Kołobrzeg, dnia 14.02.2018 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę wielorazowego   
i jednorazowego sprzętu medycznego dla potrzeb oddziałów Regionalnego Szpitala w Kołobrzeg**

Do dnia 31.01.2018 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Zadanie nr 20:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby maski były pozbawione DEHP?

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści worki o następującym opisie:

Długi dren poprawia komfort pacjenta. Malejąca skala i przezroczysta ściana przednia w worku jak i w komorze pozwala na dokładne określenie ilości moczu. Plastikowe podwójne wieszaki, wzmocnione dodatkowo sznurkiem nie grożą rozerwaniem, gdy worek jest pełny. Całkowita pojemność 3000 ml

**Główne cechy:**

* Pojemność worka - 2 600 ml z przesuwnym zaworem spustowym T
* Tylna ściana wzmocniona stelażem
* Pojemność plastikowej komory pomiarowej - 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu. Do 50 ml pomiar co 1 ml
* Malejąca skala na worku i komorze pomiarowej
* Długość drenu nie zaginającego się - 150 cm z klamrą plus zabezpieczanie antyzałamaniowe między komorą a drenem
* 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna
* Igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu
* Nietoksyczny, niepirogenny
* Pakowany pojedynczo, opakowanie typu blister – pack z widoczną datą sterylizacji i ważności na każdym opakowaniu

Jednorazowego użytku, sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu). Termin ważności 5 lat.

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, poz. 3,6:** Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, poz. 3,4,5:** Czy Zamawiający dopuści zastawkę lateksową?

**Odp.: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, poz. 8:** Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann wykonane z medycznego PCV o powierzchni „zmrożonej”, która ułatwia proces zakładania cewnika be użycia dodatkowego żelu?

**Odp.: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, poz. 10:** Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Odp.: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 28, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści cewniki z zawartością ftalanów, których norma jest zgodna z przepisami i nie zagrażają one życiu i zdrowiu pacjentów?

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 28, poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia przez nos dla noworodków, dł 40cm, nr 4 i 6, nie zawierające ftalanów, przeznaczony do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni bez informacji na opakowaniu, ale z dołączonym oświadczeniem od producenta, pakowany na prosto, skalowany co 1cm, kolorowy konektor z zatyczką, sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 31:** Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 44, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne mikrobiologicznie czyste?

**Odp.: Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne mikrobiologicznie czyste, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 44, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści woreczki sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania woreczków sterylizowanych tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 60:** Czy Zamawiający dopuści rurki sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania rurek sterylizowanych tlenkiem etylenu.**

1. **Numer katalogowy:** Czy Zamawiający w przypadku, gdy producent nie stosuje nr katalogowego dopuści numer wewnętrzny firmy? Nadmieniamy, iż numer katalogowy nie jest wymagany zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych?

**Odp.: Nie – Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. Pytanie 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uszczegółowienie czy w zadaniu 38 Zamawiający wymaga zaoferowania kompletnego zestawu z jednorazowym przetwornikiem do krwawego pomiaru ciśnienia kompatybilnym z kablem BD w skład którego wchodzi:

* linia pomiarowa o długości 150 cm
* 2 x kraniki trójdrożne
* 1 x przetwornik  ze  zintergrowanym  systemem  płuczącym  3ml/h z 2 x możliwościami przepłukiwania poprzez pociągnięcie za wielokierunkowy wypustek lub ściśnięcie skrzydełek,
* linia płucząca z aparatem kroplowym posiadającym w zbiorniku wyrównawczym zakrzywioną igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się układu pomiarowego i przedostawaniu się bąbelków powietrza do dalszej części zestawu eliminując tym samym powstanie zniekształceń fali ciśnienia na monitorze oraz ewentualne zagrożenie związane z powstaniem zatorowością powietrznej.
* połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem

**Odp.: Zgodnie z zapisem SIWZ Zamawiający oczekuje jednorazowych przetworników do krwawego pomiaru ciśnienia, kompatybilnych z kablem BD**

1. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.**

1. Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dopuści opakowanie z: rodzajem sterylizcaji, datą przydatności do użycia oraz LOT – nr serii?

**Odp.: Zamawiający dopuści opakowanie z: rodzajem sterylizacji, datą przydatności do użycia oraz LOT – nr serii, pod warunkiem spełnienia przez wyrób wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Pakiet 2, pozycja 1

Zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk nie są wyrobem medycznym i posiadają stawkę 23% VAT. Dlatego też prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby przedmiot dostawy był zgodny z wymaganiami wg. Normy PN-EN 566-1 oraz ISO 11607-1:2011 i ISO 11607-2:2008.

**Odp.: Zapisy SIWZ w tej kwestii pozostają bez zmian.**

1. Czy w zadaniu 39 Zamawiający dopuści cewniki poliuretanowe z silikowymi ramionami w rozmiarze 13,5Fr o długości 16cm I 24cm?

**Odp.: Nie. Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.**

1. **Zadanie 3 -** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 4 igłę 21x 3 1/2?

**Odp.: Nie.**

1. **Zadanie 13 -** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 2 siatkę o wymiarach 20x15cm ?

**Odp.: Nie.**

1. **Zadanie 13 -** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 3 siatkę 6x9cm lub 8x11cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w poz. 3 siatkę 8x11cm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 31 -** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł pochodzących od jednego producenta?

**Odp.: Tak – zgodnie z opisem zadania [poz.2], Zamawiający wymaga zaoferowania igieł pochodzących od jednego producenta.**

1. **Zadanie 31 -** Czy Zamawiający wymaga aby igły posiadały na opakowaniu jednostkowym informację czy posiadają ostrze długo czy krótkościęte?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich wymagań zawartych w SIWZ**

1. **Zadanie 31 -** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł ułożonych pionowo w opakowaniu, w celu łatwiejszego i wygodniejszego wyciągania?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 31 -** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igły sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania igły sterylizowane tlenkiem etylenu.**

1. Zadanie 13 - Czy Zamawiający odstąpi od wymagania złożenia próbki w Zadaniu 13 dla siatek używanych od co najmniej 2 lat do chwili obecnej w Regionalnym Szpitalu w Kołobrzegu we wszystkich wymiarach podanych w SIWZ.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 23 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów ze skalpelem i workiem na mocz, zapinką mocującą i kranikiem trójdrożnym do zamknięcia cewnika oraz łącznikiem stożkowym do podłączenie worka na mocz, rozmiary jak w opisie.

**Odp.: Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów ze skalpelem i workiem na mocz** **o pojemności 2 litry , zapinką mocującą i kranikiem trójdrożnym do zamknięcia cewnika i opaską zaciskową oraz łącznikiem stożkowym do podłączenie worka na mocz, rozmiary jak w opisie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Zadanie 37 - Prosimy o podanie nazwy i rodzaju sigmoidoskopu do współpracy z opisaną rurka.

