

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” – znak sprawy **Z.II.260.001.Zp.2023**.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej ”SWZ”) wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1.** Czy w swz nie zaistniała omyłka, gdyż termin składania jest na 13.01 a termin związania na 07.01?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, zaistniała pomyłka. Zamawiający zmodyfikował treść specyfikacji warunków zamówienia. Zmodyfikowana treść SWZ została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl> w dniu 05/01/2023 r.

**Pytanie nr 2.** Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 1 Czapka Infant Flow. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania czapeczki bawełnianej z 3 rzepami do zamocowania generatora na głowce pacjenta? Jednocześnie czy Zamawiający będzie chciał skorzystać z możliwości stosowania zarówno czapeczki oraz mocowania w postaci opaski w zależności od potrzeb pacjenta? Opaska posiada szereg innowacyjnych zalet spośród których w szczególności na uwagę zasługuje łatwość i szybkość mocowania w porównaniu z czapeczką, możliwość uzyskania maksymalnej szczelności systemu oraz zapobieganie deformacjom główki pacjenta i uszkodzeń śluzówki nosa, które są częstym skutkiem ubocznym terapii nCPAP. Dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować proponowane mocowanie do aktualnego obwodu głowy bez konieczności zmiany rozmiaru, a to znacznie obniża koszty leczenia i wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza, że oczekuje zaoferowania czapeczki bawełnianej z 3 rzepami do zamocowania generatora na głowce pacjenta z możliwością stosowania zarówno czapeczki oraz mocowania w postaci opaski w zależności od potrzeb pacjenta?

**Pytanie nr 3.** Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 9. Układ pacjenta z generatorem. Czy ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych Zamawiający wymaga, aby oferowany układ posiadał ochronę przeciw wirusom, bakteriom i grzybom opartą na działaniu jonów srebra, o udowodnionej w badaniach skuteczności?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, ale nie wymaga, aby oferowany układ pacjenta z generatorem posiadał ochronę przeciw wirusom, bakteriom i grzybom opartą na działaniu jonów srebra, o udowodnionej w badaniach skuteczności.

**Pytanie nr 4.** Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 9. Układ pacjenta z generatorem. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga układu z generatorem przystosowanym do mocowania zarówno na czapeczce jak i czepcu do terapii wymiennych, zestaw generatora zawiera wówczas:

- generator IF z paskami mocującymi zakończonymi zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyskę do zamocowania generatora na czepcu, to mocowanie gwarantuje uzyskanie szczelności poprzez zmianę pozycji na głowie pacjenta, wymiennie wpływając na redukcję urazów okolic nosa poprzez możliwość zmiany ustawień kąta nachylenia generatora,
- końcówkę donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, ale nie wymaga, aby oferowany układ pacjenta z generatorem był przystosowany do mocowania zarówno na czapeczce jak i czepcu do terapii wymiennych.

**Pytanie nr 5.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 3, 4, 5. Maseczki do resuscytacji. Prosimy o dopuszczenie maseczek oznakowanych rozmiarami: 00, 0 i 1 w miejsce opisanych M, L i XL.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maseczek oznakowanych rozmiarami: 00, 0 i 1 w miejsce opisanych M, L i XL.

**Pytanie nr 6.** Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 1 Kateterów HSG o długości 400 mm, średnica 7F.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 7.** Czy Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy PZP?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający informuje, że wymaga przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą oraz że nie przewiduje ich uzupełnienia, zgodnie z pkt 5.9.) ogłoszenia 2023/BZP 00008972/01 z dnia 2023/01/04 o zamówieniu.

**Pytanie nr 8.** Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 4. Czy Zamawiający w pakiecie 35 w pozycji 4 w związku ze zmianą dokonaną przez producenta dopuści, aby zestaw do punkcji opłucnej posiadał strzykawkę 30 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do punkcji opłucnej ze strzykawką o pojemności 30 ml.

**Pytanie nr 9.** Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1 i 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 1 i 6 z pakietu 35? Produkty te zostały wycofane z produkcji.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SWZ w załączniku nr 1 (Opis Przedmiotu Zamówienia) w zakresie Pakietu nr 35 poprzez wykreślenie pozycji nr 1 i nr 6. Zmodyfikowana treść SWZ została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl> w dniu 10/01/2023 r.

