



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Łódź, dn. 2020-09-29

WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 24/07/2020 pod nr 2020/S 142-348956

Nr sprawy: **ZP/41/2020**

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nr 1

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 j.t) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

1. **Dotyczy Pakiet nr 14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. 1 basen głęboki pakowany po 120 szt.?

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

2. **Dotyczy Pakiet nr 14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. 2 basen płaski pakowany po 120 szt.?

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

3. **Dotyczy Pakiet nr 14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. 4 miskę o poj. 1,0 L pakowaną po 200 szt.?

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

4. **Dotyczy Pakiet nr 14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. 5 miskę o poj. 1,7 L pakowaną po 200 szt.?

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

5. **Dotyczy Pakiet nr 14**

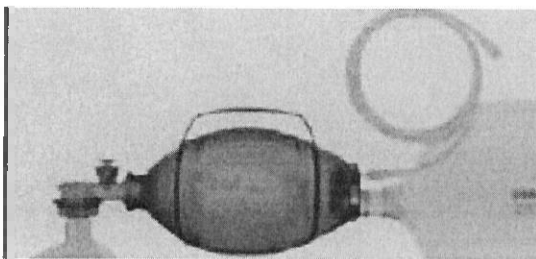
Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. 7 miskę nerkową pakowaną po 300 szt.?

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

6. **Dotyczy Pakiet nr 63, PKT 1: Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych.**

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml (zamiast 1600 ml) z zaworem ciśnieniowym 40 cm H2O (zamiast 40 H2O) ?

Zdjęcie poglądowe:



Odp. Jak w specyfikacji.

7. **Dotyczy Pakiet nr 63, PKT 2: Worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta.**

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml (zamiast 1600 ml), z zastawką PEEP z zaworem ciśnieniowym 40 cmH2O (zamiast 60 cmH2O)?



PN-EN ISO 9001:2015
PN-EN ISO/IEC 27001:2017

Dane teleadresowe placówek szpitala w Łodzi:

ul. Pomorska 251 (budynek A-3 IStomatologii) Tel. 42 675 75 00 Fax 42 678 93 68

ul. Pomorska 251 (budynek A-1 CKD) Tel. 42 201 41 00 Fax 42 201 41 01

ul. Czechosłowacka 8/10 (bud. B-1 Psychiatria) Tel. 42 675 72 72 Fax 42 679 17 80

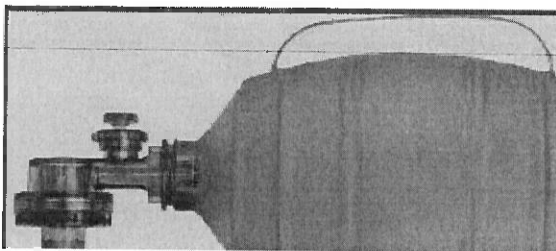
ul. Pankiewiczza 16 (ul. Sporna 36/50) Tel. 42 617 77 77 Fax 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze Leczenie Ukoi Cierpienie”



CERTYFIKAT 2020/17

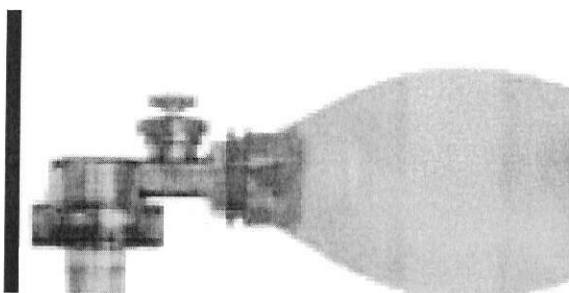
Zdjęcie poglądowe:



Odp. Jak w specyfikacji.

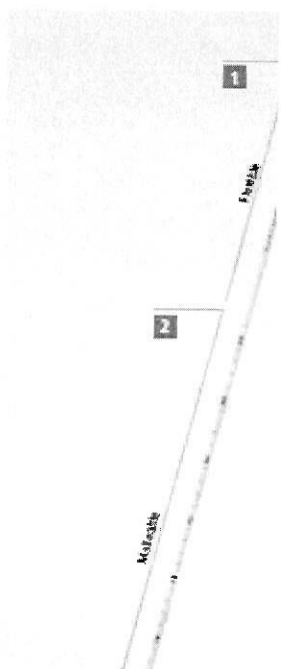
8. *Dotyczy Pakiet nr 63, PKT 3: Worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta. Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 450 ml (zamiast 500 ml)?*

Zdjęcie poglądowe:



Odp. Jak w specyfikacji.

9. *Dotyczy Pakiet nr 110, PKT 1: Prowadnica do rurek intubacyjnych. Czy zamawiający dopuści prowadnicę o rozmiarach: Ch/Fr 11; Ch/Fr 15?*



Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

10. *Dotyczy Pakiet nr 110, PKT 2: Prowadnica Bougie-do trudnych intubacji.*

Czy zamawiający dopuści prowadnicę o rozmiarach: Ch 14 i długości 70 cm?

Zdjęcie poglądowe:

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

11. Dotyczy Pakiet nr 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 zawierającej testy ureazowe wyrazi zgodę na zaferowanie testów równoważnych o następujących cechach?: Zapewniają bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki reakcyjnej. Jako testy nowszej generacji nie wymagają prowizorycznego rozwiązania w postaci studzienki zamykanej ruchomym okienkiem (adaptacja plastikowego identyfikatora) i wymagającego dodatkowego zabezpieczenia – nie zapewniającego szczelności zamknięcia. Oferowane przez naszą firmę testy są zgodne z rozwiązaniem technicznym stosowanym dla testów ureazowych przez Instytut Żywności i Żywienia w Warszawie. Ponad 90% użytkowników w Polsce i na całym świecie stosuje tego rodzaju testy. Testy te wytwarzane są zgodnie z powszechnie wymaganymi standardami ISO dla takich testów ISO 13485 oraz ISO 9001, czego nie zapewniają testy z ruchomym okienkiem.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

12. Dotyczy Pakiet nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty zawierającej szczotki do czyszczenia o średnicy szczotek 5/10 oraz 6/6 mm, długości 250 cm, opakowanie zawiera 100 szt.?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy Pakiet nr 161 – Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP typu Infant Flow

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania układu oddechowego o poniższych parametrach: Układ oddechowy do aparatu Infant Flow SiPAP z generatorem mocowanym na zaczepie kołyskowym, przeznaczony dla noworodków i wcześniaków.