**Odp.: Sigmoidoskopy Heine – różne.**

1. Zadanie 43 - Czy Zamawiający w pozycji 1 Zadania 43 dopuści zaoferowanie sond nr 3-7, mandryn metalowy, sondy skalowane co 1 cm.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 43 - Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 Zadania 43 dopuści zaoferowanie zestawów do nefrostomii jednostopniowej zawierających cewnik J z nakładką prostującą końcówkę oraz nicią do blokowania końcówki i zabezpieczeniem przed przypadkowym wysunięciem, z igłą dwuczęściową do przeprowadzenia nakłucia oraz bezlateksowym łącznikiem do worka.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 52 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do endoskopowej gastrostomii przez skórnej typu PEG 24 zawierającego 1 silikonowy cewnik, 1 tackę preparacyjną w skład której wchodzą strzykawka, igła o średnicy 25G i długości 4/5 cala, kaniula, igła o średnicy 20 G i długości 1,4 cala, ostrze nr 11, 1 drut wprowadzający, 1 pętla do przeprowadzania drutu, 1 adapter do żywienia z końcówką stożkową, 1 adapter do żywienia męski, 1 klamra zaciskowa do drenu, 1 nasadka do mocowana cewnika przy skórze okrągła, 1 nasadka do mocowania drenu przy skórze półwalcowata, 1 para nożyczek, 1 pean, 1 tacka z akcesoriami zawierająca obłożenie samoprzylepne z otworem, 2 gaziki 5 x 5 cm z otworem, 4 gaziki 10 x 10 cm, żel nawilżający, środek antyseptyczny na pałeczkach i instrukcję użycia.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza w/w zestaw.**

1. zadnie 39 pozycje 1, 2
2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania  cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach:

dla pozycji 1 – 17 cm

dla pozycji 2 – 25 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z zapisami SIWZ.**

1. **Zadanie 39, ilość pozycji 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ**

1. **Zadanie 39, ilość pozycji 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ**

1. **Zadanie 7, ilość pozycji 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 7, ilość pozycji 3, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 7, ilość pozycji 3, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie - Pakiet 49**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 49 elektrody do badań Holtera o rozmiarze 41mm/55mm. Elektroda spełnia wszystkie pozostałe wymagania, tzn. jest na bazie gąbki PE z języczkiem do mocowania kabla, żel stały, sensor Ag/AgCl.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar elektrody, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.**

1. **Pytanie - Pakiet 49**

Prosimy  Zamawiającego o określenie ilości sztuk elektrod w pakiecie 49 ponieważ są różne wielkości opakowań jednostkowych lub potwierdzenie, że chodzi o opakowanie po 50 sztuk.

Jeżeli chodzi o inne wielkości opakowań  zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny elektrod za opakowania po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

**Odp.: Zamawiający podając liczbę opakowań ma na myśli, że w jednym opakowaniu zbiorczym elektrod jest ich min. 50 sztuk.**

1. **Pytanie – Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 14 w pozycji 1 elektrody do badań Holtera o rozmiarze 41mm/55mm. Elektroda spełnia wszystkie pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w tabeli dotyczącej oceny kryterium jakości.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar elektrody, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.**

1. **Pytanie – Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 14 w pozycji 2 równoważnej elektrody o rozmiarze 55mm/41mm przeznaczonej do 24 godzinnego monitorowania.

Elektroda posiada specjalne podłużne nacięcie, (bez przecięcia boków elektrody) do przełożenia przez nie kabla pacjenta. Nacięcie jest dodatkowo wyposażone na przeciwległych końcach w dwa otworki umożliwiające umocowanie w nich w zależności od położenia przewodu EKG.

Zapewnia to stabilność podłączenia i zapobiega artefaktom w czasie badania. Pozostałe wymagania zgodne opisem Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar. Pozostałe warunki SIWZ bez zmian.**

1. Zadanie 48 – pojemniki na wycinki histopatologiczne/transport materiału:
2. Czy Zamawiający w pozycji nr 1-6 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki chirurgiczne o wskazanych pojemnościach z tworzywa PP o barwie „mlecznej - półprzezroczystej” oraz ze szczelną nakrętką ?]

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 1-6 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki chirurgiczne o wskazanych pojemnościach z tworzywa PP o barwie „mlecznej - półprzezroczystej” oraz ze szczelną nakrętką, pod warunkiem spełnienia przez wyrób wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Umowa par 2 ust. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy dopuszczając zmianę stawki podatku VAT ma na myśli stałość cen netto i zmienność ceny brutto

**Odp.: Zamawiającego dopuszczając zmianę stawki podatku VAT ma na myśli stałość cen netto i zmienność ceny brutto.**

1. Umowa par 4 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o podanie częstotliwości składanych miesięcznie zamówień. Pozwoli to oszacować koszty dostaw a tym samym zaoferować odpowiednią cenę sprzedaży.

**Odp.: Zamawiający przewiduje składanie zamówień raz w miesiącu.**

1. Umowa par 4 ust. 4

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

**Odp.: Wielkość zamówienia jest określona w załączniku nr 1 do SIWZ.**

1. Umowa par 9 ust. 2.3)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 14 poz. 1

Czy Zamawiający w ww. poz. dopuści elektrody do badań Holtera o wymiarze 40x55 , pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.**

1. Zadanie nr 36 poz. 3 i 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia próbek do powyższych pozycji. Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta tzn. najlepszych jakościowo także ma pewność z jakiego typu asortymentem będzie miał do czynienia.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 49 poz. 1

Czy Zamawiający w ww. poz. dopuści elektrody do badań Holtera o wymiarze 40x55 mm ze specjalnym wycięciem do mocowania przewodu pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.**

1. Zadanie **48**, **pozycja 1-9-** Czy zamawiający dopuści pojemnik z wycinki histopatologiczne przeźroczyste od pozycji 1-9 ?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 1-9 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki chirurgiczne o wskazanych pojemnościach z tworzywa PP o barwie „mlecznej - półprzezroczystej”, ze szczelną nakrętką, pod warunkiem spełnienia przez wyrób wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Zadanie **48, pozycja 4-10-** Czy zamawiający dopuści pojemniki z uchwytem od pozycji 4-10 ?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 4-10 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki chirurgiczne o wskazanych pojemnościach z tworzywa PP o barwie „mlecznej - półprzezroczystej” lub białej oraz z uchwytem, ze szczelną nakrętką oraz pod warunkiem spełnienia przez wyrób wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Zadanie **48, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj. 20 ml?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o poj. 20 ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w zapisach SIWZ (z uwzględnieniem odpowiedzi na pytania).**

1. Zadanie 48**, pozycja 2**- Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj. 35 ml?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o poj. 35 ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w zapisach SIWZ (z uwzględnieniem odpowiedzi na pytania).**

1. **Zadanie 48, pozycja 5-** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj.120 ml lub 250 ml?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o poj. 250 ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w zapisach SIWZ (z uwzględnieniem odpowiedzi na pytania).**

1. **Zadanie 48, pozycja 6**  Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj 250 ml?

**Odp.: Zamawiający w pozycji nr 6 dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o poj. 250 ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w zapisach SIWZ (z uwzględnieniem odpowiedzi na pytania).**

1. **Zadanie 62, pozycja 3**- Czy zamawiający dopuści okulary ochronne zestaw składający się z niebieskiej oprawki, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ?

**Odp.: Zamawiający nie określa koloru oprawek. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie 62, pozycja 4- -**Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4 z zadania 62 do osobnego pakietu tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 32, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu.

Zważywszy na fakt, że wszystkie pakiety mają konstrukcję tematyczną zasadne jest wydzielenie igieł do aspiracji szpiku, które niewiele mają wspólnego z zestawami do cystostomii. Wydzielenie poz. 1 umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 32, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego (do cystostomii) w następującym składzie: rozdzieralna kaniula punkcyjna o długości 12 cm; cewnik poliuretanowy CH 14 o dł. 65 cm, z trwałym oznakowaniem długości, otworami bocznymi oraz zagiętym końcem; zacisk regulujący przepływ moczu; zatyczka; skalpel.

Zestaw jest jałowy, jednorazowy, sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, w opakowaniu po 5 sztuk.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 32, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego (do cystostomii) w następującym składzie: rozdzieralna kaniula punkcyjna o długości 12 cm; cewnik poliuretanowy CH 12 o dł. 65 cm, z trwałym oznakowaniem długości, otworami bocznymi oraz zagiętym końcem; zacisk regulujący przepływ moczu; zatyczka; skalpel.