**Pytanie nr 10.** Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 39. Czy w Pakiecie nr 7 w poz. 39 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych, których efektywność została klinicznie zweryfikowana.

**Pytanie nr 11.** Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 39. Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 7 poz. 39 do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę

merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 12.** Dotyczy Pakietu nr 24. Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o rozdzielenie pakietu nr 24 postępowania oraz utworzenie z pozycji 1 i 2 dwóch osobnych pakietów. Podział zadania przełoży się na wygenerowanie przez Zamawiającego znaczących oszczędności.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 13.** Dotyczy Pakietu nr 28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne jednorazowe, hydrożelowe dzielone dla dzieci i dorosłych, powierzchnia aktywna 110 cm<sup>2</sup>, powierzchnia ogólna 170 cm<sup>2</sup>, wymiary 176 x 122 mm, dzielona na dwie części, z pasem okalającym każdą z dwóch części, pakowane po 5 szt., opakowanie handlowe 50 szt.?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14.** Dotyczy: SWZ, Rozdział 23, punkt 23.2. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.**

**Pytanie nr 15.** Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 24. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, żeby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT motion firmy ulrich, a ponadto aby nie spowodowały usterek w działu wstrzykiwacza, nie były powodem jego uszkodzenia oraz aby były zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

**Stanowisko Zamawiającego: Tak. Zamawiający wymaga, żeby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion firmy Ulrich.**

**Pytanie nr 16.** Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 24. Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

**Stanowisko Zamawiającego: Tak. Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego CT Motion firmy Ulrich będącego własnością Zamawiającego.**

**Pytanie nr 17.** Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 24, poz. 2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5 ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5 ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

**Stanowisko Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5 ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego.

**Pytanie nr 18.** Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Stanowisko Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Pytanie nr 19.** Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 24. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wążek pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

**Stanowisko Zamawiającego:** Tak, Zamawiający wymaga, aby wążek pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

**Pytanie nr 20.** Dotyczy: Załącznik nr 8, Projektowe postanowienia umowy, kapitał zakładowy. W związku z tym, że w spółce komandytowej nie występuje pojęcie kapitału zakładowego prosimy Zamawiającego o zgodę na nie uzupełnianie tego zapisu w przypadku podpisania umowy przez spółkę komandytową.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiającego wyraża zgodę na nie uzupełnianie w umowie zapisu dotyczącego kapitału zakładowego, w przypadku podpisania umowy przez spółkę komandytową.

**Pytanie nr 21.** Dotyczy: Załącznik nr 8, Projektowe postanowienia umowy, §4, ust. 4.

„Reklamacje ilościowe (zgodności dostawy z zamówieniem i deklarowanymi ilościami wyszczególnionymi w specyfikacji ilościowo-asortymentowej dołączonej przez Sprzedającego do dostawy) Kupujący zgłaszać będzie Sprzedającemu pisemnie, mailowo lub faksem w terminie 2 dni od daty dostawy”.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna fakturę dołączoną do dostawy jako specyfikację ilościowo-asortymentową. Na fakturze Zamawiający znajdzie następujące informacje: nazwa produktu, numer partii (LOT), data ważności, ilość, numer umowy oraz numer zamówienia.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza, że uzna fakturę dołączoną do dostawy jako specyfikację ilościowo-asortymentową.

**Pytanie nr 22.** Dotyczy: Załącznik nr 8, Projektowe postanowienia umowy, §5. Prosimy o modyfikację zapisów §5 ust. 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 23.** Dotyczy SWZ. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? *Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka)”.*

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24.** Projekt umowy. Dotyczy §4 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż

**200 zł netto**". Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 25. Przedmiot Zamówienia ( Pakiet nr 26). Dotyczy poz. 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie nakłuwaczy jednorazowych automatycznych typu „Medlance” z pakietu nr 26 stworzenie na nie oddzielnego pakietu z uwagi na:

- na rynku polskim istnieje tylko jeden producent takich nakłuwaczy automatycznych,
- nakłuwacze należą do grupy 33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w Pakiecie ..., szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo. Zasadne jest umieszczenie ich w osobnym pakiecie, a nawet w osobnym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.
- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym.
- wyłączenie pozycji nr 8 z pakietu 26, spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi z gody na powyższe, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „typu grzybkowego”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „typ grzybkowy” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Stefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalniającym igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „grzybkowy”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz w kształcie grzybka), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem leży w interesie Zamawiającego, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem.**

