięcie żeluz do końca z pojemnika bez potrzeby użycia pompki), pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 6 – dotyczy części 33 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG o wymiarach 75mm x 24,5m.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 7 – dotyczy części 33 poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG o wymiarach 80mm x 25m.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 8 – dotyczy części 33 poz. 14**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG o wymiarach 50mm x 30m.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 9 – dotyczy części 33 poz. 15**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG o wymiarach 106mm x 25m.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 10 – dotyczy części 33 poz. 18**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG o wymiarach 75mm x 24,5m.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Zestaw pytań nr 4**

**Pytanie 1 - dot. zad. 29**

Czy Zamawiający dopuści siatkę polipropylenową, tkany monofilament, sterylną, o masie 43,7 g/m<sup>2</sup>, grubości 0,44 mm, o wielkości porów: 6,29 mm<sup>2</sup>. Siatka łatwa w ułożeniu, pakowana pojedynczo w podwójne opakowanie papierowo-foliowe, zabezpieczona w dodatkowe opakowanie kartonowe, pakowana bez składania powodującego trwałe zagięcia na powierzchni, posiada etykiety samoprzylepne do wklejania do dokumentacji, wysoka wytrzymałość na rozrywanie?

Poz. A w rozm. 10 x 15 cm

Poz. B w rozm. 10 x 15 cm

Poz. C w rozm 30,5 x 30,5 cm

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje SWZ i oczekuje 3 rozmiarów.**

**Zestaw pytań nr 5**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika 580 mm – rozm. 10CH, 12CH, 14CH, 16CH i tracheostomijnych długość cewnika 360mm, rozmiary: 12CH, 14CH, 16CH - sterylne, pakowane w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiadający obrotowy port pacjenta zapewniający odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu utrzymując system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Okres użytkowania 72h. Zestaw nie zawierający DEHP.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

## Zestaw pytań nr 6

### Pytanie 1 – dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki

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.

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 Zamawiającego

*Jak w SWZ.*

## Zestaw pytań nr 7

### Pytanie 1 – dotyczy części 28

związku z postępowaniem przetargowym nr ZP/p/2/2024część 28 dotyczącym opisu przedmiotu zamówienia, pragniemy zgłosić poważne obawy dotyczące naruszenia zasad uczciwej konkurencji oraz równego traktowania przez Zamawiającego. Niniejszym przedstawiam fakt, że Zamawiający wprowadził do specyfikacji szczegółowy opis, włączając w to dokładne cechy oraz rozmiary, co w sposób istotny utrudnia innym dostawcom uczestnictwo w postępowaniu przetargowym.

Zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi zamówień publicznych, jednym z kluczowych założeń postępowań przetargowych jest zapewnienie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wszystkich potencjalnych dostawców. Zamawiający ma obowiązek stworzenia warunków umożliwiających szeroki dostęp do udziału w przetargu, co obejmuje również dostęp do informacji o przedmiocie zamówienia w sposób, który nie faworyzuje żadnego z uczestników.

Zamawiający w pakiecie 28 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu.

Zgodnie z wiedzą wykonawcy niedopuszczenie rozwiązań równoważnych przy zachowaniu sztywnych cech technicznych jest sprzeczne ze sposobem opisywania przedmiotu zamówienia określanym przez przepisy art. 29-31 ustawy. PZP

takie działania:

podlegają art 305KK (po nowelizacji) i ustawie z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych

### **Nowość** Art. 17. - [Przedmiotowy zakres odpowiedzialności za naruszenia w zakresie zamówień Odpowiedzialność za naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

09.12.2024 10:41 | Akt obowiązujący  
Wenja od: 29 stycznia 2024 r.

Art. 17. [Przedmiotowy zakres odpowiedzialności za naruszenia w zakresie zamówień publicznych]  
1. Naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych:  
1) opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję;

Z uwagi na powyższe czy Zamawiający zgodnie z nazwą pakietu, Porty naczyniowe, igły do portów” usunie z pakietu 28 obłożenia z pozycji 4 i 5 i przeniesie je do pakietu 32?

### Odpowiedź Zamawiającego

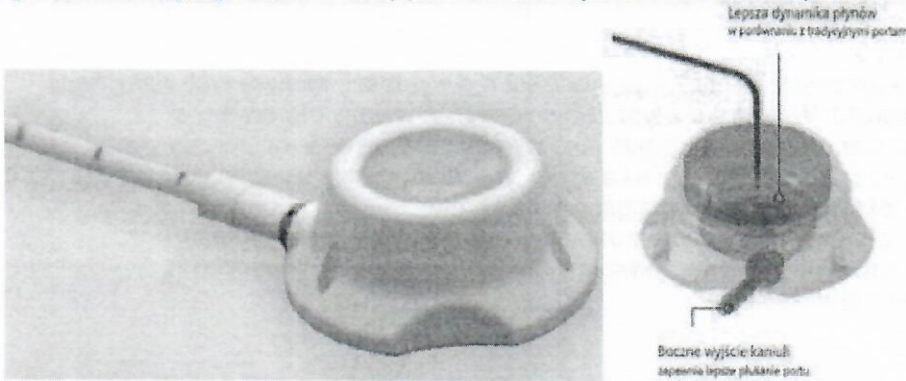
*Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

### Pytanie 2 dotyczy części 28 poz. 1 i 4

Czy Zamawiający dopuści porty o tej samej funkcjonalności leczniczej, lecz o niewielkich różnicach technicznych?

Czy Zamawiający dopuści port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegająca powstawaniu skrzepin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica

membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji  
Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć

Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 -Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m)

W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Lub

Czy Zamawiający dopuści port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm.

