Oznaczenie sprawy: 11/PZP/2021/TP

Trzebnica, dnia 17.01.2022 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (2)**

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **„Sukcesywna dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku”.**

Szpital im. św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.**

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 1-2,18,20-21.**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,18,20-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 18.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 20-21.**

**a)** czy zamawiający wymaga opakowanie papier folia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**b)** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 17.**

Czy zamawiający wydzieli poz.17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 17.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 16-17,19.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 34.**

**a) Poz. 1**.Czy Zamawiający dopuści Igłę do neurostymulacji echogeniczną I stymulującą, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze

22Gx80?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**b) Poz. 2.**Czy Zamawiający dopuści Igłę do neurostymulacji echogeniczną I stymulującą, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze

22Gx50?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**c) Poz. 4** Czy Zamawiający dopuści tępą igłę do blokady z użyciem stymulatora nerwów bez użycia USG, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400

w rozmiarze 22Gx80?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 4-6.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z skalą co 0,05ml, spełniając jednocześnie pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x16mm lub 0,4x19mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 0,45x16 mm.**

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do kaniul w opakowaniu a’250szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści bursztynowe przedłużacze do pomp infuzyjnych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 12 poz. 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do wkłucia o składzie:

serweta 90 cm x 75 cm 45 g/m2 foliowo-bibułowa 1 szt

serweta 45 cm x 75 cm 60 g/m2 foliowo-bibułowa z przylepnym otworem 8 cm 1 szt

strzykawka dwuczęściowa Luer 10 ml 1 szt

strzykawka dwuczęściowa Luer 20 ml 1 szt

igła 1,2 x 40 mm opakowana różowa 1 szt

igła 0,8 x 40 mm opakowana zielona 1 szt

kompresy gazowe 17N 8W 7,5 cm x 7,5 cm 10 szt

tupfery gazowe 17N kula 20 cm x 20 cm 10 szt

opatrunek foliowy PU 10 cm x 15 cm (osobno opakowany) 1 szt

igłotrzymacz metalowy 13 cm 1 szt

peseta plastikowa 12,5 cm 1 szt

kleszczyki metalowe Pean 13 cm 1 szt

ostrze proste nr 11 4,4 cm, zapakowane 1 szt

Opakowanie twardy blister dwukomorowy + 2 samoprzylepne etykiety

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 12 poz. 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do wkłucia o składzie:

serweta 50 cm x 60 cm 60 g/m2 laminat (włóknina PP + folia PE) z przylepnym otworem 8 cm 1 szt

tupfery gazowe 20 cm x 20 cm 17N, kula 3 szt

kompresy włókninowe 7,5 cm x 7,5 cm 4W 30 g/m2 5 szt

peseta plastikowa 12,5 cm zielona 1 szt

igłotrzymacz metalowy 13 cm 1 szt

peseta metalowa 12 cm 1 szt

nożyczki metalowe 11,4 cm ostro-ostre, proste 1 szt

serweta 45 cm x 75 cm 60 g/m2 laminat (włóknina PP + folia PE) EN 13795 owinięcie zestawu poza plastikową pesetą i tupferami gazowymi 1 szt

Opakowanie twardy blister dwukomorowy + 2 samoprzylepne etykiety

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a CH6 z balonem 3ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści cewnika Foley’a CH24 z balonem 30-50ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z powierzchnią zmrożoną ułatwiającą wprowadzenie zamiast powłoki hydrofilnej. W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy   
o wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 16.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz dla niemowląt z podziałem dla dziewczynek i chłopców?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu REDON o poj. 200ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do drenażu skalowany co 40 ml spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń w rozmiarze 26Gx120mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń w rozmiarze 22Gx40mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 6.**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń w rozmiarze 22Gx40mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 30 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny o długości ramion ok 5,2cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 30 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 30 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskacza do pępowiny w opakowaniu a’50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 49 poz. 1.**

Czy Zamawiający z uwagi na fakt iż na rynki nie są dostępne strzykawki bursztynowe do pomp 20ml dopuści strzykawki bursztynowe 50-60ml. W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy oo wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 49 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą, spełniając jednocześnie pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 61 poz. 10.**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie wymiarów oczekiwanego papieru i do jakiego aparatu Lifepak Zamawiający oczekuje?