**Pytanie nr 26. Przedmiot Zamówienia ( Pakiet nr 26). Dotyczy poz. 29.** Czy Zamawiający dopuści stazy nieautoklawowane? Jeżeli nie, to czy wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie staz nieautoklawowalnych, pod warunkiem wskazania przez Wykonawcę sposobu ich dezynfekcji.**

**Pytanie nr 27.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Przewód tlenowy odporny na zginiatanie, z uniwersalnymi złączami, dł. 213 cm.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 2. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Filtr elektrostatyczny sterylny o skuteczności przeciwbakteryjnej >99,9999%, p/wirusowej >99,999%, bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa: 36 ml, opory przepływu: 0,8 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min., 2,1 cm H<sub>2</sub>O przy 60;/min, 3,7 cm H<sub>2</sub>O przy 90l/min, objętość oddechowa Vt 150-1200 ml, waga 19 g, filtr ze złączem prostym o średnicy 22M/15F, 22F/15M, sterylny, z portem kapno, z koreczkiem zabezpieczającym, bez ftalanów, bez latexu.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 29.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 3. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Filtr elektrostatyczny sterylny o skuteczności przeciwbakteryjnej >99,9999 %, p/wirusowej >99,999 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o poziomie nawilżania 33mg/l H<sub>2</sub>O przy VT-500 ml, przestrzeń martwa 51 ml, opory przepływu: 1,2 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min., 2,7 cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min, 4,8 cm H<sub>2</sub>O przy 90l/min, objętość oddechowa Vt 150-1200 ml, waga 28g, filtr ze złączem prostym o średnicy 22M/15F, 22F/15M, sterylny, z portem kapno, z luer-lockiem.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 30.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 4. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Wymiennik ciepła i wilgoci sterylny do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy o powierzchni >500 cm<sup>2</sup>, przeznaczony dla dorosłych i dzieci >15 kg samodzielnie oddychających, z portem tlenowym - 5,5 mmM, skuteczność nawilżania 28,5 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,8 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min, 1,8 cm H<sub>2</sub>O przy 60 l/min, 3,2 cm H<sub>2</sub>O przy 90l/min., przeznaczony od objętości oddechowej 50-1000 ml, waga 8,5 g, sterylny

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 31.** Zwracamy się z prośbą o udostępnienie załącznika JEDZ w formie edytowalnej lub w xml.

**Stanowisko Zamawiającego: W postępowaniu krajowym prowadzonym w trybie podstawowym nie jest wymagane składanie wraz z ofertą JEDZ.**

**Pytanie nr 32.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga filtr elektrostatyczny anestezjologiczny, antibakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, opór przepływu przy @30L/min – 0,8 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu @60L/min – 2,0 cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 42ml, waga 23g, objętość oddechowa min. 150 ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo, sterylny?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 33.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 3. Czy Zamawiający wymaga filtr elektrostatyczny anestezjologiczny, antibakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, utrata wilgoci 6 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,6 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min – 2,7 cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa max. 57 ml, waga 31g, objętość oddechowa min. 150 ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo, sterylny?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 34.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,2 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,3 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min 0,6 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19ml, waga 8g, minimalna objętość oddechowa >60ml, wejście 15F, sterylne?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 35.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z celulozy, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,1 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26,1 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,4 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min 1,1 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19 ml, waga 9g, minimalna objętość oddechowa >60ml, wejście 15F, sterylne?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 36.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarze 1-5, pozostałe parametry techniczne zachowane?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bezftalanową, bezlateksową, z możliwością stosowania w środowisku MRI, w rozmiarze 1-5, pozostałe parametry techniczne zachowane?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, do respiratora, jednorazowy, nierozciągliwy, wewnętrznie gładki, dł. 1,6 m, średnica rur 22 mm, elastyczne złącza wdech/wydech 22F, trójnik w kształcie Y ze złączem 22M/15F z kapturkiem zabezpieczającym, dodatkowo dołączone w opakowaniu akcesorium w postaci łącznika 22M/22M, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 39.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, do respiratora, jednorazowy, nierozciągliwy, karbowany, dł. 1,6 m, średnica rur 22 mm, elastyczne złącza wdech/wydech 22F, trójnik w kształcie Y ze złączem 22M/15F z kapturkiem zabezpieczającym, dodatkowo dołączone w opakowaniu akcesorium w postaci łącznika 22M/22M, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 40.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny wykonany z rury karbowanej 22 mm, rozciągliwej, dla dorosłych. Rozciągalny w zakresie 42-200 cm, ze złączem respiratora 22F-22F, równoległoramienny trójnik kątowy, z portem kapno, ze złączami pacjenta 22M/15F, dodatkowo łącznik prosty 22M-22M/19F, 2l worek bez lateksowy z koszykiem zapobiegającym sklepaniu worka pod wpływem wilgoci, ramię dodatkowe 90-150 cm, układ mikrobiologicznie czysty (oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania układu przez różnych pacjentów przy każdorazowej zmianie filtra pomiędzy pacjentami przez 48h)?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 41.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30 mm i 18 mm), dł. 1,6m, z gałęzią rozciągliwą do 50 cm i ze złączami 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F na wydechu i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F z portem