Zestaw wprowadzający

- strzykawka 10 ml
- igła Seldingera (punkcyjna) 18G
- igła prosta 22 G x 30
- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- prowadnik J
- łącznik
- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z prowadnikiem
- tępy tunelizator



### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 3** – dotyczy części 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę kątową Hubera do przepłukiwania portu, bez drenu i bez skrzydełek: 19G- 20,25mm oraz 20G- 20,25,30 mm?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ (brak długości 15mm).**

**Pytanie 4** – dotyczy pakietu 28 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igłę z osłoną zabezpieczającą przed samozakłuciem, osłonka na ostrzu igły jest systemem zabezpieczającym, który chroni użytkowników przed przypadkowymi skaleczeniami i zakażeniami. Osłonka pokrywa ostrze igły i zapobiega przypadkowym skaleczeniom, a także utrzymuje igłę w sterylnych warunkach, aby zmniejszyć ryzyko zakażeń- zamiast z mechanizmem przeciwwakłuciowym? Pozostałym parametrom bez zmian.

### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający uznaje pojęcia „mechanizm przeciwwakłuciowy” oraz „osłonka zabezpieczająca przed samo zakłuciem” za równoważne. Ważny jest efekt – zapobieganie zakłuciom u personelu.**

## Zestaw pytań nr 8

### Pytanie 1 – dotyczy pak. 13 poz. 3

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych klasyfikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. W związku z tym, iż nie wszystkie wyroby oferowane w postępowaniu, zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ww ustawy i tym samym nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu.

Prosimy zatem o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania sprzętu, który nie jest wyrobem medycznym (Vat 23%) w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, Zamawiający oczekuje stosownego oświadczenia.

### Odpowiedź Zamawiającego

**Zamawiający dopuszcza we wskazanej pozycji produkt, który nie jest wyrobem medycznym.**

## Zestaw pytań nr 9

### Pytanie 1 – dotyczy części 21, pozycja 1

Z uwagi, że na rynku nie występują miski nerkowate jednorazowego użytku wykonane z włókien celulozowych charakteryzujące się brakiem przepuszczalności przez 24 godziny prosimy o dopuszczenie miski nerkowatej jednorazowego użytku charakteryzującej się **standardowym brakiem przepuszczalności przez czas 4 godzin**.

### Odpowiedź Zamawiającego

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

### Pytanie 2 – dotyczy części 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'80 sztuk z przeliczeniem na 938 pełnych opakowań, co daje 75.040 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### Odpowiedź Zamawiającego

**Przeliczenie ilości jest zgodne z zapisami SWZ.**

### Pytanie 3 – dotyczy części 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę pokrywek do kieliszków do leków w opakowaniu a'80 sztuk z przeliczeniem na 282 pełnych opakowań, co daje 22.560 szt.? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### Odpowiedź Zamawiającego

**Przeliczenie ilości jest zgodne z zapisami SWZ.**

### Pytanie 4 – dotyczy części 21, pozycja 4g, 4h, 4i

Czy Zamawiający dopuści w części 21 pozycja g, h oraz i wiadra w kolorze białym zamykane „na wcisk” o stawce VAT 23%?

### Odpowiedź Zamawiającego

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

### Pytanie 5 – dotyczy części 21, pozycja 5

Prosimy o uściślenie, czy etykiety z pozycji nr 5 mają pasować do pojemników histopatologicznych z pozycji 4c?

### Odpowiedź Zamawiającego

**Zamawiający miał na myśli etykiety, które pasują do pojemników poz. 4 a-i.**

**Pytanie 6 – dotyczy części 21, pozycja 7**

Prosimy o dopuszczenie, jako produktu równoważnego, worka zbiórki moczu z portem do pobierania próbek, z drenem o długości 120 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartego w SWZ. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 7 – dotyczy części 26, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści aplikator do wielokrotnego pobierania leków bez zintegrowanego zaworu zamykającego drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Proponowany wyrób jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 8 – dotyczy części 26, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, aplikator do wielokrotnego pobierania leków z zastawką zamykającą drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Zastawka pełni rolę tożsamą z zintegrowanym zaworem.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

**Zestaw pytań nr 10**

**Pytanie 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

c) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 2 Umowy – w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **50 zł i nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia**,

g) za nieudostępnienie/ nieudostępnienie w terminie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 6 w wysokości **50,00 zł.** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie

h) za przeniesienie wierzycelności (cesja wierzycelności) wynikających z niniejszej umowy z naruszeniem zapisów § 4 ust. 7, w wysokości **5%** wartości brutto umowy

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 1 – Dot. zad. 19**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki były zapakowane na jałowo, w standardowe opakowanie folia-papier (blister)?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie wskazuje z jakiego materiału ma być wykonane opakowanie zapewniające jałowość.***

**Pytanie 2 – Dot. zad. 19**

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane strzykawki były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy III, jak sól fizjologiczna, która jest lekiem podawanym dożylnie? Zgłoszenie soli fizjologicznej w strzykawce w klasie III jest zgodne z 14 regułą EU MDR2017/745, która mówi: "wszystkie wyroby med. zawierające w jako integralną część substancję, która w przypadku użycia osobno może być uważana za produkt leczniczy....., i której działanie na charakter pomocniczy w stosunku do działania tych wyrobów, należą do klasy III." Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane strzykawki były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy III?