**Odpowiedź: Wymiary papieru 97-100 (106-107 szerokość całkowita) x 23m. Aparat Lifepak Medtronik 12/2002.**

**Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a’90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści etykiety w rozmiarze 2,2 x 3,5 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 16-17.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek w opakowaniu a’100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 19.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę szpatułek w opakowaniu a’100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 24.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o poj. 250ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 28.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek w opakowaniu a’100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 77 poz. 1,2,3,4,6,7,9,10.**

Czy zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4,6,7,9,10

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu pozycji 1,2,3,4,6,7,9,10.**

i dopuści

a) Poz. 1 Jednorazowa klipsownica hemostatyczna, śr. 2,6 mm, długość 2300 mm, możliwość wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa, funkcja płynnej rotacji, rozwarcie ramion klipsa 16 mm, kąt zagięcia końcówek ramion 135 stopni, konstrukcja zestawu wprowadzającego, po wysunięciu z kanału roboczego w części dystalnej, pozwala na natychmiastowe otwieranie i zamykanie klipsa - bez potrzeby usuwania dystanserów, zsuwania osłonki itp.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

b) Poz. 2 Jednorazowa kipsownica hemostatyczna,śr. 2,6mm dl. 2300mm, możliwość wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa, funkcja płynnej rotacji, rozwarcie ramion klipsa 11 i 16 mm ( do wyboru przy zamówieniu), kąt zagięcia końcówek ramion 135 stopni, konstrukcja zestawu wprowadzającego, po wysunieciu z kanału roboczego w części dystalnej, pozwala na natychmiastowe otwieranie i zamykanie klipsa - bez potrzeby usuwania dystanserów, zsuwania osłonki itp., dokument potwierdzający brak przeciwskazań do wykonywania rezonansu magnetycznego

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

c) Poz. 6 Jednorazowa pętla do polipektomii, drut pleciony, owalna, śr. 15, 20, 24, 36 mm, śr. 2,3 mm, dł. 2300 mm, rączka z podziałką

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

d) Poz. 7 Jednorazowa igła do ostrzykiwania uniwersalna, dł. 230 cm, śr. 0,7 mm (22G) - dł. 5 mm, przezroczysty cewnik w celu łatwej identyfikacji wkłucia w naczynie, w razie potrzeby dostępne również w rozmiarach:  
- śr. 0,5mm (25G) - dł. 5mm,  
- śr. 1,0mm (19G) - dł. 5mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

e) Poz.10 Zestaw jednorazowych szczotek do endoskopu składający się ze szczotki długiej 230cm, śr. cewnika 1,7mm, śr włosia 5mm do portów o dł. 40mm i 20mm, dł. włosia 5mm i 11mm .

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 6 do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste o długości 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?  
     
     
   Charakterystyka cewnika:  
   - termoplastyczny poliuretan Tecoflecx  
   - radiocieniujący szaft cewnika  
   - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry  
   - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się  
   - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość  
   - kompatybilny z MRI  
   - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg  
   - igła wprowadzająca 18G  
   - nasadki iniekcyjne Luer Loc  
   - rozszerzadło  
   - wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Nie.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?  
   Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 2.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 6 postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr długości: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?  
     
   Charakterystyka cewnika:  
   - termoplastyczny poliuretan Tecoflex  
   - radiocieniujący szaft cewnika  
   - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu  
   - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów  
   - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry  
   - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się  
   - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość  
   - kompatybilny z MRI  
   - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg  
   - igła wprowadzająca 18G  
   - rozszerzadło  
   - nasadki iniekcyjne Luer Lock  
   - wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Nie.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 pakiet 6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?  
   Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 42 poz. 1.**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 42 pozycja nr 1. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuję od ww. wymogu.