Luer Lock, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 42.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30mm), dł. 1,6, z gałęzią rozciągliwą 0,5m 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F, portem Luer Lock i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F, bezlateksowy worek 2L, linia kapno, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M oraz filtr o skuteczności filtracji bakteryjno-wirusowej 99,999% jako komplet?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 43.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem podwójnie obrotowym, jednorazowego użytku, dł. rozciągalna 7-15 cm, z podwójnym portem: do odsysania 7,6 mm i bronchoskopii 9,5 mm, z podwójnym gumowym kapturkiem zatraskowym z uszczelnieniem, przestrzeń martwa 26-50 ml, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 44.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem podwójnie obrotowym, jednorazowego użytku, dł. rozciągalna 7-15 cm, z podwójnym portem: do odsysania 7,6 mm i bronchoskopii 9,5 mm, z podwójnym gumowym kapturkiem zatraskowym z uszczelnieniem, przestrzeń martwa 26-50 ml, pakowany pojedynczo, sterylny?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 45.** Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 9. Czy Zamawiający dopuści układ pacjenta z generatorem do CPAP o dł. 1,6m, bez jonów srebra, z podgrzewanym odcinkiem wdechowym? Nadmieniamy, iż Zamawiający do tej pory z powodzeniem korzystał z takiego rozwiązania, co zapewniało prawidłową terapię pacjenta przy zachowaniu optymalnego kosztu zakupu.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 3, 4, 5. Czy Zamawiający dopuści maseczkę do resuscytacji neonatologiczną dedykowaną do aparatu Neopuff, wykonaną z silikonu, w rozmiarze 00, 0, 1 z zakończeniem 15 mm i w rozmiarze 2 z zakończeniem 22 mm, do wyboru przez Zamawiającego, pakowane pojedynczo?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści płucko testowe neonatologiczne, wykonane z silikonu, z możliwością autoklawowania w temp. 134°C, pakowany pojedynczo?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści układ do Neopaff o dł. 120 cm, z zastawką PEEP, kolankiem podwójnie obrotowym z wejściem do zastawki 22M/15F, zakończonym kapturkiem ochronnym, posiadający dodatkowo w zestawie komplet 3 łączników (przejściówek), pakowany pojedynczo?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4. Czy zamawiający wydzieli poz. 4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz



zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 50.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 51.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

**Pytanie nr 53.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 54.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Czy zamawiający dopuści komorę kroplową bez skrzydełek dociskowych?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 57.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-2, 10. Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2, 10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę

IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg też znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 58.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3-5, 7, 9, 11. Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5, 7, 9, 11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 59.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3-5. Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w folii gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3. Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 61.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 4. Czy zamawiający dopuści czepek niebieski, w całości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 62.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 5. Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 9. Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE min. 99,5% aerozoli biologicznych?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 8. Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 65.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 10. Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z niebieskiej folii teksturowanej, z gumką, w rozmiarze uniwersalnym – długość ochraniacza w stanie rozciągniętym ok. 40 cm, głębokość 16 cm, o grubości 2g?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 66.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 12. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mb, perforacja co 38 cm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 12. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mb, perforacja co 38 cm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza - z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 68.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 12. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mb, perforacja co 34 cm? Czy dopuści perforację co 38 cm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza - z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 69.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 12. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Stanowisko Zamawiającego: Tak, ilość rolek należy przeliczyć z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

**Pytanie nr 70.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 15. Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie półokrągłym?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 71.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 15. Czy zamawiający dopuszcza kolor wyłącznie niebieski?