Zestaw jest jałowy, jednorazowy, sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany pojedynczo, w opakowaniu po 5 sztuk.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 43, poz. 1**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy moczowodowej typu Nelaton w rozmiarze CH3-CH7 z metalowym mandrynem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 43, poz. 2**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii jednostopniowej w rozmiarze CH 8 z cewnikiem typu J, 2-u częściową igłą punkcyjną, bezlateksowym łącznikiem do worka na mocz, kranikiem trójdrożnym do worka, skalpelem, dyskiem do umocowania cewnika oraz zaciskiem.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 43, poz. 3**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii jednostopniowej w rozmiarze CH 8-10 z cewnikiem typu J, 2-u częściową igłą punkcyjną, bezlateksowym łącznikiem do worka na mocz, kranikiem trójdrożnym do worka, skalpelem, dyskiem do umocowania cewnika oraz zaciskiem.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 53, poz. 1**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów zakładanego przez cystoskop w rozmiarach: CH 4,7, CH 6, CH 8 z kateterem typu podwójny Pigtail o średnicy pętli pęcherzowej 2 cm oraz długości od 24 cm do 30 cm dla rozmiaru CH 4,7, od 22 cm do 30 cm dla rozmiaru CH 6 oraz CH 8. W skład zestawu wchodzą także prowadnica, popychacz oraz zaciski.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie dot. zadania nr 54, poz. 1**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową z kateterem CH 8- 9 o długości 30 cm, 2-u częściową igłą punkcyjną 18Gx30 cm, łącznikiem do worka na mocz, kranikiem trójdrożnym do worka, skalpelem, dyskiem do umocowania cewnika oraz zaciskiem.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 8 w pozycji 1 wymaga aby rurki tracheostomijne posiadały mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 w pozycji 1 wymaga aby rurki tracheostomijne posiadały mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 w pozycji 1 zgodzi się na zmniejszenie ilości próbek do 1 szt.?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści Układ anestezjologiczny, pediatryczny (pacjenci 5-40kg), mikrobiologicznie czysty, składający się z dwóch rur o długości 150cm z łącznikiem Y oraz łącznikiem kątowym bez luer-lock oraz z trzeciej rury 110cm z łącznikiem i workiem oddechowym o pojemności 1L z zawieszką. Układ wykonany z EVA, PE, PP, bez lateksu, PVC i ftalanów, zakończony czerwonym kapturkiem, dzięki czemu cały układ jest zamknięty, aż do momentu podłączenia go do pacjenta?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zadaniu 25 na:

siatkę kompozytowa, wewnątrzotrzewnową, wykonaną z PVDF (polifluorek winylidenu) w 88% od strony trzewi i w 12% z polipropylenu od strony otrzewnej, nieprzylegająca z możliwością bezpośredniego położenia na jelita z możliwością przycinania bez efektu strzępienia w rozmiarach: 1 - 15 x 20 cm; 2 – 20 x 30 cm; 3 – 15 x 15 cm?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 2, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści szczotki pakowane a’40 szt. w kartonowe opakowania typu dyspenser, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza szczotki pakowane a’40 szt. w kartonowe opakowania typu dyspenser, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 3, pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści igły do punkcji 21G x 90mm?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 5, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści igły Pencil Point 26G x 90mm?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 15, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami o długości 160cm i 1 rurą o długości 100cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, pozycja 2** 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 (co 1ml do 40 ml, 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?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza 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 (co 1ml do 40 ml, 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, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 26, pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera z 3 otworami sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 26, pozycja 7, 8** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 28, pozycja 1-16** Czy Zamawiający dopuści asortyment sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu sterylizowanego tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 28, pozycja 1-9** Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z barwnym oznaczeniem na konektorze cewnika i numerycznym na pojedynczym pakowaniu? Nie ma medycznego uzasadnienia umieszczania na konektorze numerycznego oznaczenia rozmiaru.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 1-8** Czy Zamawiający dopuści asortyment sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu sterylizowanego tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 2ml w opakowaniach a’140szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 2ml w opakowaniach a’140szt. z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2ml z rozszerzeniem do 2,5ml?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2ml z rozszerzeniem do 2,5ml pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 5ml z rozszerzeniem do 5,5ml?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 5 ml z rozszerzeniem do 5,5ml pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 10ml z rozszerzeniem do 11ml?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 10 ml z rozszerzeniem do 11 ml pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml z rozszerzeniem do 22ml?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml w opakowaniach a’70szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20 ml w opakowaniach a’70szt. z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 30, pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z pojedynczą skalą?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z pojedynczą skalą, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 31, pozycja 1-7** Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu sterylizowanego tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 36, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści papier do KTG w rozmiarze 150x100x150?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 36, pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści papier do KTG w rozmiarze 214mm x 20m?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 44, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści niesterylne opaski, spełniające pozostałe

wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający dopuści niesterylne opaski, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 44, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści woreczki sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu sterylizowanego tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 49, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści elektrody do holtera w rozmiarze 41x55 mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaproponowany rozmiar elektrod, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków określonych w SIWZ.**

1. **Zadanie nr 57, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana wykonane z medycznego PCV?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu wykonane z medycznego PCV.**

1. **Zadanie nr 57, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości 37cm?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 60, pozycja 1, 2** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania asortymentu sterylizowanego tlenkiem etylenu.**

1. **Zadanie nr 62, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne z możliwością jedynie dezynfekcji?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 62, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne, które nie są sklasyfikowane jako wyrób medyczny?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 62, pozycja 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Z góry dziękujemy za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. Zadanie 17 – protezy naczyń krwionośnych

Prosimy o dopuszczenie w pozycjach 1-4 oraz 7-8 w miejsce pierwotnych parametrów protez uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z opisem SIWZ.**

1. Zadanie 17 – protezy naczyń krwionośnych

Prosimy o wydzielenie poz. 5 i 6 do osobnego pakietu.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy Zadania 13, poz. 2: Czy zamawiający dopuści siatkę o wymiarach 15x20 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy Zadania 13, poz. 2: Czy zamawiający dopuści siatkę o wymiarach 20x25 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odp.: Tak.**

1. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Dotyczy § 4 ust.1 wzoru umowy**Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 3 na 5 dni . Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to : odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka. Nieuzasadnionym byłoby obciążać Wykonawcę wysokimi karami w przypadku np gdy zamówienie wpłynie w piątek późnym popołudniem lub np jeśli ze względu na tzw” siły wyższe” wystąpi brak prądu czy też awaria samochodu i niemożliwe będzie utrzymanie wymaganego ( tak krótkiego) terminu dostaw.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Dotyczy § 5 ust. 1a wzoru umowy**

Paragraf 5 ust. 1a wzoru umowy zawiera informacje że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w przypadku zwłoki w dostawie towaru w wysokości 2% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki. Taki zapis w umowie sprawia że strony umowy nie są równoprawne gdyż w przypadku dokonania nieterminowej realizacji płatności za dostarczony towar przez Zamawiającego Dostawca nalicza odsetki w wysokości ustawowej. Dlatego też wnosimy o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Dotyczy § 5 ust. 1c wzoru umowy**

W/w ust. zawiera informacje że *„Kary umowne: c) w przypadku zwłoki w realizacji obowiązków wynikających z rękojmi lub gwarancji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji, za każdy dzień zwłoki,”*.

Zapis taki sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający otrzyma towar dotknięty wadą spowodowany nie z winy Wykonawcy. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na naliczenie Dostawcy niestandardowo wysokich kar. A przecież ewentualnie dostarczony towar z wadami zostanie wymieniony na pełnowartościowy.

Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub obniżenie kar umownych do wysokości 0,1%.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Dotyczy § 6 ust .3 pkt. 1 i 2 wzoru umowy**Wnosimy o modyfikacje w/w pkt wzoru umowy na zapis: *„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku: 1) trzykrotnej* ***kolejnej*** *nieterminowej realizacji dostawy; 2) trzykrotnie* ***kolejno*** *niezrealizowania dostawy (dostawa niekompletna traktowana jest jako niezrealizowana)”*.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Dotyczy formularza cenowego**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od przedstawienia dokumentów potwierdzających iż wyroby są w opakowaniu spełniającym Normę PN-EN ISO 11607-1:2011 oraz 11607-2:2008 i że wyroby spełniają wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych wg. Normy PN-EN 556 – 1.