Podstawa prawna: Rozporządzenie UE MDR 2017/745 to obowiązkowe rozporządzenie mające zastosowanie do wyrobów medycznych z oznakowaniem CE, sprzedawanych na rynku Unii Europejskiej od dnia 26 maja 2021 r. zmieniające dyrektywę 2001/83/WE, rozporządzenie (WE) nr 178/2002 i rozporządzenie (WE) nr 1223/2009 i uchylająca dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający oczekuje produktu ze wskazaniem do przepłukiwania: dożylnych cewników na żyłach obwodowych i centralnych (PIVC, CVC, PICC) oraz portów naczyniowych***

**Pytanie 3 – Dot. zad. 19**

Czy Zamawiający oczekuje, aby strzykawka wyposażona była w długi minimum 2cm korek zamykający, który to korek końcówki Luer-Lok umożliwi szczelne zamknięcie zapewniające integralność produktu nawet po wyjęciu z opakowania oraz zapobiega przypadkowemu zanieczyszczeniu przez dotyk.?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie stawia takich wymagań. Płyn musi być zabezpieczony przed skażeniem. Ewentualne naruszenie opakowania, np. poprzez częściowe odkręcenie koreczka, musi być łatwe do stwierdzenia.***

**Pytanie 4 – Dot. zad. 19**

***Czy Zamawiający oczekuje, aby data ważności i seria LOT były nadrukowane bezpośrednio na cylindrze strzykawki dla łatwej identyfikacji?***

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Nadruk daty ważności lub serii może być na strzykawce albo na jej jednostkowym opakowaniu bezpośrednim.***

**Pytanie 5 – Dot. zad. 19**

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane strzykawki w pakiecie 19 poz. 1, mają być pakowane w opakowanie zbiorcze maksymalnie po 30szt, co upraszcza zarządzanie zapasami i przechowywanie na półkach?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający oczekuje strzykawek pakowanych po maksymalnie 50szt. w opakowaniu zbiorczym.***

**Pytanie 6 – Dot. zad. 19**

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty minimum 3 badań klinicznych wykazujących redukcję od cewnikowych zakażeń krwi (CRBSI) po zastosowaniu oferowanej marki fabrycznie napełnionej strzykawki do przepłukiwania?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie stawia takich wymagań.***



**Pytanie 7 – Dot. zad. 19**

Czy oferowane strzykawki z solą fizjologiczną do przepłukiwania mają posiadać nominalnie minimum 3 letni okres przydatności do użycia?

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Jak w SWZ.*

**Zestaw pytań nr 12**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 17:**

Czy Zamawiający usunie bądź wydzieli pozycję 2 do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Zestaw pytań nr 13**

**Pytanie 1 – dotyczy części 17 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie osłony o rozmiarze 90 cm x 180 cm (+/-3 cm )

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pytanie 2 – dotyczy części 18 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, by osłona posiadała naklejkę

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający wyraża zgodę.*

**Zestaw pytań nr 14**

**Pytanie 1 – Dotyczy części nr 24**

Czy Zamawiający wymaga aby przetwornik posiadał osobny port do sprawdzania poprawności działania systemu wyraźnie opisany i widoczny w konstrukcji przetwornika tak aby można było w każdej chwili podłączyć do niego symulator?

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający wymaga osobnego portu.*

**Zestaw pytań nr 15**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 35**

Czy Zamawiający w **Zadaniu 35** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej/otrzewnej o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej), igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym zakończeniem odsłaniający część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły; **cewnik przezskórny** poliuretanowy rozmiar: **9CH** / długość 14,6 cm lub **12 CH** / 17,4 cm (do wyboru), z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, cewnik jest zakończony układem z **automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza), możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (i możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek zbiorczy 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik luer-lock/stożkowy** do podłączenia do systemu drenażowego.

Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.*

**Zestaw pytań nr 16**

**Pytanie 1 – dotyczy Część 31 poz.1 a-d**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tej pozycji rękawic chirurgicznych, jednorazowego użytku, chroniące przed cytostatykami, sterylne, neoprenowo, kolor kremowy, mankiet rolowany z opaską przylepną bez podłużnych i poprzecznych wzmocnień, pozostałe zgodne.

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.*

**Zestaw pytań nr 17****Pytanie 1 – Pakiet nr 11 poz. 1,2,4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 11 pozycja 1,2,4 co umożliwi złożenie większej liczbie wykonawców oferty cenowej ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.*

**Pytanie 2 – Pakiet nr 11 poz. 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr bateryjno-wirusowego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o masie 35,6 g, przestrzeń martwa 55ml, nawilżenie 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.*

**Pytanie 3 – Pakiet nr 11 poz. 9:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek jednorazowych o następujących parametrach :

- Jednorazowe niemetalowe łyżki do laryngoskopów światłowodowych kompatybilne z rękojeściami w standardzie "zielonego zamka" (ISO7376),
- wykonane z unikalnego tworzywa sztucznego Makrolon®
- sztywne, odporne na załamania i skręcenia
- doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację,
- pakowane są indywidualnie w opakowanie foliowe łatwo otwierane
- Na każdym opakowaniu zbiorczym znajduje się etykieta producenta z niezbędnymi informacjami zgodnymi z ustawą o wyrobach medycznych
- opakowanie niekodowane kolorem charakterystycznym dla poszczególnych rozmiarów, ale rozmiar oznaczony jest wyraźnie na etykiecie zbiorczej
- Dostępne w rozmiarach:  
Mac1 o długości całkowitej 90 mm  
Mac2 o długości całkowitej 116 mm,  
Mac3 o długości całkowitej 134 mm  
Mac4 o długości całkowitej łyżki 153 mm
- łyżki są sztywne,
- Produkt niesterylny, czysty, pakowany zgodnie z wymaganiami dla sprzętu jednorazowego użytku