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 75.**

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Pakiecie 75 paski testowe z zakresem pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od wielkości błędu pomiarowego glukometru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 75 pasków testowych bez możliwości „uzupełnienia” brakującej próbki krwi na pasek. Taka procedura nie została zwalidowana w żadnych niezależnych badaniach i nie jest zalecana do stosowania przez żadne gremium medyczne. Dokładanie krwi w pozaustrojowym środowisku wykonanej ze sztucznych materiałów kapilary paska spowoduje wystąpienie krzepnięcia lub hemolizy krwi, co może prowadzić do uzyskania zafałszowanego wyniku pomiaru. Współcześnie produkowane paski testowe zasysają błyskawicznie i dokładnie odpowiednią, minimalną objętość krwi (ok. 0,5 ul), co sprawia że samo uzyskanie próbki o zbyt małej objętości jest technicznie trudne i mało prawdopodobne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 75 pasków testowych bez funkcji ostrzeżenia ketonowego, które informuje wyłącznie o progu glikemii arbitralnie ustanowionym przez producenta glukometru, nie zaś o obecności ciał ketonowych lub ich braku. Wątpliwe aby personel Szpitala wykonujący pomiary u pacjentów był upoważniony do dokonywania samodzielnych zmian w leczeniu na podstawie takiego komunikatu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Nie istnieją glukometry za pomocą których można wykonać ponad 2000 pomiarów na jednym zestawie baterii; taka informacja jest jedynie chwytem marketingowym i nie ma przełożenia na praktykę, co jesteśmy w stanie udowodnić wykonując serię pomiarów na dowolnym glukometrze. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometru wykonującego 1000 pomiarów na jednym zestawie baterii.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.**

1. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych konfekcjonowanych w opakowaniach x 50 szt. w jednej fiolce. Ponieważ Zamawiający zamierza w trakcie umowy przetargowej zużywać paski testowe w średnim tempie ok. 36 opakowań miesięcznie, wątpliwe aby sposób konfekcjonowania pasków miał jakiekolwiek znaczenie dla personelu wykonującego sukcesywne pomiary.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.**

Czy w pakiecie 1 poz. 3-6, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek z min. 10 % rozszerzoną skalą ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.**

Czy w pakiecie 1 poz. 7, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki tuberkulinowej z nakładaną igłą 0,45x12mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.**

Czy w pakiecie 1 poz. 16, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 0,4x18mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.**

Czy w pakiecie 1 poz. 16, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 0,4x12mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 16.**

Czy w pakiecie 18 poz. 16, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do godzinowej zbiórki moczu o poniższym opisie:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku

- pakowany pojedynczo w opakowanie blister

- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym

- pojemność worka 2 600 ml

- pojemność komory pomiarowej 500 ml

- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem

- system By-Pass zapobiega przepełnieniu

- zawór antyrefluksowy

- zawór dolny typu T

- zacisk ślizgowy

- port do pobierania próbek

- elastyczne sznurki mocujące

- wbudowany wieszak w worek na mocz

- tylna biała ściana umożliwiająca lepszą wizualizację wypełnienia worka

- dren o długości 120 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 1.**

Czy w pakiecie 20 poz. 1, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie woreczków z podziałem na dziewczynki oraz chłopców ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 1.**

Czy w pakiecie 20 poz. 1, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie woreczków z podziałem na dziewczynki oraz chłopców ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 49 poz. 1.**

Czy w pakiecie 49 poz. 1, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki o poniższym opisie

- łącznik stożkowy Luer Lock

- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu

- czytelna, skala pomiarowa: co 1 ml,

- przezroczysty cylinder (korpus polipropylen) strzykawki

- tłok strzykawki w kolorze białym (polietylen)

- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki

- poprzeczne wcięcia na tłoku ułatwiające zniszczenie strzykawki po użyciu

- oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku oraz brak lateksu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 49 poz. 1.**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na wykonawcy ciąży obowiązek magazynowania i transportu wyrobów medycznych zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.**

**Pytanie nr 56.**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 57.**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby dystrybutor używał odpowiednich środków transportu takich, aby podczas transportu utrzymane zostały wymagane warunki przechowywania wyrobów medycznych w określonych granicach, opisanych przez producenta.**

