Kołobrzeg, dnia 05.09.2018 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 04.09.2018 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

**Pytanie 1.** Dotyczy: Zadanie nr 14 Czy Zamawiający może wyjaśnić czy w zapisie „ Igła do nakłuć mostka **G 15-16**, regulowana długość igły do 50 mm „

chodzi o igły w rozmiarze 15G i 16G

chodzi o igły w rozmiarze 15G lub 16G ?

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, że chodzi o igły w rozmiarze 15G lub 16G.**

**Pytanie 2.** Pytanie dot. zadania nr 20, poz. 1Uprzejmie 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. Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 3.** W Zadaniu nr 9, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako produkt równoważny :

Obwód oddechowy anestezjologiczny pediatryczny, składający się z 2 rur o długości 180 cm i 1 rury o długości 100 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza obwód oddechowy anestezjologiczny pediatryczny, składający się z 2 rur o długości 180 cm i 1 rury o długości 100 cm z workiem oddechowym o pojemności 1 litra. Zestaw wyposażony w łącznik kątowy z portem Luer-Lock i trójnik Y; zestaw bez zawartości: lateksu, PCV i DEHP - potwierdzone dokumentem; pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań zawartych w SIWZ**

**Pytanie 4.** W Zadaniu nr 15, poz. 1, 2, 3, 4 Czy Zamawiający w ocenie jakości filtrów oddechowych odstąpi od wymogu sterylizacji radiacyjnej i na równo będzie punktował sterylizację tlenkiem etylenu?

Uzasadnienie :

Sterylizacja radiacyjna, jak i sterylizacja tlenkiem etylenu jest dopuszczona w produkcji sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Obydwie metody są skuteczne i nie ma badań które udowadniały by wyższość któreś z tych metod. Filtry sterylizowane tlenkiem etylenu są tak samo skuteczne i spełniają identyczne funkcje w procesie medycznym. Ok. 90 % sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Państwa szpitalu jest sterylizowana tlenkiem etylenu, dlatego też prosimy o punktowanie jako metody równoważnej sterylizacji tlenkiem etylenu.

**Odp. Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania sprzętu sterylizowanego tlenkiem etylenu i pozostają bez zmian.**

**Pytanie 5.** Pakiet nr 17 poz. 1Czy zamawiający dopuści tubus/ rurkę o długości 250 mm i średnicy 20 mm przeźroczystą z czarnym wkładem wewnętrznym zapobiegającym refleksom świetlnym, który można usunąć/zdemontować?

**Odp. TAK**

**Pytanie 6.** Pakiet nr 26 poz. 1 Co Zamawiający rozumie pod pojęciem Edge?  Czy zamawiający ma na myśli nazwę własną elektrod, dla których dopuszcza produkt kompatybilny? Czy specyficzną technologię wykonania produktu? W związku z powyższym, czy na podstawie art. 29. Punkty 1, 2 i 3 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych dopuszcza produkty równoważne?

**Odp. Zamawiający pod pojęciem Edge ma na myśli nazwę własną elektrody. Dopuszcza się produkt kompatybilny - równoważny. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 7.** Pakiet nr 26 poz. 2Czy Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny?

**Odp. TAK.**

**Pytanie 8.** Zad. 4Prosimy o dopuszczenie rurek tracheostomijnych **z mankietem cienkościennym ze stałym szyldem**, silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przeźroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 6,0-10,0 co 0,5mm

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowane rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 9.** Zad. 22 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie Rurki tracheostomijne bez mankietu z wielorazową kaniulacją wewnętrzną  w rozmiarach   5,0; 6,0; 7,0; 8,0’ 9,0; 10,0

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowane rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 10.** Dotyczy produktów zamówienia: Pakiet 8, poz. 2: czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 20x25cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza siatkę w rozmiarze 20x25cm, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych zapisów zawartych w SIWZ.**

**Pytanie 11.** Pakiet 12: Zamawiający oczekuje 400 opakowań śliniaków, jednak dopuszcza opakowania a’100 sztuk oraz a’50 sztuk; jakiej wielkości opakowań dotyczy ilość 400?

**Odp. Zamawiający oczekuje 40 000 sztuk śliniaków, liczba 400 dotyczy ilości opakowań po 100 sztuk.**

**Pytanie 12.** Dotyczy zapisów umowy:

1. Par. 2 ust. 4: czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian?

**Odp.: Zamawiający potwierdza.**

1. Par. 5 ust. 1a: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonej partii towaru?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Par. 5 ust. 1a: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% niezrealizowanej części umowy brutto?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 13.** Zadanie 26. pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści papier do urządzenia Lifepack – Physio-Control o wymiarach 50 mm x 26 m?
**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 14.** Zadanie 24, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne z oprawką w jednym kolorze (niebieskim)?