**Odpowiedź Zamawiającego**

*Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.*

**Zestaw pytań nr 18****Pytanie 1 – dotyczy części nr 3 – Pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów obłożeń w których materiał spełnia wymogi normy EN 13 795, każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta. Serwety operacyjne są dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 49g/m<sup>2</sup> (wzmocnienie min. 55g/m<sup>2</sup>). Chłonność materiału laminatu min. 155ml/m<sup>2</sup>, chłonność w miejscu padu min. 365 ml/m<sup>2</sup>. Odporność na przenikanie cieczy min. 145 cm H<sub>2</sub>O oraz odporności na rozzerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 132 kPa, w strefie wzmocnionej min. 347 kPa. Produkt bezpiecznie pakowany: zawartość zestawu owinięta w serwetę na stół narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w karton. Obłożenie musi posiadać I klasę palności. Zestaw w kolorze aqua.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 2 – dotyczy części nr 3 – Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do operacji na kończynie w którego składzie obie serwety na stół narzędziowy wzmocnione są w rozmiarze 150 cm x 190 cm - pozostałe komponenty zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 3 – dotyczy Części nr 3 – Pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do artroskopii stawu barkowego w którego składzie serweta (komponent 2) jest w rozmiarze 200 cm x 260 cm z otworem przylepnym typu „U” 10 cm x 60 cm oraz ręczniki celulozowe (komponent 8) jest w rozmiarze 30 cm x 33 cm – 2 sztuki – pozostałe komponenty zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 4 dotyczy części nr 3 – Pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłonę na kończynę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu włókniny PP i folii PE oraz taśmę samoprzylepną z włókniny poliestrowej pakowane osobno jako dwa osobne komponenty?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 5 – dotyczy części nr 3 – Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłonę na kończynę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu włókniny PP i folii PE – pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 6 – dotyczy części nr 5 – Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do angiografii w którym materiał spełnia wymogi normy EN 13 795, każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta. Serwety operacyjne są dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 49g/m<sup>2</sup> (wzmocnienie min. 55g/m<sup>2</sup>). Chłonność materiału laminatu min. 155ml/m<sup>2</sup>, chłonność w miejscu padu min. 365 ml/m<sup>2</sup>. Odporność na przenikanie cieczy min. 145 cm H<sub>2</sub>O oraz odporności na rozzerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 132 kPa, w strefie wzmocnionej min. 347 kPa. Produkt bezpiecznie pakowany: zawartość zestawu owinięta w serwetę na stół narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w karton. Obłożenie musi posiadać I klasę palności. Zestaw w kolorze aqua, o składzie:

1 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona 285 x 360 cm, z dwoma otworami 9 cm (folia na brzegach) z osłoną na pulpit - prawa strona Pacjenta

2 x ręczniki celulozowe 30 x 33 cm,

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 150 x 190 cm (opakowanie zestawu)?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 7 – dotyczy części nr 6 – Pozycja 1-3, 6-9**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych w kolorze aqua?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 8 – dotyczy Części nr 6 – Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu podstawowym w którym materiał spełnia wymogi normy EN 13 795, każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta. Serwety operacyjne są dwuwarstwowe wykonane z włókny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 49g/m<sup>2</sup> (wzmocnienie min. 55g/m<sup>2</sup>). Chłonność materiału laminatu min. 155ml/m<sup>2</sup>, chłonność w miejscu padu min. 365 ml/m<sup>2</sup>. Odporność na przenikanie cieczy min. 145 cm H<sub>2</sub>O oraz odporności na rozerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 132 kPa, w strefie wzmocnionej min. 347 kPa. Produkt bezpiecznie pakowany: zawartość zestawu owinięta w serwetę na stół narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w karton. Obłożenie musi posiadać I klasę palności. Zestaw w kolorze aqua – pozostałe komponenty zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 9 Część nr 6 – Pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania żarękawki dla chirurgów pakowane w opakowanie jednostkowe po 1 sztuce, co za tym idzie wycenę za 1 sztukę żarękawka z przeliczeniem zamawianych ilości tj. 1 200 sztuk?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Zestaw pytań nr 19**

**Pytanie 1 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 1 rurki tracheostomijnej firmy Rusch o następujących parametrach : z mankietem z odsysaniem znad mankietu, z kątem 980, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, z obrotowym łącznikiem 15mm niwelującym siły skrętne, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odsysania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankietu, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozm. 7,0- 9,0 co 0,5mm

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 2 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 2 rurki tracheostomijnej firmy Rusch o następujących parametrach: posiadającą niskociśnieniowy mankiet uszczelniającym, wykonane z termoczułego PCV, oznaczeniem rozmiaru rurki na baloniku kontrolnym, z balonem w kolorze różnym od transparentnego przewodu łączącego z rurką, rurka widoczna w promieniach RTG, sterylna, w rozmiarze od nr 7,00 do nr 9,00

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 3 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 4 rurki tracheostomijnej firmy Rusch o następujących parametrach: zbrojona z termowrażliwego PCV silikonowa, z pojedynczym cienkościennym niskociśnieniowym mankietem, z ruchomą przezroczystą ramką o mechanizmie blokującym umożliwiającym płynną regulację położenia. Rozmiar od 7.0 dl.67,8mm do nr 9.0 dl 116,7mm , posiadającą niebieski balonik kontrolny, w zestawie opaska mocująca na szyję oraz narzędzie wprowadzające .