**Pytanie nr 58.**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby pojazdy używane w procesie transportu nadawały się do zastosowania zgodnego z wymogami i stanowiły skuteczne zabezpieczenie prze warunkami, które mogłyby wpłynąć na jakość lub integralność wyrobów medycznych**

**Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 2.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do nakłucia jamy opłucnowej z igłą Veressa w rozmiarze 14-15G - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 18.**

**a) Poz. 4-11 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o równoważnej pojemności 5-15ml, zapewniającej większe możliwości stabilizacji cewnika w zależności od potrzeb klinicznych, niż opisane w siwz, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**b) Poz. 16 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do godzinowej zbiórki moczu z dodatkowym pojemnikiem pomiarowym, umieszczonym powyżej pojemnika zbiorczego z podziałką - europejskiego lidera w produkcji tego typu zestawów - spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**c) Poz. 18:**

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „silikonowy” oznacza wymóg zaoferowania cewników wykonanych ze 100% silikonu, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

**Odpowiedź: Tak.**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki silikonowe, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt lub o wskazanie w jaki inny sposób będą one identyfikowane w długotrwałym użytkowaniu klinicznym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferując cewniki z balonem o pojemności określanej przez producenta jako 10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi, Zamawiający uzna za spełniony wymóg opisany w siwz w tym zakresie.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 19.**

1. **Poz. 1-5 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego pcv, zmniejszającego atraumatyczność użytkowania rurek.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

1. **Poz. 2, 4, 5 -** Mając na uwadze opis przedmiotu Zamówienia identyczny co do rozmiaru /powtarzający się w kilku pozycjach pakietu/, prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia w przedmiotowych pozycjach 2, 4, 5 są odpowiednio rozmiary: 8.5, 9.5 i 7.5 (zamiast 9, 10, 8).

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 3.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń typu Pencil-Point polskiego lidera w produkcji tego typu igieł firmy Balton, o długości 120-130mm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 27.**

1. **Poz. 1-4 -** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z linią radioznacznikową”, oznacza wymóg zaoferowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych - tak jak w obecnie stosowanych - co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych.

**Odpowiedź: Tak.**

1. **Poz. 4 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki z trokarem w rozmiarze CH16 o standardowej dla tej średnicy długości 25cm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 41 poz. 1.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga łącznika sterylnego, czy niesterylnego ?

**Odpowiedź: Sterylnego.**

**Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 51.**

1. **Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do zbiórki stolca o nazwie handlowej FlexiSeal oraz worki wymienne, renomowanego europejskiego producenta firmy ConvaTec, <https://www.convatec.pl/opieka-szpitalna/kontrolowana-zb%C3%B3rka-stolca/portfolio-produkt%C3%B3w/flexi-seal-fms/> , charakteryzujące się zbliżonymi parametrami konstrukcyjnymi do opisanego w siwz zestawu, o identycznym przeznaczeniu i parametrach użytkowych, zapewniających bezpieczną i wygodną zbiórkę stolca w warunkach klinicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. **Poz. 5 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane osłony na głowicę USG, powinny być sterylne oraz powinny zawierać w zestawie min. sterylny żel do usg 20g, 2 bezlateksowe gumki do mocowania i 2 samoprzylepne taśmy mocujące osłonę do głowicy, co pozwala na wygodne wykonanie procedury, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

1. **Poz. 6 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zgłębniki żołądkowe, skalowane dokładniej niż to wskazano w siwz, bez prowadnicy, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 76.**