Na potwierdzenie, że wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski, przedstawiane są odpowiednie dokumenty dopuszczające ( CE, deklaracja) i to właśnie te dokumenty potwierdzają spełnianie wszelkich wymagań ( w tym różnego rodzaju norm) przez oferowane produkty gdyż odpowiednie instytucje mają za zadanie dokładne sprawdzenie wyrobów nim zostaną dopuszczone do stosowania. W razie odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie oraz dokładne określenie jakie potwierdzenie jest przez Zamawiającego wymagane.

**Odp.: Zamawiający informuje, że wymaganym przez Zamawiającego potwierdzeniem jest deklaracja zgodności, CE dla całego wyrobu finalnego (np.: Zadanie 6- Sterylne, jednorazowe zestawy do kaniulizacji dużych naczyń), a nie dla poszczególnych elementów zestawu osobno z dodaniem dokumentów dotyczących opakowania sterylizacyjnego w które produkt został opakowany.**

1. **Dotyczy Formularza Ofertowego**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę?

**Odp.: Tak.**

1. **Zadanie 52**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 52, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów do gastrostomii przezskórnej typu PEG 24 zawierających silikonowy cewnik dł.30 cm, od końca dystalnego podziałka co 2 cm na długości 10 cm, śr.wew.5,5 mm. W skład zestawu wchodzi tacka z akcesoriami: prowadnik do przeciągania cewnika 150 cm, pętla do przeciągania zestawu, igła typu trokar, nożyczki, skalpel, nasadki do karmienia, serweta do obłożenia pola zabiegowego, gaziki bez otworu.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z opisem SIWZ.**

1. **Zadanie 55**

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 52, w miejsce pierwotnych parametrów, protez do dróg żółciowych o średnicy 8,5Fr i długości 5, 7, 9, 12, 15 cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z opisem SIWZ.**

1. **Pytanie 1 – dotyczy zadania 15**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia pediatryczny, czysty mikrobiologicznie. Materiał polipropylen, dwie rury rozciągliwe, długość maksymalna 200cm, dodatkowa rura do worka, rozciągliwa o długości  maksymalnej 150cm, kolanko z portem do kapno, trójnik Y bez portów, średnica rur 15mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemności 1 litr. Zestaw bez PCV, DEHP, lateksu. Opakowanie folia – folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 2 – dotyczy zadania 15**

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia pediatryczny, czysty mikrobiologicznie. Materiał polietylen, dwie rury karbowane, długość 160cm, dodatkowa rura do worka o długości 120cm, kolanko z portem do kapno, trójnik Y, średnica rur 15mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemności 1 litr. Zestaw bez PCV,  DEHP, lateksu. Opakowanie folia – folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 3 – dotyczy zadania 20**

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej klasycznej zgodnej z aktualnymi normami UE wg następującego opisu:- sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wykonanej z termoplastycznego PCV, z mankietem typu softseal uformowanym w całość z rurką, przewód do napełniania mankietu zintegrowany z rurką z oznaczeniami max. objętości wypełnienia mankietu na widocznej części, mankiet zapewniający dobre przyleganie, posiadająca zawór uszczelniający, balonik kontrolny umożliwiający identyfikacje rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową, możliwość wprowadzenia rurki intubacyjnej, korpus maski zakończony złączem do układu oddechowego rozmiar, maski bez obecności lateksu dostępne w rozmiarze 3 w zakresie wagi [ 30 – 50 kg], 4 [50 – 70kg], 5 [>70kg].

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 4 – dotyczy zadania 20**

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej klasycznej zgodnej z aktualnymi normami UE wg następującego opisu:- sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wykonanej z silikonu, z mankietem typu softseal uformowanym w całość z rurką, przewód do napełniania mankietu zintegrowany z rurką z oznaczeniami max. objętości wypełnienia mankietu na widocznej części, mankiet zapewniający dobre przyleganie, posiadająca zawór uszczelniający, balonik kontrolny umożliwiający identyfikacje rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową, możliwość wprowadzenia rurki intubacyjnej, korpus maski zakończony złączem do układu oddechowego rozmiar, maski bez obecności lateksu dostępne w rozmiarze 3 w zakresie wagi [ 30 – 50 kg], 4 [50 – 70kg], 5 [>70kg].

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 5 – dotyczy zadania 45 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego wg następującego opisu: obwód oddechowy jednorazowego użytku rura w rurze 30/18mm. Dł. 1,6m ( rury elastyczne karbowanych, ).;  gałąź dodatkowa rozciągliwa 0,5m o zakończeniach 22F  - 22F, tester szczelności układu, rury połączone  łącznikiem obrotowym, łącznik kątowy z portem, układ posiadający zewnętrzny zawór zabezpieczający układ jednostronnie otwarty o rozm. 22F; Dodatkowa złączka 22M – 22M; kapturek zabezpieczający. Możliwość użycia od 5 kg.  Pakowany folia-folia . Zestaw bez PCV,  DEHP, lateksu.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 6 – dotyczy zadania 45 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego wg następującego opisu: jednorazowy układ oddechowy, dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, średnica 22 mm, zakres kompresji rur od 40 cm -do 150 cm, złącze „Y”, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM mikrobiologicznie czysty. Materiał polipropylen.  Zestaw bez PCV,  DEHP, lateksu. Opakowanie folia – folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 7 – dotyczy zadania 45 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego wg następującego opisu: jednorazowy układ oddechowy, dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, średnica 22 mm, zakres kompresji rur od 40 cm -do 200 cm, złącze „Y”, łącznik kątowy z portem; łącznik prosty 22MM-22MM mikrobiologicznie czysty. Materiał polipropylen. Zestaw bez PCV,  DEHP, lateksu. Opakowanie folia – folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 8 – dotyczy zadania 45 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego wg następującego opisu: jednorazowy układ oddechowy anestetyczny, dla dorosłych, z rur karbowanych rozciągalnych – z pamięcią kształtu, średnica 22 mm, zakres kompresji rur od 40 cm -do 200 cm, trzecia rura maksymalnie rozciągnięta 150cm, z workiem oddechowym, neopranowym o poj.2 l; dodatkowa gałąź, złącze „Y”, łącznik kątowy z portem luer lock; dodatkowy  łącznik prosty 22MM-22MM mikrobiologicznie czysty. Materiał polipropylen. Zestaw bez PCV,  DEHP, lateksu. Opakowanie folia – folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 9 – dotyczy zadania 45 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie łącznika oddechowego prostego wg następującego opisu: przeznaczony do jednego pacjenta, jednorazowy z rury karbowanej, z polietylenu, o dł. 170cm, złącza 22F – 22M/15F, mikrobiologicznie czysty. Bez kapturka. Opakowania folia/ papier. Bez podania parametry objętości, nie jest to parametr wymagany.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 10 – dotyczy zadania 45 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie łącznika oddechowego prostego wg następującego opisu: przeznaczony do jednego pacjenta, jednorazowy z rury rozciągliwej w zakresie od 7 – 15cm, z polipropylenu, złącza 22F – 22M/15F, mikrobiologicznie czysty. Bez kapturka. Opakowania folia/ papier. Bez podania parametry objętości.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 11 – dotyczy zadania 45 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie łącznika oddechowego z łącznikiem kątowym wg następującego opisu: przeznaczony do jednego pacjenta, jednorazowy z rury gładkiej wew., karbowanie zew., z pcv, o dł. 12cm lub 18cm, złącza 22F – 22M/15F, łącznik kątowy podwójnie obrotowy z podwójnym portem – port do odsysania 7,6mm oraz port do bronchoskopii 9,5mm, mikrobiologicznie czysty. Bez kapturka. Opakowania folia/ papier. Bez podania parametry objętości.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytanie 12 – dotyczy zadania 38**

Czy Zamawiający dopuści przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia renomowanej amerykańskiej firmy i zgodzi się na zaoferowanie dedykowanych do przetworników kabli na czas trwania umowy? Powoli nam to na złożenie konkurencyjnej oferty. Wymóg kompatybilności z kablami BD uniemożliwi składanie oferty innym firmom.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Pytania dotyczące załącznika nr 2 – wzór umowy**

**Pytanie 1 – dotyczy §5 ust. 1 pkt. a)**

Prosimy o modyfikację w/w ustępu na następujący:

*„za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę   
w wysokości 0,5 % wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.”*

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

1. **Zadanie 1:**

Poz. 1-3: Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania standardowego przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z możliwością regulacji przepływu **bez zaczepu na dren oraz bez uchwytu na igłę biorczą po użyciu**, spełniającego pozostałe wymagania siwz.