**Odp.:** **Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z opisem SIWZ - oprawka może być w kolorze niebieskim**

**Pytanie 15.** Zadanie 24, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści rękawice ochronne dostępne w jednym uniwersalnym rozmiarze?
**Odp.:** **Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 16.** zadanie 19 poz. 1 czy zamawiający ma na myśli szczoteczkę cytologiczną typ prosty?

**Odp.: TAK.**

**Pytanie 17.** zadanie 19 Poz. 2 czy zamawiający ma na myśli szczoteczkę cytologiczną typ wachlarzyk?

**Odp.: TAK.**

**Pytanie 18.** Zadanie 19 Poz. 1,2 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

**Pytanie 19.** Zadanie 27 poz. 1 czy zamawiający dopuści utrwalacz o poj. 150 ml?
**Odp.: TAK**

**Pytanie 20**. Zadanie 27 Poz. 2 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 144 szt z przeliczeniem ( przy założeniu, że zamawiający oczekuje 180 opak. po 100 szt) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Pytanie 21.** Zadanie 27Poz. 3 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. zbiorcze 100 szt pojedynczo pakowanych wzierników z przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie 22.** Zadanie 27 Poz. 1-3 czy w przypadku poz. 1 nie doszło do omyłki pisarskiej i zamawiający w zakresie utrwalacza cytologicznego będzie oceniał parametr atraumatyczność?

**Odp. Zaszła ewidentna pomyłka Zamawiającego, atraumatyczność dotyczy tylko pozycji nr 2 i 3.**

**Pytanie 23.** **Pakiet 1. Jednorazowe wkłady do ssaka próżniowego.** Czy Zamawiający dopuści wkłady bez potrzeby żelowania? Nasze wkłady ze względu na solidną technologię wykonania, dają gwarancję szczelności i bezpieczeństwa bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego.

**Odp.: NIE.**

**Pytanie 24.** W **Zadaniu nr 9, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako produkt równoważny :** Obwód oddechowy anestezjologiczny pediatryczny, składający się z 2 rur o długości 160 cm i 1 rura o długości 100 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

**Odp.: NIE**

**Pytanie 25.** Czy w zadaniu 8 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatek w rozmiarze 15X15 cm, reszta wymagań zgodnie z Siwz?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowany rozmiar siatki w poz. 2 pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 26.** pakiet 9Czy 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 dopuszcza zaproponowany układ.**

**Pytanie 27.** pakiet 10Z uwagi na to, iż filtry mikrobiologiczne, wielorazowe zostały wycofane z produkcji, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego, mechanicznego, bez wymiennika ciepła i wilgoci, mikrobiologicznie czystego, czas użycia 24h, o filtracji bakteryjno- wirusowej min. 99,9999%. przestrzeni martwej 80ml, objętości oddechowej 500- 1500ml, masie 47g, oporze przepływu 1,4 mbar/ 30L/min; bez PVC. Filtr posiada port luer-lock zabezpieczony koreczkiem. Kształt filtra okrągły. Możliwość stosowania po stronie pacjenta lub urządzenia. Kodowany kolorem czerwonym. Opakowanie zbiorcze 50szt.Jednocześnie prosimy o przeliczenie ilości zapotrzebowania, gdyż obecne filtry nie podlegają sterylizacji i są wymieniane co 24h.

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

**Pytanie 28.** Dot. pakiet 1Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1 i poz. 2 dopuści wkłady workowe preżelowane (fabrycznie napełnione substancją żelującą wystarczającą do zżelowania zawartości całego wkładu) w ilości 8200 szt wraz z wyposażeniem dodatkowym pojemniki i uchwyty mocujące, które przekażemy nieodpłatnie na wyposażenie Państwa jednostki w ilości wskazanej przez Zamawiającego. Wkłady systemu Serres charakteryzują się następującymi cechami: Wkład 2000 ml preżelowany wykonany z poliolefiny [dającej możliwość utylizacji w niskiej temperaturze bez wydzielania szkodliwych substancji (przyjazny naturalnemu środowisku), przy zachowaniu dużej odporności na rozdarcie, perforację], posiadających funkcje samozasysania, uszczelniany automatycznie, po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy (przeciwprzelewowy), zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu; Posiadający zintegrowana pokrywę, wyposażoną w port do połączeń szeregowych oraz tylko jeden króciec – do pacjenta- schodkowy, obrotowy, kątowy dający możliwość podłączania drenów o różnej średnicy, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania. Wkłady są kompatybilne z kanistrami certyfikowanymi i oznaczonymi znakiem CE jako wyrób medyczny klasy I z funkcją miarową w celu prowadzenie dokładnego bilansu płynów bez zastosowania dodatkowych urządzeń .Wyposażony w szeroki uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Data produkcji umieszczona na każdym wkładzie.