1. **Poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do kaniulacji dużych naczyń krwionośnych 3-kanałowe, polskiego lidera w produkcji tego typu wkłuć firmy Balton, o średnicy 8F, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. **Poz. 7 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera dł. 10 cm o średnicy wyrażonej w równoważnym rozmiarze 3F -  spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. **Poz. 8** W związku z różnicami (wzajemnie niezgodnymi) wynikającymi prawdopodobnie z błędu pisarskiego w rubryce „Opis przedmiotu zamówienia” oraz rubryce „Rozmiar” oraz podanym przez Zamawiającego rozmiarem zestawu 20G/8cm, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cewnikowania tętnic o składzie: cewnik 20G x 80mm / kaniula 0.95 x 50mm / prowadnik 25-0.025” - europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. **Poz. 9** W związku z różnicami (wzajemnie niezgodnymi) wynikającymi prawdopodobnie z błędu pisarskiego w rubryce „Opis przedmiotu zamówienia” oraz rubryce „Rozmiar”, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cewnikowania tętnic o składzie: cewnik 20G x 16cm / kaniula 0.95 x 70mm / Prowadnik 40-0.025” - europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 28.**

„Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które„zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 68 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 28.**

Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 63 pozycji nr 28** do odrębnego pakietu**.** Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjnośćasortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 69 – dotyczy pakietu nr 48.**

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 48** miał na myśli próżnociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z wbudowaną automatyczną blokadą bezpieczeństwa oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru. Oferowany przez nas próżnociąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do

fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

• jednoczęściowe

• dla jednego pacjenta

• wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)

• wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy

• wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające

możliwość dostosowania rozmiaru

• dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód

max. 40 cm?

****

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 71 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do

fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

• jednoczęściowe

• dla jednego pacjenta

• wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)

• wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy

• wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające

możliwość dostosowania rozmiaru

• dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód

max. 40 cm?

****

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 72 – dotyczy pakietu nr 15 poz. 10.**

Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania Ch20?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 73 – dotyczy pakietu nr 15 poz. 1-10.**

Czy zamawiający wymaga powierzchni zmrożonej?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 74 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 1-5.**

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne ze stałym szyldem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 75 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i

Respiratora

• obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm

zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl

• zamykany port do podawania leków z końcówką Luer

• przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje

drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji

krzyżowej

• zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w

sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany

rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności

rozmontowania całości systemu

• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez

ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku

angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 76 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 1.**

**Pakiet nr 23, pozycja nr 1 -** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany

kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która

izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do

zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem

cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych

krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania

• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków

wziewnych, łącznik

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 77 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i

respiratora

• obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm

zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl

• zamykany port do podawania leków z końcówką Luer

• przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje

drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji

krzyżowej

• zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w

sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany

rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności

rozmontowania całości systemu

• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez

ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku

angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 78 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany

kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która

izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do

zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem

cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych

krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

Opakowania

• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków

wziewnych, łącznik

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 79 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 3.**

**Pakiet nr 23, pozycja nr 3 -** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i

respiratora

• obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm

zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl

• zamykany port do podawania leków z końcówką Luer

• przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje

drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji

krzyżowej

• zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w

sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany

rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności

rozmontowania całości systemu

• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez

ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku

angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 80 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 3.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany

kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która

izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do

zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem

cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych

krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania

• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków

wziewnych, łącznik

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 81 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

• zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i

respiratora

• obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm

zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl

• zamykany port do podawania leków z końcówką Luer

• przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje

drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji

krzyżowej

• zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w

sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany

rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności

rozmontowania całości systemu

• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez

ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku

angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 82 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty

system do odsysania o następujących parametrach:

• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany

kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która

izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do

zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu

• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem

cewnika oraz informacją „OPEN”

• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką

intubacyjną bez uszkodzenia elementów

• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych

krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przepłukiwania

• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki

głębokości skalowane co 1 cm

• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły

ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe

elementy systemu z rękawem ochronnym

• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim

• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z

opakowania

• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków

wziewnych, łącznik

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

• rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 83 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością

podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze

standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony

zestaw do odsysania?



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 84 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki do tchawicy

do bronchoskopii. Materiały: Złączka obrotowa (PP), zawór (silikonowy)?