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 4 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 5 filtr hydrofobowy elektrostatyczny o następujących parametrach : skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 24 g; z portem kapno zakręcany korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 39,64 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H<sub>2</sub>O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 5 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 6 filtr hydrofobowy elektrostatyczny o następujących parametrach : filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% , przeciwprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 32 g; o przestrzeni martwej max 38ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml: 8.45 , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i zwz C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 6 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 7 filtr sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H<sub>2</sub>O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 7 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 8 maskę krtaniowa o następujących parametrach : wygięcie pozwalające na łatwe zakładanie, znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski, z balonikiem kontrolnym, informacja o rozmiarze maski, wadze pacjenta umieszczona na korpusie złącza, jednorazowa, silikonowa y mankiet , rurka PCV, sterylna, w rozmiarze nr 3, 4, 5.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

**Pytanie 8 – dotyczy części 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 poz 9 łyżki do laryngoskopu jednorazowe światłowodowe o następujących parametrach : w standardzie zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, zarówno korpus jak i podstawa łyżki wykonane są ze stopu metali (cynk, aluminium, magnez, miedź) o matowym wykończeniu, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie pokryte są czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem (PP). Konstrukcja światłowodu zapewnia doskonałą transmisję skupionego światła. Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Rozm MAC 0 -dl całkowite 85mm, rozm1- 94,5mm ,rozm 2- 111mm ,rozm 3- 133mm ,rozm 4- 149mm ,rozm 5-

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt. Zamawiający odstępuje od wymogu łyżek w rozmiarze „00”. Zamawiający wymaga łyżek typu Macintosh**

**Zestaw pytań nr 20**

**Pytanie 1 – dotyczy części 26**

Czy Zamawiający w Części nr 26 dopuści zastawkę zamiast zintegrowanego zaworu zamykającego drogę przepływu cieczy po odłączeniu strzykawki? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ**

**Pytanie 2 – dotyczy części 26**

Czy Zamawiający w Części nr 26 dopuści następujący aplikator:  
Przyrząd do jałowego pobierania płynów z butelek i pojemników wielodawkowych z korkiem samodomykalnym w formie zatrzaskowej /końcówka luer lock poniżej brzegu komory/, kołec bioreczny szczelnie łączący przyrząd z pojemnikiem, z filtrem chroniącym przed zakażeniami bakteryjnymi 0,1µm, pakowany po 1 szt.?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ**

**Zestaw pytań nr 21**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 4 Pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu operacyjnego urologicznego, w którym materiał spełnia wymogi normy EN 13 795, każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta. Serwety operacyjne są dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego, bez wzmocnienia 49g/m<sup>2</sup> (wzmocnienie min. 55g/m<sup>2</sup>). Chłonność materiału laminatu min. 155ml/m<sup>2</sup>, chłonność w miejscu padu min. 365 ml/m<sup>2</sup>. Odporność na przenikanie cieczy min. 145 cm H<sub>2</sub>O oraz odporności na rozerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 132 kPa, w strefie wzmocnionej min. 347 kPa. Produkt bezpiecznie pakowany: zawartość zestawu owinięta w serwetę na stół narzędziowy i umieszczona w blisterze, zestawy do transportu pakowane w karton. Obłożenie musi posiadać I klasę palności. Zestaw w kolorze aqua.

o składzie:

serweta wzmocniona na stolik 150 cm x 190cm, służąca jako owinięcie zestawu, wykonana z laminatu włókniny i folii PE o gramaturze min. 90 g/m<sup>2</sup>, folia PE min. 55 mikronów, odporność na przenikanie cieczy na sucho/mokro min. 177/163kPa – 1 szt.

worek na mocz 2L z zaworem i drenem skalą pomiarowa oraz ze spustem, dren 90cm - 1 szt.

kompres gazowy o wymiarach 7,5 cm x 7,5cm (17nitkowy, 12warstwowy) – 5 szt.

kompres gazowy o wymiarach 7,5 cm x 7,5 cm (17nitkowy, 16warstwowy) – 5 szt.

strzykawka 2 częściowa, 20 ml – 1 szt.

serweta główna urologiczna dwuwarstwowa wykonana z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego, o wymiarach 200/280 cm x 185 cm, zintegrowana z nogawicami, z torbą na płyny (z sitem), posiadająca okno suprapubic (7 cm x 10 cm) oraz otwór na krocze o średnicy 7 cm, jak też bezlateksową osłonę na palec do badania per rectum – 1 szt

osłona foliowa na kamerę 18 cm x 244 cm – 1szt.

zestaw do irygacji podwójny do cystoskopii 210 cm – 1szt.

miska plastikowa o pojemności 250ml z podziałką – 1szt.

fartuch chirurgiczny urologiczny wykonany w części przedniej i w rękawach z całkowicie nieprzemakalnego laminatu PE o gramaturze min. 35g/m<sup>2</sup>, w części tylnej z hydrofobowej włókniny o gramaturze min. 47g/m<sup>2</sup>, obszerny i szeroki umożliwiający zabezpieczenie kończyn dolnych operatora przed przemoczeniem, także w pozycji siedzącej. Tylne poły zabezpieczają plecy operującego, fartuch posiada kontrafałdy z przodu fartucha, rozmiar – XL – 1 szt.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dokonuje modyfikacji opisu dla Części nr 4. Publikacja z dnia 11 marca 2024r.  
Zamawiający zaakceptuje w ofercie te elementy zestawu, które są opisane w powyższym pytaniu i są wymagane jako element po modyfikacji opisu. Oferent może zaoferować w zestawie więcej elementów niż jest wymagane.**