**Odp.:** **Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1 i poz. 2 dopuści 2000 ml wkłady workowe preżelowane (fabrycznie napełnione substancją żelującą wystarczającą do zżelowania zawartości całego wkładu) wykonane z poliolefiny , odporne na rozdarcie i perforację, posiadające funkcje samozasysania, uszczelniane automatycznie - po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy- przeciwprzelewowy (zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu), posiadające zintegrowaną pokrywę (wyposażoną w port do połączeń szeregowych oraz tylko jeden króciec – do pacjenta- schodkowy, obrotowy, kątowy dający możliwość podłączania drenów o różnej średnicy, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania), w ilości 8200 szt. wraz z wyposażeniem dodatkowym w pojemniki i uchwyty mocujące (przekazane nieodpłatnie na wyposażenie szpitala w ilości:**

1. **70 szt kompatybilnych wielorazowych pojemników do wkładów workowych**
2. **60 szt obręczy mocujacych ssaki do łóżka pacjenta lub kompatybilnych z pojemnikami wielorazowymi wieszaków mocujących w asortymencie:**
* **30 wieszaków z mechanizmem sprężynowym do mocowania do szyny**
* **30 wieszaków z mechanizmem sprężynowym do mocowania do łózka**
1. **10 wózków na 6 pojemników na wkłady jednorazowe**

**W przypadku zaoferowania produktu określonego w pytaniu należy powyższe zobowiązanie wprowadzić w formularzu cenowym pod pakietem nr 1.**

**Zamawiający wymaga aby wkłady były kompatybilne z kanistrami certyfikowanymi i oznaczonymi znakiem CE jako wyrób medyczny klasy I z funkcją miarową w celu prowadzenie dokładnego bilansu płynów bez zastosowania dodatkowych urządzeń .**

**Pytanie 29.** Dot. 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.**

**Pytanie 30.** Dot. §5 pkt.1a wzoru umowy Paragraf 5 pkt. 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.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 31.** Dot. §5 pkt.1c wzoru umowy **W/w ust. zawiera informacje że *„Kary umowne: b) 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.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 32. Dot. §6 pkt.3 ust.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.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 33. Dot. §6 pkt.3 ust. 10 wzoru umowy Wnosimy o modyfikację w/w ustępów wzoru umowy przez dopisanie iż *„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku: 10) w przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizował dostawy na warunkach niniejszej umowy w terminie określonym w § 4 i mimo pisemnego wezwania Zamawiającego nie zrealizował dostawy w ciągu 14 dni od otrzymania wezwania, z wyłączeniem sytuacji gdy nastąpił brak zapłaty przez Zamawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w umowie”.***

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

**Pytanie 34.** Czy w zadaniu nr 7, pozycja 8 Zamawiający dopuści przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu  oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt;  obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 2 ml/h, nominalny czas pracy 120h.W przypdku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 35.** Czy w zadaniu nr 7, pozycja 8 Zamawiający dopuści przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt;  obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 48h.W przypdku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 36.** Pakiet 1. Jednorazowe wkłady do ssaka próżniowego.Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny o następujących parametrach: System nasz charakteryzuje się wkładami posiadającymi w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz w duży otwór do wsypywania proszku żelującego. Wkłady są biologicznie czyste i zaprojektowane w sposób zapewniający ochronę przeciwbryzgową. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, możliwość połączenia minimum czterech wkładów (opcja),współpraca z dowolnym źródłem ssania. Pojemniki (kanistry) wielorazowego użytku wykonane są z przezroczystego tworzywa, bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażone tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowane co 100 ml, odporne na środki dezynfekcyjne, światło UV oraz parę (mogą być sterylizowane w tem.121stC). Pojemniki i wkłady o pojemnościach 2000 ml ,kształt okrągły.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie najnowocześniejszego na rynku systemu do odsysania, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia(Obwieszczenie MZ z dn.28.10.2015) w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Badania laboratoryjne potwierdziły skuteczność **przed szeregiem powszechnie występujących organizmów chorobotwórczych, takich jak MRSA, E. coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas czy Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o użytkownika, jak i o pacjenta.** Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 37.** Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 13: 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.: Zamawiający dopuszcza ww. siatki pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.**

**Pytanie 38.** Prosimy o zwolnienie z wymogu dostarczenia próbki do Zadania nr 13, ze względu na wysoką wartość asortymentu lub o możliwość zaoferowania próbki niesterylnej w dowolnym rozmiarze.