****

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 85 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 8.**

Czy zamawiający dopuści zestaw o pojemności 25ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 86 – dotyczy pakietu nr 23 poz. 9.**

Czy zmawiający dopuści niesterylny zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w składzie:

\* Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania, wykonaną z polipropylenu, posiadającą dwa

otwory odsysające, z łącznikiem do kontrolowanego odsysania ściętym pod kątem 45°

pozwalającym na manualną regulację siły ssania, z miękkim włosiem oraz delikatnie szorstką

gąbką po drugiej stronie główki

\*Aplikator gąbkowy do nawilżania z miękką piankową gąbka

\*Płyn do płukania jamy ustnej z zawartością 0,12% chlorheksydyny

\*Żel nawilżający jamę ustną?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 87 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 1.**

Czy zamawiający oczekuje łyżki w całości metalowej?

**Odpowiedź: Tak pod warunkiem, że pozostałe parametry będą zgodne z SWZ.**

**Pytanie nr 88 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikowym mocowaniem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 89 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu rozmiar 3 o długości całkowitej 135mm oraz rozmiar 4 o długości całkowitej 155mm i długości roboczej 127mm, z numerem seryjnym naniesionym na grzbiecie łyżki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 90 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu z zielonym ringiem umieszczonym pod mocowaniem rękojeści z łyżką?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 91 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 3.**

Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne bez żebrowania na powierzchni (konstrukcja maski pozwala na pewny chwyt), bez dodatkowej wewnętrznej stabilizacji części nosowej, kodowane kolorystycznie oraz opisowo (np. adult)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 92 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator o objętości 1650ml, z rezerwuarem tlenowym o objętości 2000ml, z przeźroczystymi drenem, dla pacjentów o wadze >40kg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 93 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską w zestawie (rozmiar 5)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 94 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 5.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator o objętości 550ml, z rezerwuarem tlenowym o objętości 1600ml, z przeźroczystymi drenem, dla pacjentów o wadze 10-30kg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 95 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 5.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską w zestawie (rozmiar 2 – żółta)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 96 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 6.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenowym

o objętości 1600ml, z przeźroczystymi drenem, dla pacjentów o wadze ≤10kg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 97 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 6.**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską w zestawie (rozmiar 0 – biała)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 98 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 8.**

Czy zamawiający dopuści prowadnice bez futerału?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 99 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 14.**

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel sterylne (wszystkie rozmiary)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 100 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 15.**

Czy zamawiający dopuści obwód o długości 2m?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 101 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 16.**

Czy zamawiający dopuści obwód o długości maksymalnej 1,8m oraz dodatkową rurą o długości 1,2m?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 102 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: mechaniczna

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie

• Przestrzeń martwa: 70ml

• Waga: 36,5 g

• Objętość oddechowa: 150-1500ml

• Skuteczność nawilżania: -

• Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 103 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: brak

• Przestrzeń martwa: 35ml

• Waga: 22g

• Objętość oddechowa: 150-1500ml

• Skuteczność nawilżania: nie dotyczy

• Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 104 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 3.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: mechaniczna

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie

• Przestrzeń martwa: 70ml

• Waga: 36,5 g

• Objętość oddechowa: 150-1500ml

• Skuteczność nawilżania: -

• Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 105 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 3.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

• Przestrzeń martwa: 40ml

• Waga: 30g

• Objętość oddechowa: 150-1500ml

• Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500

• Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 106 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

• Przestrzeń martwa: 40ml

• Waga: 30g

• Objętość oddechowa: 150-1500ml

• Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500

• Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 107 – dotyczy pakietu nr 35 poz. 5.**

Czy zamawiający dopuści równoważny filtr oddechowy o

następujących parametrach:

• Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%

• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%

• Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

• Przestrzeń martwa: 12ml

• Waga: 15g

• Objętość oddechowa: 150-300ml

• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500

• Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min

• Złącza: 22M/15F-22F/15M

• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

• Opakowanie: papier/folia

• Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 108 – dotyczy pakietu nr 47 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści filtr o wielkości przepływu > 4ml/min oraz objętości wypełnienia 0,25-0,3ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 109 – dotyczy pakietu nr 47 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści filtr z możliwością stosowania przez 96h, o wielkości przepływu > 10ml/min oraz objętości wypełnienia 0,25-0,3ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 110 – dotyczy pakietu nr 51 poz. 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako

równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem

retencyjnym w innym kolorze niż rękaw

- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port

do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką

jednokierunkową

- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym

neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający

- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 111 – dotyczy pakietu nr 51 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę

zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 112 – dotyczy pakietu nr 51 poz. 4.**