**Odp.: Tak.**

1. **Zadanie 3:**

Poz 4 : Prosimy o dopuszczenie zaoferowania  igieł do  punkcji w rozmiarze 20G lub 22Gx2 1/2 producenta firmy Becton Dickinson.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie  igieł do  punkcji w rozmiarze 20G lub 22Gx2 1/2 producenta firmy Becton Dickinson, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 3:**

Poz. 1, 2, 3, 4, 5: Prosimy o doprecyzowanie czy  igły do  punkcji mają posiadać opakowania jednostkowe  niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania  i  w  efekcie  gwarantuje  pełną  sterylność  produktu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza igły do  punkcji posiadające opakowania jednostkowe niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania i użytkowania,  pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 4**

Poz 1. Prosimy o dopuszczenie zestawu do  znieczulenia zewnątrzoponowego ma posiadać: igłę  otuchy 18G , łącznik cewnika , cewnik zewnątrzoponowy z bocznymi otworami 20 G, strzykawkę  niskooporowa  o  poj 7 ml oraz  filtr 0,22 mikrona ?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 4**

Poz 2. Prosimy o dopuszczenie igły  podpajęczynówkowej  typu Standard 25Gx31/2 z  prowadnicą o  rozmiarze 20Gx32 mm.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 4**

Poz 3. Prosimy o dopuszczenie igły  podpajęczynówkowej  typu Standard 26 – 27Gx31/2 z  prowadnicą o  rozmiarze 20Gx32 mm ?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 4**

Poz 2 i 3: Prosimy o doprecyzowanie czy  igły do  znieczuleń podpajęczynówkowych Standard mają posiadać opakowanie  jednostkowe  niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje  pełną  sterylność  produktu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza igły do  znieczuleń podpajęczynówkowych posiadające opakowania  jednostkowe  niezawierające celulozy, które zapobiega  mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania i użytkowania,  pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 5:**

Poz 1, 2, 3,4,5: Prosimy o doprecyzowanie czy  igły typu Pencil Point mają posiadać opakowania jednostkowe  niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania  i  w  efekcie  gwarantuje  pełną  sterylność  produktu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza igły typu Pencil Point posiadające opakowanie jednostkowe niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania i użytkowania,  pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 5:**

Poz. 2 i 3: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł o długości 119-120mm czyli 4 11/16”, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 5:**

Poz.3: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł w rozmiarze 27G lub 25G, spełniających pozostałe wymogi siwz czyli nieznacznie różniących się rozmiarem od pierwotnie opisanych.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 12:**

1. Prosimy o wyjaśnienie czy  na opakowaniu jednostkowym ma być oryginalnie  nadrukowany rysunek ostrza w skali 1:1?

**Odp.: Tak.**

1. **Zadanie 12:**

2. Prosimy o sprecyzowanie czy kartonowe opakowanie zbiorcze ostrzy (100szt) ma być szczelne zewnętrznie owinięte folią?

**Odp.: TAK**

1. **Zadanie 15:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie  układu oddechowego dwururowego, karbowanego, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, wykonane z polietylenu, bez PVC i DEHP, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe,

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 20:** Poz. 1,2,3:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, wykonanej **z materiału innego niż silikon - medycznego PCV**, z rozmiarem, zakresem wagi i objętością mankietu oznaczonym na tubusie, bez ftalanów, bez lateksu i DEHP (ftalanów) w rozmiarach 3,0; 4,0 i 5,0.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 20:** Poz. 1,2,3:

2.Prosimy o sprecyzowanie czy maska krtaniowa ma posiadać rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej, co pozwala na łatwy dobór właściwego rozmiaru maski?

**Odp.: Tak.**

1. **Zadanie 20:** Poz. 1,2,3:

3. Czy Zamawiający wymaga, aby maska krtaniowa posiadała stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem (czyli lepsze przyleganie mankietu maski, lepsze zabezpieczenie przed przeciekiem mieszaniny oddechowej?

**Odp.: Nie.**

1. **Zadanie 20:** Poz. 1,2,3:

4.Czy maska krtaniowa ma posiadać wzmocnioną grzbietową częścią mankietu - co chroni przed podwijaniem się mankietu podczas zakładania maski?

**Odp.: Tak.**

1. **Zadanie 20:** Poz. 1,2,3:

5. Czy maska krtaniowa ma posiadać dren do napełniania mankietu, który wchodzi do stabilizatora uszczelnienia (ochrona przed zagięciem drenu) i opuszcza  ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm (także ochrona przed zagięciem)?

**Odp.: Nie.**

1. **Zadanie 23:** Poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu  do cystostomii z cewnikiem typu pigtail CH14, workiem 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika, rozrywalnym trokarem, zaciskiem.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 23:** Poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu  do cystostomii z cewnikiem typu pigtail CH11, workiem 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika, rozrywalnym trokarem, zaciskiem.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.2:

1.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać dren wyposażony w technologię umożliwiającą swobodne spływanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku, a co za tym idzie eliminować konieczność rozłączania systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.2:

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w okienko podglądu umożliwiające kontrolę obecności moczu oraz procesu pobierania próbek przez płaski, bezigłowy i łatwy do zdezynfekowania port do pobierania próbek?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.6:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy otwory boczne w cewnikach pezzera mają się cechować zaoblonym kształtem?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza cewnik Pezzera z otworami bocznymi o zaoblonym kształcie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.6:

2.Prosimy o wyjaśnienie czy otwory boczne w cewnikach pezzera mają cechować się średnicą nie większą niż 5mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza cewnik Pezzera z otworami bocznymi o średnicy nie większej niż 5mm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz. 7:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenów Kehra wykonanych z lateksu w dostępnych rozmiarach ch 9-24ch.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz. 7:

2.Prosimy o sprecyzowanie jaką długością długością ramion mają się cechować dreny Kehra?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z opisem SIWZ, o ramionach stndardowej długości.**

1. **Zadanie 26:** Poz.8:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników tiemann jednorazowego użytku wykonanych z medycznego PCV w rozmiarach zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.8:

2.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników tiemann w rozm. Od 14ch – 22ch silikonowanych, 14 dniowych.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.10:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników do embolektomii służącego do bezpiecznego i wygodnego usuwania zatorów i skrzeplin z naczyń tętniczych i żylnych wykonanego z PCV z mandrynem z nierdzewnej stali umieszczonym w każdym kateterze, co ułatwia jego wprowadzenie do naczynia, sztywność kata tera zmienia się wraz z rozmiarem, znakowany co 10cm, z balonem wykonanym z lateksu, mocowany jedwabną nicią w celu zwiększenia wytrzymałości połączenia z kateterem; cewnik zabezpieczony przed działaniem promieniowania UV; dostępne długości: 60cm dla rozm 2F; pozostałe rozmiaru dł.80cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza cewniki do embolektomii opisane powyżej, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 26:** Poz.10:

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników do embolektomii służącego do bezpiecznego i wygodnego usuwania zatorów i skrzeplin z naczyń tętniczych i żylnych wykonanego z wysokiej jakości biokompatybilnego materiału - poliamidu, nie ulegającego deformacjom podczas zabiegu (odporny na wpływy temperatur z otoczenia np. temperatura organizmu), balonik wykonany z lateksu o podwyższonej wytrzymałości mechanicznej. Mandryn wykonany ze stali medycznej o wysokiej jakości; cewnik w opakowaniu wewnętrznym – sztywnej tubie, dostępne długości: 60cm dla rozm 2F; pozostałe rozmiaru dł.80cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza cewniki do embolektomii opisane powyżej, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 26:**

Poz.11: Prosimy o odstąpienie od wymogu braku zawartości DEHP w wieszakach do worków na mocz. Ze względu na przeznaczenie w/w produktów (brak bezpośredniego kontaktu z ciałem pacjenta), wymóg braku zawartości DEHP wydaje się być całkowicie bezzasadny.