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

**Pytanie 39.** 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.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 40.** Czy Zamawiający wydzieli pozycje: nr 1 i 2 z zadania nr 3 celem zwiększenia konkurencyjności ofert ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 41.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogów ogólnych zapisanych w punktach 4, 5 i 6 zadania nr 3, w odniesieniu do poz. nr 1 i 2 ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 42.** Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 3 poz. 1 i poz. 2 opatrunki silikonowe, którym odpowiada opis: Silikonowy plaster umożliwia stabilne i bezpieczne przymocowanie kaniul do skóry w miejscu wkłucia.

**WŁAŚCIWOŚCI:**

* Sterylny
* Zabezpiecza delikatną skórę pacjenta
* Zapewnia komfort pacjentowi
* Przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych; najczęściej stosowany u wcześniaków, osób starszych, dializowanych, po chemio- i radioterapii
* Można stosować na uszkodzoną skórę
* Posiada właściwości aseptyczne
* Bezbolesne usuwanie
* Dostępne rozmiary: 70 x 85 mm, 50 x 57mm

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 43.** Zadanie 3, pozycja 4Czy Zamawiający dopuści igły do punkcji 21G x 90mm?
**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 44.** Zadanie 9, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami o długości 160cm i 1 rurą o długości 100cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza obwód oddechowy anestezjologiczny pediatryczny, składający się z 2 rur o długości 160 cm i 1 rury o długości 100 cm z workiem oddechowym o pojemności 1 litra. Zestaw wyposażony w łącznik kątowy z portem Luer-Lock i trójnik Y; zestaw bez zawartości: lateksu, PCV i DEHP - potwierdzone dokumentem; pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań zawartych w SIWZ**

**Pytanie 45.** Zadanie 21, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana wykonane
z medycznego PCV?

**Odp.: Tak.**

**Pytanie 46.** Zadanie 21, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej
z trokarem o długości 37cm?

**Odp.: Tak.**

**Pytanie 47.** Zadanie 24, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne z możliwością jedynie dezynfekcji?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 48.** Zadanie 24, pozycja 3Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne, które nie są sklasyfikowane jako wyrób medyczny?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 49.** Zadanie 24, pozycja 4Czy 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.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 50.** 1 dotyczy zadanie 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamiast opisanych siatek siatki o nastepujacych parametrach: Siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych monofilamentowa makroporowata wykonana z 100% polipropylenu o wadze 46g/m2 wielkość porów 2x2,4mm w rozmiarach 30cmx30cm, 20cmx20cm, 6cmx11cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWIZ.**

**Pytanie 51.** dotyczy zadanie 13Prosimy Zamawiajacego dopuszczenie w zadaniu 13 zamiast opisanych siatek siatki o następujących parametrach: Syntetyczna siatka z poliestru wielowłóknowego trójwymiarowego, dwustronna dootrzewnowa z wchłanialną warstwą hydrofilową zapobiegającą powstawaniu zrostów. Warstwa hydrofilowa złożona z kolagenu, glikolu polietylenowego, glicerolu. Gramatura 79g/m², grubość 1,9 mm, rozmiar porów 2,4 x 2,0 mm, makroporowatość 2,4mm x 2,0mm w rozmiarach: 20x15 cm, 30x20 cm, 20x15 cm.

**Odp.: Zgodnie z SWIZ.**

**Pytanie 52.** dotyczy zadanie 13Prosimy Zamawiajacego dopuszczenie w zadaniu 13 zamiast opisanych siatek siatki o następujących parametrach: Syntetyczna siatka z poliestru monofilamentowego z efektem samoprzylegania, dwustronna dootrzewnowa z wchłanialną warstwą hydrofilową zapobiegającą powstawaniu zrostów. Warstwa hydrofilowa złożona z kolagenu, glikolu polietylenowego, glicerolu. Po stronie trzewnej zielony marker okreslajacy kierunek i połozenie siatki. Poliester o gramaturze 66g/m² grubość 0,7mm, rozmiar porów 3,3 x 2,3 mm w rozmiarach owalnym 17cmx10 cm, 20cmx30 cm, 15cmx10cm lub 20cmx15cm.

**Odp.: Zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 53.** Zadanie 5 :Prosimy o dopuszczenie zaoferowania asortymentu sterylnego pakowanego pojedynczo w opakowanie folia/papier.

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu sterylnego pakowanego pojedynczo w opakowanie folia/papier, pod warunkiem spełnienia przez produkty wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

**Pytanie 54.** Zadanie 9: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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 55.** Zadanie `15: 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**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.

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

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

Poz.4: Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

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

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