Czy zamawiający dopuści aparat z precyzyjnym regulatorem o przepływie w zakresie 5-250 ml/h oraz komorą kroplową wykonaną z materiałów wolnych o DEHP?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 113 – dotyczy pakietu nr 51 poz. 6.**

Czy zamawiający dopuści zgłębnik bez prowadnicy, z 4 otworami bocznymi oraz 4 znacznikami głębokości w innych odstępach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 114 – dotyczy pakietu nr 58 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer Ch20-Ch21 o średnicy 4mm / 7mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 115 – dotyczy pakietu nr 78 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 116 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 1.**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta”?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 117 – dotyczy pakietu nr 27.**

Czy Zamawiający w zad. 27, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:  
Cewnik z trokarem z PCV z linią radioznacznikową, w rozmiarach 16CH/dł. 235 mm i 24, 28, 32CH/dł. 390 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 118 – dotyczy pakietu nr 54.**

Czy Zamawiający w zad. 54, w kolumnie „Przewidywana ilość zamówienia”ma na myśli ilość zasobników (magazynków) po 6 szt., czyli: 84 x 6 = 504 szt. klipsów?  
**Odpowiedź: Nie. Zamawiający miał na myśli 4 zasobniki.**

**Pytanie nr 119 - dotyczy pakietu nr 53 i 54**.

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 53 i 54 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 120 – dotyczy pakietu nr 53 i 54.**

Zwracamy się z prośbą w zad. 53 i 54, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane ustawowo informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 121 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.**

Czy Zamawiający w zad. 55, poz.1 w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:  
Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 200ml. Średnica wejścia 50mm. Wszystkie pojemnosci kompatybilne z trokarami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcia kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 122 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 2.**

Czy Zamawiający w zad. 55, poz.2 w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:  
Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 800ml. Średnica wejścia 100mm. Wszystkie pojemnosci kompatybilne z trokarami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcia kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 123 – dotyczy pakietu nr 56.**

Czy Zamawiający w zad. 56, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:  
Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 200ml. Średnica wejścia 50mm. Wszystkie pojemnosci kompatybilne z trokarami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcia kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 124 – dotyczy pakietu nr 61 poz. 1-2.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakie wymiary mają mieć oczekiwane elektrody?

**Odpowiedź: Dla osób dorosłych: 50 mm. Dla dzieci 30 mm.**

**Pytanie nr 125 – dotyczy pakietu nr 61 poz. 7-8.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania papieru oryginalnego czy dopuści zaoferowanie zamiennika?

**Odpowiedź: Papier oryginalny.**

**Pytanie nr 126 – dotyczy pakietu nr 61 poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie papieru w rozmiarze 106,5 x 23m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 127 – dotyczy pakietu nr 75.**

1. Czy Zamawiający może doprecyzować zapis cyt.:„Zamawiający oczekuje dostarczenia 30 szt. glukometrów w cenie oferowanych pasków z przeprowadzoną i potwierdzoną kalibracja każdego glukometru.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż po podpisaniu umowy wykonawca ma dostarczyć 30 szt. gleukometrów. Cenę gleukometrów należy skalkulować w cenie pasków. Nie mogą one stanowić odrębnej pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym.**

1. Czy Zamawiający wymagając przeprowadzenia i potwierdzenia kalibracji każdego glukometru, ma na myśli wykonywanie przez Wykonawcę badań - pomiarów kontrolnych przy użyciu płynów kontrolnych na wszystkich trzech poziomach: niskim, normalnym i wysokim wraz z potwierdzeniem wykonania tego badania dla każdego z 30 sztuk glukometrów na jednym dokumencie czy też każdy glukometr ma posiadać własny dokument ?