**Stanowisko Zamawiającego: Nie, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 5, poz. 15 Zamawiający dopuszcza kolor: zielony, niebieski oraz fioletowy.**

**Pytanie nr 72.** Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 13. Czy zamawiający wydzieli poz. 13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 73.** Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 13. Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 74.** Dotyczy Pakietu nr 37. Czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia lub dokumentu potwierdzającego system zamknięty w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści standardowy przyrząd IS z filtrem, bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 75.** Dotyczy Pakietu nr 37. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 76.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 5. Czy zamawiający dopuści elektrody z żelam półpłynnym?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 77.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 5. Czy zamawiający dopuści elektrody o średnicy 50 mm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 78.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 9. Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 sztuk, z przeliczeniem ilości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza - z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 79.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 10. Czy zamawiający dopuści przezroczyste kieliszki?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 80.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 10. Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 sztuk, z przeliczeniem ilości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza - z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 81.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 18. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularniki do fototerapii o następujących parametrach:

- jednoczęściowe,
- dla jednego pacjenta,
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały),
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy,
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru,
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 82.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 31. Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem w kształcie beczułki, przepływ w zakresie 5-250ml/h (dla gęstości 10%) i 5-200 ml/h (dla gęstości 40%)?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 83.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 31. Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 84.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 32. Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 85.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 33. Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 86.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 2. Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna,
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%,
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%,
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak,
- Przestrzeń martwa: 35 ml,
- Waga: 22g,
- Objętość oddechowa: 150-1500 ml,
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy,
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min.,
- Złącza: 22M/15F-22F/15M,
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką,
- Opakowanie: papier/folia,
- Jałowy: tak.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 87.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 3. Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna),
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%,
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%,
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy,
- Przestrzeń martwa: 40 ml,

- Waga: 30g,
- Objętość oddechowa: 150-1500 ml,
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500,
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min.,
- Złącza: 22M/15F-22F/15M,
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką,
- Opakowanie: papier/folia,
- Jałowy: tak

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 88.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 4. Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy,
- Przestrzeń martwa: 16 ml,
- Waga: 9g,
- Objętość oddechowa: 200-1000 ml,
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500,
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min,
- Złącza: 15F,
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką,
- Port tlenowy: tak,
- Opakowanie: papier/folia,
- Jałowy: tak.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 89.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1. Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową z koniuszkiem nieposiadającym zabezpieczenia, informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, dostępna w rozmiarach 1-5?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 90.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 2. Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym, ergonomicznie ukształtowana rurka dopasowana jest do anatomii jamy ustnej i gardła i umożliwia szybkie i skuteczne zakładanie maski u pacjenta, dzięki, możliwości opróżnienia mankieta z powietrza maska jest komfortowa przy wyjmowaniu u pacjentów nieświadomych, wyposażona w 3 kanały: kanał gastryczny, kanał do intubacji rurką intubacyjną oraz kanał drenu do napełniania mankieta maski, zakończony kontrolnym pilotem barwnym, barwa pilota odpowiada kolorom na strzykawce do napełniania mankieta co znacznie przyspiesza proces dopasowania maski, rozmiary masek: 1 / 1,5 / 2 / 2,5 / 3 / 4 / 5, maski są sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu?