**Zestaw pytań nr 22**

**Pytanie 1 – dotyczy części 4:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw:

- Serweta wzmocniona na stolik 150x190cm, służąca jako owinięcie zestawu, wykonana z włókna min. 30 g/m<sup>2</sup>, folia PE min. 47 mikronów, odporność na przenikanie cieczy na sucho/mokro min. 177/163kPa – 1 szt.
- Worek na mocz 2L z zaworem i drenem skalą pomiarowa oraz ze spustem, dren 90cm - 1 szt.
- Kompres gazowy o wymiarach 7.5x7.5cm (17nitkowy, 12 warstwaowy) – 10 szt.
- Strzykawka 2 częściowa, 20 ml – 1 szt.
- Obłożenie do przezcewkowych zabiegów urologicznych TUR –wykonane z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego, o wymiarach min 255x180cm, zintegrowane z nogawicami, posiadające 2 otwory 4 i 5cm , jak też osłonę na palec do badania per rectum. Bez worka zbierającego płyny Obłożenie chirurgiczne wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 52g/m<sup>2</sup> w strefie mniej krytycznej. Obłożenie powinno spełniać wymagania wysokiej strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z norma PN-EN 13795. Odporność na przenikanie cieczy min 100 cm H<sub>2</sub>O.
- Osłona foliowa na kamerę 18x244cm z elastyczną końcówką i taśmą mocującą – 1szt.
- Zestaw do irygacji podwójny do cystoskopii z końcówką silikonową długość od komory do końca przewodu 240cm – 1szt.
- Miska z polipropylenu o pojemności 250ml z podziałką – 1szt.
- Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany w części przedniej i w rękawach z całkowicie nieprzemakalnego laminatu PE o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup> + włóknina 35 g/m<sup>2</sup> łączna gramatura w strefie krytycznej 75 g/m<sup>2</sup>, rozmiar – XL długość 150 cm – 1 szt.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dokonuje modyfikacji opisu dla Części nr 4. Publikacja z dnia 11 marca 2024r.**

**Pytanie 2 – dotyczy części 4:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw:

- Serweta wzmocniona na stolik 150x190cm, służąca jako owinięcie zestawu, wykonana z włókna min. 30 g/m<sup>2</sup>, folia PE min. 47 mikronów, odporność na przenikanie cieczy na sucho/mokro min. 177/163kPa – 1 szt.
- Worek na mocz 2L z zaworem i drenem skalą pomiarowa oraz ze spustem, dren 90cm - 1 szt.
- Kompres gazowy o wymiarach 7.5x7.5cm (17nitkowy, 12 warstwowy) – 10 szt.
- Strzykawka 2 częściowa, 20 ml – 1 szt.
- Obłożenie do przezcewkowych zabiegów urologicznych TUR –wykonane z dwuwarstwowego laminatu nieprzemakalnego, o wymiarach min 255x180cm, zintegrowane z nogawicami, posiadające 2 otwory 4 i 5cm , jak też osłonę na palec do badania per rectum. Serweta z workiem zbierającym płyny Obłożenie chirurgiczne wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 52g/m<sup>2</sup> w strefie mniej krytycznej. Obłożenie powinno spełniać wymagania wysokiej strefy krytycznej na całej powierzchni zgodnie z norma PN-EN 13795. Odporność na przenikanie cieczy min 100 cm H<sub>2</sub>O.
- Osłona foliowa na kamerę 18x244cm z elastyczną końcówką i taśmą mocującą – 1szt.
- Zestaw do irygacji podwójny do cystoskopii z końcówką silikonową długość od komory do końca przewodu 240cm – 1szt.
- Miska z polipropylenu o pojemności 250ml z podziałką – 1szt.
- Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany w części przedniej i w rękawach z całkowicie nieprzemakalnego laminatu PE o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup> + włóknina 35 g/m<sup>2</sup> łączna gramatura w strefie krytycznej 75 g/m<sup>2</sup>, rozmiar – XL długość 150 cm – 1 szt.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dokonuje modyfikacji opisu dla Części nr 4.**

**Zamawiający zaakceptuje w ofercie te elementy zestawu, które są opisane w powyższym pytaniu i są wymagane jako element po modyfikacji opisu (nie dotyczy serwety – brak sitka). Oferent może zaoferować w zestawie więcej elementów niż jest wymagane.**

**Pytanie 3 – dotyczy części 5:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do angiografii z serwetą główną dwuwarstwową wykonaną z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego z min gr 55g/m<sup>2</sup> ( wzmocnienie min. 55 g/m<sup>2</sup>), odporność na przenikanie cieczy min. 309,8 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na

sucho/mokro min. 241kPa/ strefa krytyczna, chłonność min. 397 % strefa krytyczna/min. Zestaw pakowany w torebkę papierowo- foliową.