**Odp.: Zamawiający odstępuje od wymogu braku zawartości DEHP w wieszakach do worków na mocz. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.1:

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule do żył obwodowych dla noworodków mają charakteryzować się przepływem 13ml/min, co zapobiega przed przewodnieniem pacjenta?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 2-6:

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule do żył obwodowych mają być wyposażone w minimum 5 pasków radiocieniujących, co pozwala na precyzyjną kontrolę położenia kaniuli?

**Odp.: Zamawiający oczekuje kaniul do żył obwodowych wyposażonych w co najmniej 4 paski radiocieniujące, spełniających wszystkie wymagania zawarte w SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 2-6:

Prosimy o sprecyzowanie czy poprzez określenie „bezpieczna kaniula do żył obwodowych” Zamawiający rozumie automatyczny zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar?

**Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowanie bezpiecznej kaniuli do żył obwodowych o konstrukcji zabezpieczającej personel przed zakłuciem się igłą oraz w pełni zamykający ostrze i światło igły (zapobiegający wydostaniu się krwi poza system zabezpieczający).**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 2-6:

3.Prosimy o doprecyzowanie czy pod pojęciem „bezpieczna kaniula do żył obwodowych” Zamawiający rozumie mechanizm zabezpieczający przed ekspozycją zawodową na krew ma w pełni zamykać światło i ostrze igły chroniąc jednocześnie przed zakłuciem i zachlapaniem?00

**Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowanie bezpiecznej kaniuli do żył obwodowych o konstrukcji zabezpieczającej personel przed zakłuciem się igłą oraz w pełni zamykający ostrze i światło igły (zapobiegający wydostaniu się krwi poza system zabezpieczający).**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 2-6:

4. Czy jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego zostały wykonane zaoferowane kaniule ma zostać potwierdzona dołączonym do oferty raportem z opublikowanych minimum trzech badań klinicznych potwierdzającym ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym w oferowanych kaniulach?

**Odp.: Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty raportu z opublikowanych minimum dwóch badań klinicznych, potwierdzającego ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym w oferowanych kaniulach**

1. **Zadanie 27:**

Poz.7:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula dotętnicza ma być wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE, tak jak obecnie stosowana?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.7:

2. Prosimy o doprecyzowanie czy czas stosowania igły dotętniczej do 30 dni ma być wpisany w oryginalnej instrukcji użycia producenta?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.8:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy port bezigłowy ma się charakteryzować przepływem min.30 l/ godz. zgodnie z normą ISO PN-EN ISO 10555-5?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.8:

2.Prosimy o doprecyzowanie czy port bezigłowy ma być wyposażony w protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

**Odp.: Zamawiający oczekuje portu bezigłowego, umożliwiającego podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, spełniającego wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.8:

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy powierzchnia do dezynfekcji portu bezigłowego ma być jednolita materiałowo?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.8:

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby skuteczności obniżenia ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych oferowanego produktu była potwierdzona  badaniami klinicznymi załączonymi do oferty?

**Odp.: Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty wyników badań klinicznych, potwierdzających skuteczności obniżenia ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych w wyniku stosowania oferowanego produktu**

1. **Zadanie 27:**

Poz.11:

1.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaka ma być objętość wypełnienia całego systemu zaoferowanego systemu?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz.11:

2.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania 2 typów przyrządu do wielokrotnej aspiracji płynów:  z kolcem  standard oraz kolcem mikro tj. kolcem posiadającym rynienkę,  wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki do wyboru Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ, co nie wyklucza zaoferowania przyrządu do wielokrotnej aspiracji płynów z kolcem mikro tj. kolcem posiadającym rynienkę,  wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 13:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy przedłużacz w kranikach ma być  wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych.

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 13:

2.Prosimy o doprecyzowanie czy dren w kraniku ma się cechować długością 7cm?

**Odp.: Dopuszcza się dren w kraniku o długości 7cm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 13:

3.Prosimy o wyjaśnienie czy przedłużacz w kraniku ma posiadać dodatkowy bezigłowy port do iniekcji, co pozwala na „dostrzykiwanie” terapeutyku bez konieczności rozłączania całej linii i użycia igły iniekcyjnej?

**Odp.: Dopuszcza się przedłużacz w kraniku z dodatkowym bezigłowym portem do iniekcji, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 13 i 14:

Prosimy o doprecyzowanie czy kraniki mają posiadać trójramienne pokrętło w kolorze białym, co ułatwia ich precyzyjna obsługę?

**Odp.: Dopuszcza się kraniki z trójramiennym pokrętłem w kolorze białym, ułatwiającym ich precyzyjną obsługę, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 15:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy igły do pena mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 27:**

Poz. 15:

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby igły do pena były kompatybilne z wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku oraz informacja o kompatybilności igieł z konkretnymi wstrzykiwaczami wymieniona była na opakowaniu zbiorczym 100 szt. oraz potwierdzona dołączonym do oferty certyfikatem kompatybilności?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.1:

Prosimy o odstąpienie od wymogu braku ftalanów i dopuszczenie zaoferowani standardowych cewników do odśluzowywania wykonanych z medycznego pcv. Nadmieniamy, iż w.w ze względu na przeznaczenie w/w produktów (brak długotrwałego kontaktu z ciałem pacjenta), wymóg braku zawartości DEHP wyłącznie dla cewników w rozm. 6 wydaje się być niezasadny.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. **Zadanie 28:**

Poz.3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych producenta firmy Unomedical – Convatec w rozm.10 o długości 40-60cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowania cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych producenta firmy Unomedical – Convatec w rozm.10 o długości 40-60cm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz. 1- 9:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych mają posiadać wewnętrzną część lejka karbowaną, co gwarantuje szczelne i trwałe połączenie do ssaka oraz oznaczenie numeryczne na łączniku w celu łatwiejszej identyfikacji produktu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z wewnętrzną częścią lejka karbowaną oraz oznaczeniem numerycznym na łączniku, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.10, 11, 12:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania w/w asortymentu mikrobiologicznie czystego produkowanego zgodnie z zaleceniami jednostki notyfikowanej w oparciu o ustawę o wyrobach medycznych. Nadmieniamy, iż w/w sprzęt jest standardowo stosowany do podaży nie sterylnego tlenu w związku z powyższym wymóg sterylności w/w produktów jest bezzasadny.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza w pozycjach 10, 11, 12 asortyment mikrobiologicznie czysty produkowany zgodnie z zaleceniami jednostki notyfikowanej w oparciu o ustawę o wyrobach medycznych – pozostałe parametry wyrobów zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.10 i 11:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy dren ma się cechować przekrojem gwiazdkowym, co pozwala na ograniczenie zagięcia drenu i zamknięcia jego światła?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza dren o przekroju gwiazdkowym, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.10 i 11:

2.Prosimy o sprecyzowanie czy produkt ma posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.10 i 11:

3.Prosimy o sprecyzowanie czy produkty mają być pozbawione bisfenolu (BPA)?

**Odp.: Tak – ze względu na to, że BPA zaburza gospodarkę hormonalną, sprzyja otyłości, zagraża płodności mężczyzn i kobietom w ciąży.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.12:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania standardowego drenu do tlenu o średnicy 4mm, spełniającego pozostałe wymogi siwz. Nadmieniamy, iż różnica 1mm w stosunku do pierwotnie wymaganej średnicy jest niezauważalna.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza standardowe dreny do tlenu o średnicy 4mm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.13:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy dren ma być pakowany w wewnętrzny worek foliowy perforowany na całej powierzchni i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co pozwala na jego aseptyczne stosowanie?