**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 91.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 3. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 2 m?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 92.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 4. Czy zamawiający dopuści obwód z sztywnymi złączami wykonanymi z PP?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 93.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 4. Czy zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą rozciągliwą do 120cm?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 94.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 5. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współdzielony (rura przedzielona niebieską membraną) o długości 1,83 m, z dodatkową rurą rozciągliwą, o długości 40 cm, średnica rur 22 mm, rury wykonane z PE, złącze 22mm/F, kolanko z portem Luer-Lock, sterylne, pozbawiony ftalanów?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 95.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 6. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współdzielony (rura przedzielona niebieską membraną) o długości 1,83 m, z dodatkową rurą rozciągliwą, o długości 120 cm, z workiem bezłateksowym o pojemności 2l, średnica rur 22 mm, rury wykonane z PE, złącze 22mm/F, kolanko z portem Luer-Lock, sterylne, pozbawiony ftalanów?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 96.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 6. Czy zamawiający dopuści filtr dołączony osobno?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 97.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 7. Czy zamawiający dopuści łącznik z sztywnymi złączami?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 98.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1. Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikową podstawą?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 99.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1. Czy zamawiający dopuści numer serii naniesiony na grzbiecie łyżki?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 100.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1. Czy zamawiający dopuści łyżki bez nazwy lub logo producenta występującej bezpośrednio na łyżce, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 101.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1. Czy zamawiający dopuści łyżki pakowane w pojedyncze opakowanie foliowe?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 102.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1. Czy zamawiający dopuści etykietę w języku angielskim?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 103.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 2. Czy zamawiający dopuści rękojeść z zielonym ringiem znajdującym się pod mocowaniem uchwytu z łyżką (zamiast czopu)?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 104.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 2. Czy zamawiający dopuści rękojeść plastikowo-metalową, gdzie część chwytana jest wykonana z plastiku w kolorze zielonym i posiada podłużne lub poprzeczne frezy zapewniające pewny chwyt?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 105.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 2. Czy zamawiający dopuści etykietę w języku angielskim?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 106.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120 cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw,
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem „IRRIG”, drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem „45ml”, obydwa z zastawką jednokierunkową,
- 3 worki wymienne o pojemności 1 500 ml (skalowane co 100 ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości,
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka,
- zestaw wprowadzający,
- podkład 80 cm x 60 cm, para rękawic, strzykawka 60 ml,
- jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, z możliwością stosowania do 29 dni?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 107.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160 cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw,
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem „IRRIG”, drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem „45ml”, obydwa z zastawką jednokierunkową,
- 3 worki wymienne o pojemności 1 500 ml (skalowane co 100 ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości,
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka,
- zestaw wprowadzający,
- podkład 80 cm x 60 cm, para rękawic, strzykawka 60 ml,
- jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, z możliwością stosowania do 29 dni?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 108.** Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 4. Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1 500 ml (skalowane co 100 ml, numerycznie co 500 ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, mikrobiologicznie czyste, kompatybilne z systemem z pozycji 1?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 109.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 5-6. Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć typ Quincke?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 110.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z Pur?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 111.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 6 paskami rtg?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 112.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści kaniulę z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczyń?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 113.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści kaniule o rozmiarach:

- Kolor żółty, rozmiar [G] 24 x ¾", rozmiar w mm 0,7 x 19, przepływ 23 [ml/min],
- Kolor niebieski, rozmiar [G] 22 x 1", rozmiar [mm] 0,7 x 25, przepływ 36 [ml/min],
- Kolor różowy, rozmiar [G] 20 x 1¼", rozmiar [mm] 1,1 x 32, przepływ 56 [ml/min],
- Kolor zielony, rozmiar [G] 18 x 1¾", rozmiar [mm] 1,3 x 45, przepływ 90 [ml/min],
- Kolor biały, rozmiar [G] 17 x 1¾", rozmiar [mm] 1,5 x 45, przepływ 142 [ml/min],
- Kolor szary, rozmiar [G] 16 x 1¾", rozmiar [mm] 1,7 x 45, przepływ 200 [ml/min],
- Kolor pomarańczowy, rozmiar [G] 14 x 1¾", rozmiar [mm] 2,0 x 45, przepływ 305 [ml/min],

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 114.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach:

- Rozmiar 22G, średnica zewnętrzna 0,9 mm, długość 25 mm, prędkość przepływu 42 ml/min,
- Rozmiar 20G, średnica zewnętrzna 1,1 mm, długość 32 mm, prędkość przepływu 67 ml/min,
- Rozmiar 18G, średnica zewnętrzna 1,3 mm, długość 32 mm, prędkość przepływu 103 ml/min,
- Rozmiar 18G, średnica zewnętrzna 1,3 mm, długość 45 mm, prędkość przepływu 103 ml/min,
- Rozmiar 17G, średnica zewnętrzna 1,5 mm, długość 45 mm, prędkość przepływu 133 ml/min,
- Rozmiar 16G, średnica zewnętrzna 1,8 mm, długość 45 mm, prędkość przepływu 236 ml/min,
- Rozmiar 14G, średnica zewnętrzna 2,0 mm, długość 45 mm, prędkość przepływu 270 ml/min.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 115.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G 1,1 x 32? Reszta parametrów zgodnie z swz.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 116.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 32-33. Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków ze ścięciem ostrza pod kątem 40°?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 117.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykatoresm pozycji?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 118.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komorą kropłową o długości 90 mm w części przezroczystej?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 119.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4-5, 7-9. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki za opakowanie á 100 wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 120.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki za opakowanie á 50 wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 121.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki za opakowanie á 25 wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 122.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1. Czy Zamawiający ma na myśli majtki dla pacjenta stosowane jako ochrona podczas badań diagnostycznych?