1. Serweta angiograficzna 2 - warstwowa z 2 samoprzylepnymi oknami z wyjściem na tętnice udowe ( Ø10 cm) i z przezroczystym nakryciem pulpitu pomiarowego (prawa strona pacjenta szerokość panelu foliowego 70 cm) ; 220 x 320 cm - 1 szt.
2. Ręczniki celulozowe min. 30 x 40 cm - 2 szt.
3. Serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm ( opakowanie zestawu) - 1 szt.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 4 – dotyczy części 29:**

Czy Zamawiający dopuści: siatka wytwarzana techniką dziewiarską z transparentnej i niebieskiej monofilamentowej przędzy polipropylenowej, masa powierzchniowa 60-85 g/m<sup>2</sup>, średnica porów 2,7 mm, grubość nitki 0,16 mm, grubość siatki 0,65+-0,15 z niebieskimi liniami orientującymi ułatwiającymi widoczność i ułożenie w polu operacyjnym. Opakowanie jednostkowe (koperta) zawiera 1 sztukę wyrobu zapakowaną w podwójną torebkę papier-folia z etykietą i instrukcją użytkowania.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 5 – dotyczy części 32, pozycja 1:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw w torebce papierowo foliowej ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 6 – dotyczy części 32, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą włókninową 60x50 cm z otworem 10cm i warstwą samoprzylepną wokół otworu - 1 szt (zamiast serweta włókninowa 45-50 cm - 75-80 cm z otworem 11cm i warstwą samoprzylepną wokół otworu), kleszcze metalowe do trzymania igły proste webster 13 cm ( zamiast igłotrzymacz typu Derf 13 cm), opatrunek chłonny z folii poliuretanowej 8 cm x 15 cm (opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 cm x 15 cm). Zestaw opakowany w blister z jednym wgłębieniem. Pozostałe parametry zgodne z SWZ ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zestaw w opakowaniu innym niż blister, jeżeli będzie do niego dołożona miska.***

***Zamawiający nie wyraża zgody na serwety o mniejszych rozmiarach.***

**Pytanie 7 – dotyczy części 32, poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw do szycia chirurgicznego:

- 1x serweta z laminatu z otworem i przylepcem wokół otworu, 50x60 cm, 8 cm
- 3x tupfer (kula) 17-nitkowe, 20x20 cm
- 5x kompres włókninowy, wymiary: 7,5x7,5 cm
- 1x pęseta metalowa, chirurgiczna
- 1x kleszcze metalowe do trzymania igły metalowe
- 1x nożyczki metalowe, ostro-ostre

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.***

**Pytanie 8 – dotyczy części 32, poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuszcza folie chirurgiczne w rozmiarach: **poz. 1:** 20x10, **poz. 2:** 55x45 lub 60x30, **poz. 3:** 90x60 ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt. Zamawiający dla poz. 2 oczekuje rozmiaru 60x30 lub obu rozmiarów do wyboru.***



**Pytanie 9 – dotyczy części 32.**

Czy Zamawiający oczekuje próbek po 1 sztuce do każdej pozycji w pakiecie?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Tak, po jednej sztuce dla każdej pozycji.***

**Pytanie 10 – dotyczy umowy:**

W związku z zapisem w §4 ust. 13: „Opóźnienie zapłaty należności za dostarczony towar nie upoważnia Wykonawcy do wstrzymania dostaw kolejnych partii zamawianych przez Zamawiającego towarów” Prosimy o dodanie wyrażenia: "Chyba, że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni".

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.***

**Zestaw pytań nr 23**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuścizamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej CH 10/12/14/16 dł. 60 cm; możliwość stosowania do 72 godz.; oraz rurki tracheostomijnej CH 12/14/16 dł. 30 cm, możliwość stosowania do 72 godz. Zintegrowany /wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 45 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Suwak zamykany liniowo na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. Cewnik: bez konieczności wymiany po każdorazowej procedurze odsysania, zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami naprzemianległymi, zakończony obwódka w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. System wyposażony w klin wspomagający bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką bez uszkodzenia elementów. Produkt bez zawartości lateksu?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.***

**Pytanie 2 – dotyczy części nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany podwójnie: wewnątrz w opakowanie foliowe (bez perforacji) oraz zewnętrznie papier-folia?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.***

**Pytanie 3 – dotyczy części nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o długości 210cm?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.***

**Pytanie 4 – dotyczy części nr 10, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o długości min. 200cm?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.***

**Pytanie 5 – dotyczy części nr 10, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z Yankauerem posiadający 4 otwory boczne?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 6 – dotyczy części nr 10, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw w rozmiarze Ch30 o średnicy 10mm?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

**Pytanie 7 – dotyczy części nr 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z medycznego PCV?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 8 – dotyczy części nr 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne o grubości balonika 0,10-0,20mm?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 9 – dotyczy części nr 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z portem do odsysania oznaczony wyłącznie żółtą linią?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 10 – dotyczy części nr 11, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne bez oznaczenia głębokości?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 11 – dotyczy części nr 11, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z oznaczeniem rozmiaru rurki na baloniku kontrolnym, szyldzie oraz opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 12 – dotyczy części nr 11, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z balonikiem kontrolnym w kształcie beczutki?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 13 – dotyczy części nr 11, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z drenem łączącym balonik kontrolny w tym samym kolorze co balonik?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 14 – dotyczy części nr 11, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne bez cewnika do odsysania?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

**Pytanie 15 – dotyczy części nr 11, pozycja 4**  
Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z dołączonym osobno cewnikiem do odsysania?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.**

**Pytanie 16 – dotyczy części nr 11, pozycja 5**  
Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze 0,6hPa przy 30l/min?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ.**

**Pytanie 17 – dotyczy części nr 11, pozycja 5**  
Czy Zamawiający dopuści filtr o powierzchni filtrującej 0,23m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ.**

**Pytanie 18 – dotyczy części nr 11, pozycja 5**  
Czy Zamawiający dopuści filtr z portem kapno zamykany zatyczką na uwięzi?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ.**