**Odpowiedź: Tak, każdy gleukometr ma posiadać własny dokument.**

1. Czy Zamawiający wymaga aby w przypadku uszkodzenia glukometru i wymiany na nowe urządzenie, ten nowy glukometr także posiadał swój dokument potwierdzający przeprowadzone badanie kontrolne ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 128.**

Dot. Projekt Umowy - §3 ust. 8

Zwracamy się z prośba o dodanie do wzoru umowy §3 ust. 8, poniższego zapisu:

*„…Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 129.**

**Dot. projekt umowy z**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umów poprzez dodanie zapisu następującej treści:

*SIŁA WYŻSZA*

*1.            Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*

*2.            Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.*

*3.            W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*

*4.            Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*

*5.            W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.*

*6.            Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

**Odpowiedź: zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 130 – dotyczy pakietu nr 10.**

Prosimy o dopuszczenie okularków  do fototerapii noworodków, renomowanej amerykańskiej firmy: jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego materiału typu Velcro, przepuszczającego promienie lecznicze jednak  z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9% potwerdzone niezależnymi badaniami, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje , ze dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę,  Wykonane z jednego kawałka materiału.

dostępne w trzech rozmiarach:

Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, dodatkowy identyfikator rozmiaru na opakowaniu - kolor turkusowy,

Wcześniaki 24 – 33 cm, dodatkowy identyfikator rozmiaru na opakowaniu - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, , dodatkowy identyfikator rozmiaru na opakowaniu - kolor granatowy.



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 131 – dotyczy pakietu nr 10.**

Czy w celu zapewnienia najwyższej skuteczności fototerapii i najwyższego bezpieczeństwa u najmniejszych pacjentów zamawiający wymaga okularków zapewniających min. 99,9% ochronę oczu przeciwko promieniom UV, co potwierdzają niezależne badania i dokumenty od producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 132 – dotyczy pakietu nr 29.**

Czy zamawiający oczekuje: Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedna ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów ( typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościenne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu  uniknięcia kontaminacjipodczas przepłukiwania systemu.  Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów ( linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice –  co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt  jednorazowy, sterylny , pakowany pojedynczo. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 133 – dotyczy pakietu nr 60 poz. 1.**

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Jednorazowa dzielona elektroda neutralna bez kabla dla dorosłych i dzieci. Długość elektrody 115-120 mm, szerokość elektrody 160-165. Dzielona powierzchnia przewodząca 103 cm2. Pierścień bezpieczeństwa gwarantujący równomierny rozkład prądu. elektroda dzielona po obwodzie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 134 – dotyczy pakietu nr 60 poz. 2.**

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Uchwyt elektrod jednorazowego użytku, z dwoma przyciskami, długości 145,5 mm (bez elektrody) 191 mm z elektrodą, do elektrod z trzonkiem fi 2,4 mmm, z kablem o dł. 3 m, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 135 – dotyczy pakietu nr 6.**

Pytanie do pakietu nr 6 Szanowni Państwo, z uwagi na fakt występowania na rynku Cewników trójświatłowych WYSOKOPRZEPŁYWOWYCH (HI GHFLOW) w zakresie pozycji nr 1 w rozmiarze wyłącznie 13Fr i długości 150, 175, 200, 250 mm, zwracamy się do Zamawiajacego z prośbą o odpostąpienie od wymogu żądania długości 11,5 Fr. Poztałe zapisy zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Ponadto, w związku z opinią UZP w sprawie zmiany art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. c ustawy Pzp wprowadzonej ustawą z dnia 14 października 2021 r. o zmianie ustawy - Kodeks karny oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. 2021 poz. 2054) w kontekście postępowań o udzielenie zamówienia publicznego będących w toku, Zamawiający anuluje zmianę treści SWZ z dnia 10.01.2022 r.

Zapis Rozdziału VIII - pkt 1.1 lit. c) SWZ pozostaje w następującym brzmieniu:

„c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,”

UWAGA !

Uprzejmie informuję, że na pozostałe pytania (które wpłynęły w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy PZP.) Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie.

*W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.*

*Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.*

***Z poważaniem,***

*Dyrektor*

***Jarosław Maroszek***