**Odp.: Zamawiający oczekuje produktu podwójnie pakowanego [folia-wewnątrz, blister lub papier/folia - na zewnątrz], opakowanie ma gwarantować możliwość aseptycznego otwarcia**

1. **Zadanie 28:**

Poz.13:

2.Prosimy o sprecyzowanie czy dreny mają posiadać specjalne wzmocnienia na całej długości zapobiegające jego odkształceniu się w trakcie odsysania?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 28:**

Poz.13:

3. Prosimy o sprecyzowanie czy dreny mają posiadać z jednej strony drenu uniwersalną końcówkę o średnicy od 8mm do 18mm, dopasowywaną poprzez obcięcie do każdego typu ssaka, a z drugiej- specjalny łącznik zapewniający bardzo dużą ruchomość i ułatwiający manipulowanie rączką?

**Odp.: TAK – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

1. **Zadanie 29:**

Poz.3

Prosimy o dopuszczenie drenu Ulmera producenta firmy Unomedical – Convatec o długości powierzchni ssania 10cm dla rozmiaru 12,  dla pozostałych rozmiarów długość powierzchni ssania 12cm jak wymagana w siwz.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza dreny Ulmera opisane powyżej, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ**

1. **Zadanie 29:**

Poz.4:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy sengstakena-blakemore’a wykonanej z najwyższej jakości gumy, trzyświatłowej  umożliwiające skuteczne odsysanie i usuwania treści żołądka jak również krwotoku z górnego odcinka przełyku oraz śliny dzięki dużemu światłu odsysania, bardzo elastycznej umożliwiającej manewrowanie bez zagrożenia zranienia błony śluzowej przełyku , o umiarkowanej plastyczności **z balonem przełykowym oraz balonem żołądkowym z lateksu**, atraumatyczne zakończenie sondy typu oliwka, łatwe w użyciu przewody do manometru będące odgałęzieniami wychodzącymi ze światła balonusterylnej, pakowanej w opakowanie folia papier i zewnętrzne kartonowe pudełko, rozmiar 15CH.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza sondy sengstakena-blakemore’a opisane powyżej, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 29:**

Poz.4:

2.Prosimy o sprecyzowanie minimalnej długości jaką ma posiadać sonda senkstakena.

**Odp.: 100 cm.**

1. **Zadanie 29:**

Poz.5:

Prosimy o sprecyzowanie czy końcówka ma być pakowana w wewnętrzny worek foliowy perforowany na całej powierzchni i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co pozwala na jej aseptyczne stosowanie?

**Odp.: Zamawiający oczekuje produktu podwójnie pakowanego [folia-wewnątrz, blister lub papier/folia - na zewnątrz], opakowanie ma gwarantować możliwość aseptycznego otwarcia.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.1 i 3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w opakowaniu zbiorczym po 120szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza w poz. 1 i 3 zaoferowanie strzykawek w opakowaniu zbiorczym po 120szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym, pod warunkiem spełnienia przez produkty wszystkich pozostałych wymagań zawartych w zapisach SIWZ.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.3: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek do insuliny o pojemności 1ml.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.5,6,7,8:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek dwuczęściowych producenta firmy Becton Dickinson posiadających mleczny tłok, posiadających oryginalnie nadrukowane na cylindrze logo producenta oraz typ strzykawki  oraz czarną skalę idealnie kontrastującą oraz skalę odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki, co pozwala na precyzyjne dawkowanie leku. Pragniemy podkreślić, iż zapisy Polskiej Normy PN-EN ISO 7886-1 dotyczącej jałowych strzykawek iniekcyjnych do jednorazowego użytku nie nakazują, a jedynie zezwalają na stosowanie opisanych w siwz rozwiązań czyli rozszerzonej skali czy tłoka w kolorze kontrastującym, gdyż stosowanie w/w rozwiązań nie ma żadnych przesłanek klinicznych.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej strzykawki, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.8:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek o poj.20ml pakowanych w opakowaniach po 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (czyli 1750 op a 80szt).

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.11:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki 100ml cewnikowej z wyraźnie nadrukowaną jednostronną skalą pomiarową, co pozwala na precyzyjną obsługę. Pragniemy podkreślić, iż nie ma przesłanek klinicznych do stosowania dwustronnej skali w strzykawce 100ml cewnikowej.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 30**:

Poz.9 i 10:

1.Każdy producent pompy określa w menu pompy albo w instrukcji rodzaje strzykawek jakie mogą być stosowane w tych pompach.  Należy zauważyć, że powszechną praktyką na rynku wyrobów medycznych jest, że producent pomp infuzyjnych lub tzw. podmiot odpowiedzialny (importer lub dystrybutor), mając na względzie zarówno bezpieczeństwo pacjentów jak i ochronę przed odpowiedzialnością prawną np. w zakresie odszkodowań za wystąpienie zdarzeń medycznych, ustala w instrukcji obsługi i użytkowania produkowanych przez siebie lub wprowadzanych do obrotu na terytorium RP pomp, jakie rodzaje strzykawek (wskazanych z nazwy własnej ich producenta) powinny prawidłowo współpracować z danym typem pompy. Jednocześnie, podczas testów producent – celem właściwego działania pompy – wprowadza do niej odpowiednie oprogramowanie do poszczególnych typów strzykawek. Zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy  z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych "Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania". W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie czy poprzez zapis „”strzykawka trzyczęściowa … do pomp infuzyjnych” Zamawiający ma na myśli  aby zaoferowane strzykawki były wpisane w instrukcje obsługi pompy posiadanych przez Zamawiającego?

**Odp.: Tak. Zapisy posiada pompy infuzyjne firm: FRESENIUS, Care Fusion, Ascor Med.**

1. **Zadanie 32:**

Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu  do cystostomii z cewnikiem typu pigtail CH14, workiem 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika, rozrywalnym trokarem, zaciskiem.

Poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu  do cystostomii z cewnikiem typu pigtail CH11, workiem 2L, silikonową tulejką mocującą do cewnika, rozrywalnym trokarem, zaciskiem.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

1. **Zadanie 33:**

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym z portem tlenowym ze stożkową końcówką , z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm,  skuteczność nawilżania 24 mg H2O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H2O przy Vt 500 ml, przestrzeń  martwa 16 ml, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 33:**

Poz. 2

1.Czy zamawiający dopuści filtr mechaniczny o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, utracie wilgotności 8,0 g H2O przy Vt 500 ml, przestrzeni martwej 85 ml, oporach przepływu 2,0 cm H2O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe,  waga 47 g, filtr  ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania do 48 godzin (z przeliczeniem ilości czyli dopuszczenie zaoferowania 600szt filtrów), z wyraźnym zaznaczeniem na obudowie filtra strony pacjenta, opakowanie typu blister pack.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 33:**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, o skuteczności filtracji min. 99,99% walidowanego w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, oporach przepływu 3,6 cm H2O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe,  waga 26 g, filtr  ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 33:**

Poz.3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biologicznie czystego filtra bez wymiennika ciepła i wilgoci.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 33:**

Poz.4: Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie 42:**

Poz.1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zmniejszenia ryzyka uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji, końcówka rurki intubacyjnej  ma być rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 45:**

Poz. 2, 3 :

1.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagane obwody oddechowe mają być przeznczone do użycia do 7 dni, potwierdzenie w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 45:**

Poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 53:**

Poz.1:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania w rozmiarze 4.8, 6 i 8 CH.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 53:**

Poz.1:

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów cystoskopowych w rozmiarach 4,8F; 6F  ; 7F dł. 24-30 cm, oraz 8F w dł. 26-30cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 53:**