**Pytanie 19 – dotyczy części nr 11, pozycja 6**  
Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze 1,0hPa przy 30l/min?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 20 – dotyczy części nr 11, pozycja 6**  
Czy Zamawiający dopuści filtr o powierzchni filtrującej 0,23m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 21 – dotyczy części nr 11, pozycja 6**  
Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania 32mg przy Vt500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 22 – dotyczy części nr 11, pozycja 7**  
Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o powierzchni membrany 6,43cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 23 – dotyczy części nr 11, pozycja 7**  
Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 24mg przy Vt500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 24 – dotyczy części nr 11, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o oporze 0,5hPa przy 30l/min?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 25 – dotyczy części nr 11, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z niewielką zawartością ftalanów?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 26 – dotyczy części nr 11, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ**

**Pytanie 27 – dotyczy części nr 12, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm pokryty od wewnątrz substancją neutralizującą zapachy
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 28 – dotyczy części nr 12, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, biologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Pytanie 29 – dotyczy części nr 12, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worka za sztukę z uwagi na fakt, iż worki pakowane są pojedynczo?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

**Zestaw pytań nr 24**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 28**

Czy w pakiecie nr 28 Zamawiający zgadza się na zaoferowanie asortymentu z uwzględnieniem niżej przedstawionych parametrów:

- Cewnik silikonowy o dł. 500 mm średnica zew. 2,2 mm, średnica wew. 1,1 mm skalowany co 1 cm

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

### **Pytanie 2 – dotyczy części nr 30**

Czy w pakiecie nr 30 Zamawiający zgadza się na zaoferowanie asortymentu z uwzględnieniem niżej przedstawionych parametrów:

- Poz. nr 1,2: podwójna linia owalnych zszywek ze stopu tytanu ułożonych naprzemiennie.
- Poz. nr 3: stapler okrężny o średnicy 21,25,29,33 mm. Wysokość zszywki przed zamknięciem 5 mm. Regulowana wysokość zamkniętej zszywki 1-2,5 mm.
- Poz. nr 4,5: podwójna linia owalnych zszywek ze stopu tytanu ułożonych naprzemiennie.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.**

### **Zestaw pytań nr 25**

#### **Pytanie 1 – dotyczy części 21, poz. 6**

Czy zamawiający wydzieli poz.6 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 Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

### **Zestaw pytań nr 26**

#### **Pytanie 1 – dotyczy pakietu 24**

Czy Zamawiający dopuści przetwornik z linią przetestowaną na etapie produkcyjnym, w związku z tym nie wymagająca stosowania osobnych portów do testowania? Przetwornik posiada wstępnie wykalibrowany czujnik pomiarowy ze stałymi parametrami elektrycznymi (czułość, liniowość, stabilność zera). Po podłączeniu przetwornika do systemu kalibracja następuje automatycznie, co absolutnie nie wymaga dodatkowych testów poprawności działania całej linii przez Użytkownika.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

#### **Pytanie 2 – dotyczy pakietu 24**

Czy Zamawiający dopuści linię o długości 152cm?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 3 – dotyczy pakietu 24**

Czy Zamawiający oczekuje aby linia do przepłukiwania była trwale (nierozzerwalnie) połączona z przetwornikiem co mniejsza ryzyko rozszczelnienia układu?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

### **Zestaw pytań nr 27**

#### **Pytanie 1 – dotyczy części nr 30. Staplery liniowe i okrężne Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy z ładunkiem, jednorazowego użytku, o długości 90 mm. Po zamknięciu staplera – szew w postaci podwójnej linii tytanowych zszywek, okrągłych w przekroju, ułożonych naprzemiennie. Wysokość zszywki przed zamknięciem 3,5 mm - po zamknięciu 1,5 mm lub 4,8 mm - po zamknięciu 2,0?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

**Pytanie 2 – dotyczy części nr 30. Staplery liniowe i okrężne Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera liniowego z nożem, opisanego w pytaniu do poz. 1?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

**Pytanie 3 – dotyczy części nr 30. Staplery liniowe i okrężne Poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny zakrzywiony z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie:

- od 1,4 mm do 2,2 mm. Rozmiar 21mm. Wysokość otwartej zszywki 4,5 mm;
- od 1,4 mm do 2,2 mm. Rozmiar 24mm. Wysokość otwartej zszywki 4,5 mm;
- od 1,6 mm do 2,4 mm. Rozmiar 26mm. Wysokość otwartej zszywki 4,8 mm;
- od 1,6 mm do 2,4 mm. Rozmiar 29mm. Wysokość otwartej zszywki 4,8 mm;
- od 1,8 mm do 2,6 mm. Rozmiar 32mm. Wysokość otwartej zszywki 5,0 mm;

Ergonomiczna, konstrukcja „pokrętła skrzydłowego”, przejrzysty wskaźnik optymalnego momentu strzału. Rękojeść pokryta powłoką antypoślizgową. Zamawiający określi rozmiar staplera podczas składania zamówienia. Rozmiar do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

**Pytanie 4 – dotyczy części nr 30. Staplery liniowe i okrężne Poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy z ładunkiem, jednorazowego użytku, w rozmiarze 45 lub 60 mm. Po zamknięciu staplera – szew w postaci podwójnej linii tytanowych zszywek, okrągłych w przekroju, ułożonych naprzemiennie. Wysokość zszywki przed zamknięciem 3,5 mm - po zamknięciu 1,5 mm lub 4,8 mm - po zamknięciu 2,0?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

**Pytanie 5 – dotyczy części nr 30. Staplery liniowe i okrężne Poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera liniowego z nożem, opisanego w pytaniu do poz. 4?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany produkt.**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
2/ a/a  
Druk: A. Waraczewska

SPECJALISTA  
ds. zamówień publicznych  
*A. Waraczewska*  
mgr inż. Aleksandra Waraczewska