**Stanowisko Zamawiającego: Nie, Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 5, poz. 1 wymaga zaoferowania bokserek krótkich bez otworu stosowane jako ochrona podczas badań diagnostycznych**

**Pytanie nr 123.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie majtek w kolorze granatowym?



**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie bokserek w kolorze granatowym.

**Pytanie nr 124.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1, 2, 6, 8, 11, 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 10 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 125.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3, 4, 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 126.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 5, 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 127.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszuli o dł. 105 cm?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 128.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 13, 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet z włókniny typu SMS, spełniających pozostałe wymagania?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 129.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 20 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 130.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 15. W związku z pojawieniem się na rynku ubrań operacyjnych, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje ubrań operacyjnych przebadanych zgodnie z aktualnym wydaniem normy EN tj. z normą EN 13795-2:2019. Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych, co ma być potwierdzone raportem z badań z niezależnego laboratorium oraz załączenia tego raportu do oferty przetargowej?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający oczekuje ubrań operacyjnych zgodnych z SWZ.

**Pytanie nr 131.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodni z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, z nogawkami niepodszitymi, niestrzępiącymi się?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie spodni z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, z nogawkami podszitymi.

**Pytanie nr 132.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 32. Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton CH6 zamiast 4?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 133.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 58. Czy Zamawiający dopuści cewnik t-kehra w rozmiarach CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 134.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 58. Czy Zamawiający dopuści cewnik t-kehra z ramionami o długości 450 mm x 180 mm?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 135.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 2-3. Czy Zamawiający dopuści butelkę Redona całą harmonijkową jak na zdjęciu ze skalą co 35ml:



**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 136.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 51 x 49 lub 45 x 43 mm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 137.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 18. Czy Zamawiający dopuści okulary o wymiarach: S – obwód głowy 200 – 280 mm, M – obwód głowy 240 – 380 mm, L – obwód głowy 300 – 400 mm?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 138.** W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie będzie sprawdzał warunków magazynowania i transportu wyrobów medycznych.**

**Pytanie nr 139.** Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że art . 14, pkt 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, dystrybutorzy zobowiązani są do zapewnienia dla dostarczanych wyrobów medycznych warunków przechowywania i transportu aby były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.**

**Pytanie nr 140.** Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu.**

**Pytanie nr 141.** Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość

wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Stanowisko Zamawiającego:** Jeżeli Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. obowiązek w zakresie spełniania warunków transportu nakłada na dystrybutorów, to oni winni są ocenić czy wykonywanie dostaw spełnia wymogi w/w przepisów prawa.

**Pytanie nr 142.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 2, 3, 4. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia sterylizacji w postaci załączonego protokołu walidacji procesu sterylizacji zawierającego odpowiednio numer katalogowy produktu i numer LOT?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 143.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 7. Czy Zamawiający wymaga dla sterylnego przedłużacza obwodu potwierdzenia sterylizacji w postaci załączonego protokołu walidacji procesu sterylizacji zawierającego odpowiednio numer katalogowy produktu i numer LOT?

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 144.** Dotyczy Pakietu nr 31, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach: Oryginalne, jednorazowego użycia ostrza do shavera do posiadanej przez Zamawiającego rękojeści shavera artroskopowego firmy Arthex. Ostrza pakowane sterylnie, pojedynczo w opakowaniach zbiorczych po 5 sztuk z rodzaju. Ostrza typu frezy kostne w średnicach: 3,0; 4,0; 5,0; 5,5 mm lub ostrza do tkanki miękkiej w średnicach: 2,0; 3,0; 3,5; 3,8; 4,0; 4,2; 5,0; 5,5 mm.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 145.** Dotyczy SWZ, rozdział 9, pkt. 9.1, pozycja 8 w tabeli - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w związku z wymogiem przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą stosuje art. 107 ust. 2 i 4 nowej ustawy Pzp.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający informuje, że wymaga przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą oraz że nie przewiduje ich uzupełnienia, zgodnie z pkt 5.9.) ogłoszenia 2023/BZP 00008972/01 z dnia 2023/01/04 o zamówieniu.