Poz.2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewniki były skalowane co 1 cm oraz posiadały linię pozycjonującą co znacznie ułatwia zakładanie i ułożenie szynowania w UKM ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza opisane powyżej rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 54:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do dwustopniowego drenażu przezskórnego z cewnikiem typu Pigtail z balonem z warstwą hydrożelową na proksymalnym końcu z igłą dwuczęściową i prowadnicą w rozmiarze 8 i 10CH.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 60:**

Poz. 1 i 2:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem  Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół,  spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 60:**

Poz. 1 i 2:

2.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zmniejszenia ryzyka uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji, końcówka rurki intubacyjnej  ma być rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadnie 63:**

Prosimy o dopuszczenie sterylnej osłony na głowicę wraz z żelem:

|  |
| --- |
| Sterylne opakowanie 30x30cm zawiera:  - 1 osłona sondy  15cmx61cm  - 1 żel ultradźwiękowy\* 20g  - 2 elastyczne gumki  Sterylna serweta 45x50cm, pakowana osobno. |

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. **Zadanie 45**

**Poz. 1**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowy jednorazowego użytku składającego się z łączonego wdechowo/wydechowego przewodu oddechowego/system przewodu w przewodzie/, o dł. rury oddechowej 180 cm, złącze kolankowe z portem kapno, przewód wydechowy. Bakteriologicznie czysty. Nie zawierający lateksu i PCV oraz DEHP, na opakowaniu jednostkowym piktogram ułatwiający identyfikację produktu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 45**

**Poz. 1,2, 3**

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagane obwody oddechowe mają być przeznczone do użycia do 7 dni, parametr potwierdzony w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 45**

**Poz. 3**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 45**

**Poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika oddechowego prostego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, bez kątowego złącza, długość 15cm , gładki w środku, karbowany na zewnątrz. Wykonany z PVC oraz sbc.; mikrobiologicznie czysty.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 45**

**Poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika oddechowego kątowego z przedłużką o dł. 15 cm. Przeznaczony dla jednego pacjenta, złącze kątowe podwójnie obrotowe, zawierające port do odsysania i bronchoskopii, zapewniający utrzymanie PEEP; gładki wewnątrz, karbowany na zewnątrz. Wykonany z PVC bez DEHP, mikrobiologicznie czysty.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 6**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 6 pozycję Lp 3. zestaw do kaniulacji dużych naczyń czterokanałowy w rozmiarze 8,5 FR, spełniającego wszystkie pozostałe parametry zawarte w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 11**

Czy Zamawiający wydzieli z Zadania 11 pozycję Lp 1, Lp 2 oraz Lp 3 do osobnego zadania, w celu zwiększenia konkurencyjności składanych ofert?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 39**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 39 pozycję Lp 1. cewnik do dializy w rozmiarze 14FR, wykonanego z PUR, o długości 15cm?

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 39 pozycję Lp 2. cewnik do dializy w rozmiarze 14FR, wykonanego z PUR, o długości 20cm?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ – do obu pytań.**

1. **Pakiet 15**

1.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu norm PN-EN ISO 11607-1:2011 , 11607-2:2008 gdyż są to normy już nieobowiązujące od dnia 12.12.2017?

**Odp.: Zamawiający informuje, że wymaganym przez Zamawiającego potwierdzeniem jest deklaracja zgodności, CE dla całego wyrobu finalnego (np.: Zadanie 6- Sterylne, jednorazowe zestawy do kaniulizacji dużych naczyń), a nie dla poszczególnych elementów zestawu osobno z dodaniem dokumentów dotyczących opakowania sterylizacyjnego w które produkt został opakowany.**

1. **Pakiet 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego pediatrycznego wykonanego z PE ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pakiet 20**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20, maski krtaniowej wykonanej z PCV nie zawierających szkodliwych ftalanów w opakowaniu kodowanym kolorystycznie wg rozmiaru? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pakiet 33**

1.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu norm PN-EN ISO 11607-1:2011 , 11607-2:2008 gdyż są to nory już nieobowiązujące od dnia 12.12.2017?

**Odp.: Zamawiający informuje, że wymaganym przez Zamawiającego potwierdzeniem jest deklaracja zgodności, CE dla całego wyrobu finalnego (np.: Zadanie 6- Sterylne, jednorazowe zestawy do kaniulizacji dużych naczyń), a nie dla poszczególnych elementów zestawu osobno z dodaniem dokumentów dotyczących opakowania sterylizacyjnego w które produkt został opakowany.**

1. **Pakiet 33**

2.Czy Zamawiający w pakiecie 33 , pozycji 2, dopuści filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylny, o następujących parametrach:

- poziom nawilżania 37mg H20 przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu 21,4 mm H20, przestrzeni martwej 55 ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pakiet 33**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33, w pozycji 4 filtra neonatologicznego z celulozowym wymiennikiem ciepła w którym objętość oddechowa wynosi 20-70 ml, waga wynosi 15g, a przestrzeń martwa 10ml. ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający dopuści kod towaru, który jest tożsamy z nazwą własną produktu, tzn. nie ma przypisanego kodu cyfrowego, ale ma charakterystyczną nazwę własną tylko dla danego producenta sprzętu, czyli np. nie ogólnie strzykawka cewnikowa, lecz np. In-JECT 100 C.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pakiet 1, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny przyrząd z drenem o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 1, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny przyrząd z drenem o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 1, poz.3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny przyrząd z drenem o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 1, poz. 1-.3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny także przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC, całość wolna od ftalanów?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 1, poz.1**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 27, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z teflonu FEP lub z poliuretanu?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 30, poz.3**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Pakiet 30, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odp.: Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20 ml w opakowaniach a’80szt. z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Pakiet 30, poz. 9, 10**

Proszę o wyjaśnienie, z jakimi pompami mają być kompatybilne strzykawki?

**Odp.: Zapisy posiada pompy infuzyjne firm: FRESENIUS, Care Fusion, Ascor Med.**

1. **Pakiet 30, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinówkę 3 ml – igła odłączana.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 25:**

Siatkę dootrzewnowa, nieprzylegającą, z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, miękką, niewchłanialną,2-warstwową. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetylenu (ePTFE), z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), o grubości 0,55 mm, gramaturze średniej 108 g/m2, porowatości średniej 830 µm, z oznaczeniem strony implantacji, w rozmiarze:

-- 14x 18 cm (zamawiający wymaga 14 x 17 cm)

-- 20x 25 cm (zamawiający wymaga 20 x 30 cm)

-- 11 x 14 cm (zamawiający wymaga 15 x 15 cm)?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Prosimy o zwolnienie z wymogu dostarczenia próbki do Zadania nr 25, ze względu na wysoką wartość asortymentu lub o możliwość zaoferowania próbki niesterylnej.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 2 oraz 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu poprzez wprowadzenie w § 4 ust. 11 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:
2. Kary umowne:
3. za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5 %** wartości brutto dostawy z którą Wykonawca pozostaje w zwłoce za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy;**
4. w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 10 % niezrealizowanej części umowy brutto;
5. w przypadku zwłoki w realizacji obowiązków wynikających z rękojmi lub gwarancji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5%** wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia.**

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Zadanie nr 4

poz. 2: Czy zamawiający dopuści obecnie stosowaną igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard G 25 x 31/2 i prowadnicą pakowaną osobno o rozmiarze 20G x 35mm?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. Zadanie nr 4

Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści obecnie stosowaną igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych Standard G 26-27 x 3 ½ lub 25G x 3 ½ i prowadnicą pakowaną osobno o rozmiarze 22G x 38mm lub odpowiednio 20G x 35mm?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. Zadanie nr 4

Poz. 2-3: Czy Zamawiający opisując wymagania dotyczące igieł miał na myśli stosowany obecnie efekt ułatwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego w postaci wbudowanego w nasadkę igły pryzmatu zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym widocznego bardzo wyraźnie poprzez cztery otwory z każdej strony uchwytu igły?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

o wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

wyk. 2 egz.:

egz. nr 1 adresat

egz. nr 2 a/a

sporządził: I.K.