**Pytanie nr 146.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi o długości komory kroplowej min. 87 mm w części przezroczystej, bez nazwy producenta wygrawerowanej na zaciskaczu. Nazwa na opakowaniu jedn. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 147.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą ściętą trójpłaszczyznowo, bez nazwy producenta wygrawerowanej na zaciskaczu. Nazwa na opakowaniu jedn. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 148.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Przyrząd do przetaczania płynów - światłoczuły w kolorze bursztynowym, jałowy, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm, precyzyjny bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia, uniwersalne zakończenie luer-lock, nie zawierający lateksu oraz ftalanów, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia.

**Stanowisko Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 149.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 9. Prosimy o dopuszczenie: Rozgałęziacz jednorazowego użytku, infuzyjny 5-cio drożny z końcówką luer – lock, o następujących parametrach:

- Strzałki wskazujące kierunek przepływu,
- Równomierny przepływ płynu bez zmiany ciśnienia,
- Końcówka luer-lock z nakrętką,
- Kolorowe pokrętła,
- Sterylne, jednorazowego użytku, pakowanie papier-folia,
- Odporność na lipidy do 72h, możliwość podaży cytostatyków,
- Wytrzymałość na ciśnienie 2,5 bar, czyli 36 psi,
- Objętość wypełnienia rampa 5 kraników – 0,5 ml.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 150.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 12. Prosimy o dopuszczenie: Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukujący zaleganie pozostałości krwi lub płynu, duża przestrzeń wewnętrzna zapewniająca przepływ na poziomie min. 312ml/min, kompatybilny z MRI, wysokiej jakości membrana silikonowa pozwalająca na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku, idealne dopasowanie obudowy z membraną silikonową nie pozwalające na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu, mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwiająca pracę personelowi medycznemu, prosty tor przepływu zapewniający równomierny i płynny wlew, kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwalająca na współpracę ze wszystkimi zestawami, łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa. Możliwość używania przez 7 dni i 600ostępów. Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 151.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 31. Prosimy o dopuszczenie Przyrząd do infuzji z precyzyjnym tarczowym regulatorem przepływu w zakresie do min. 300 ml/godz. minimalna długość drenu - 150 cm, bezlateksowy port do dodatkowych iniekcji.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 152.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 22-27. Prosimy o dopuszczenie kaniul dożylnych o następujących parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE,
- Wolna od PVC i lateksu,
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi,
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG,
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem,
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi,
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę,
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie,
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły,
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją,
- Jednorazowego użytku, sterylne, nietoksyczne, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu,
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem.
- Kod koloru pomarańczowy, rozmiar (GAUGE) 14 G, rozmiar w mm 2,2 x 45, przepływ 343 ml/min,
- Kod koloru szary, rozmiar (GAUGE) 16 G, rozmiar w mm 1,7 x 45, przepływ 196 ml/min,
- Kod koloru biały, rozmiar (GAUGE) 17 G, rozmiar w mm 1,5 x 45, przepływ 128 ml/min,

- Kod koloru zielony, rozmiar (GAUGE) 18 G, rozmiar w mm 1,3 x 33, przepływ 103 ml/min,
- Kod koloru zielony, rozmiar (GAUGE) 18 G, rozmiar w mm 1,3 x 45, przepływ 90 ml/min,
- Kod koloru różowy, rozmiar (GAUGE) 20 G, rozmiar w mm 1,1 x 33, przepływ 61 ml/min,
- Kod koloru niebieski, rozmiar (GAUGE) 22 G, rozmiar w mm 0,8 x 25, przepływ 31 ml/min,
- Kod koloru żółty, rozmiar (GAUGE) 24 G, rozmiar w mm 0,7 x 19, przepływ 18 ml/min.

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 153.** Dotyczy Pakietu nr 28, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną do diatermii, dzieloną, o równych połówkach, samoprzylepną, z systemem ścisłego przylegania, zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, jednorazowego użytku?

**Stanowisko Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia oraz zmiana treści SWZ stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące przy składaniu ofert.

**Dyrektor  
SPZZOZ w Nisku**

***Paweł Tofil***

***/podpisano elektronicznie/***