Układ kompatybilny z aparatem Infant Flow SiPAP oraz nawilżaczem typu MR850 ARU.

Skład zestawu:

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o \varnothing wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Układ i generator jako oddzielne produkty, ale razem pakowane w torebkę ułatwiającą identyfikację produktu.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

14. Dotyczy Pakiet nr 163 – Jednorazowa czapeczka do mocowania przyłącza nCPAP typu Infant Flow

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania Czapeczek dostępnych w 10 rozmiarach.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy Pakiet nr 168 – Jednorazowy układ oddechowy dla noworodków

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania układu oddechowego o poniższych parametrach:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek

przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Dwa kolory rur odróżniające wdech, wydech.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrótowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm.

W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów oraz adaptory umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

16. Dotyczy Pakiet nr 183 – Układ oddechowy noworodkowy z generatorem IF

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego o poniższych parametrach: Układ oddechowy do aparatu Infant Flow SiPAP z generatorem mocowanym na zaczepie kołyskowym, przeznaczony dla noworodków i wcześniaków.

Układ kompatybilny z aparatem Infant Flow SiPAP oraz nawilżaczem typu MR850 ARU.

Skład zestawu:

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszkanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrobną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

17. Dotyczy Pakiet nr 1 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55x40, pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

18. Dotyczy Pakiet nr 1 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 50x35, pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

19. Dotyczy Pakiet nr 1 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej o średnicy 50mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

20. Dotyczy Pakiet nr 1 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 23x23mm na delikatnej włókninie perforowanej z hydrożelem.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

21. **Dotyczy Pakiet nr 1 poz. 4**
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z oznaczenie kolorystycznym (żółty, czerwony, czarny).
Odp. Zgodnie z SIWZ.
22. **Dotyczy Pakiet nr 1 poz.4**
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody pakowanej w opakowaniu jednostkowym po 3szt i opakowaniu zbiorczym po 150szt.
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
23. **Dotyczy Pakiet nr 1 poz.5**
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42x45mm pakowane po 50szt, pozostałe parametry bez zmian.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
24. **Dotyczy Pakiet nr 96**
Czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny.
Odp. Zamawiający wymaga oryginalnego papieru. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
25. **Dotyczy Pakiet nr 97**
Czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny.
Odp. Zamawiający wymaga oryginalnego papieru. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
26. **Dotyczy Projekt umowy- par.1 ust.2**
Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).
Odp. Zamawiający pozostawia dotychczasową treść bez zmian.
27. **Dotyczy Projekt umowy – par. 1 ust. 3**
Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 3. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.
Odp. Tak. Zamawiający zgadza się na wykreślenie z par.1 ust.3. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
28. **Dotyczy Projekt umowy – par. 5 ust. 2**
Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?
Odp. Zgodnie z zapisem w SIWZ Wzór umowy § 8, ust. 3 pkt. a): „...zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian”.
29. **Dotyczy Pakiet nr 14 pozycja 4:**
Czy zamawiający dopuści do zaoferowania miskę nerkową jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 260 szt. ?
Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
30. **Dotyczy Pakiet nr 55**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 55 w poz. 1 wzierniki uszne w rozmiarze 2,5mm; 3,6 mm; 4mm; 5,2mm pakowane po 50 sztuk z przeliczeniem ilość tj. łącznie 22 000 szt. reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

Odp. Zamawiający określił wielkość maksymalną opakowania na 100 szt. W przypadku zaoferowania opakowania zawierającego 50 szt. automatycznie zostanie określona ilość tych opakowań, tj. 220 co potwierdzi zapotrzebowanie Zamawiającego – 11 000 szt. a nie 22 000 szt.

31. Dotyczy Pakiet nr 66

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 66 w poz. 1 i 3 żelu znieczulającego o poj.6 ml (6,18 g) sterylizowanego radiacyjnie w ampulkostrzykawkach , zawierający substancje dopuszczone do obrotu w zgodzie z obowiązującym prawem?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

32. Dotyczy Pakiet nr 66

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 66 w poz. 2 żelu znieczulającego o poj. 12 ml (12,36 g) sterylizowanego radiacyjnie w ampulkostrzykawkach, zawierający substancje dopuszczone do obrotu w zgodzie z obowiązującym prawem ?

Odp. Nie.

33. Dotyczy Pakiet nr 18, poz.1

Prosimy o dopuszczenie ustników endoskopowych, o odpowiednio wyprofilowanym kształcie gwarantującym ochronę kanału endoskopu, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, otwór wejściowy 22 x 25mm, mikrobiologicznie czyste- każdy ustnik zapakowany oddzielnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym oraz opakowanie typu dispenser/ podajnik kartonowy =100szt., nie zawierających lateksu oraz innych substancji mogących wywołać alergię, pozbawionych DEHP.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

34. Dotyczy Pakiet nr 19, poz.1

Prosimy o dopuszczenie równoważnych szczotek do czyszczenia kanału endoskopu o śr. przewodu prowadzącego 1,7 lub 1,8mm, średnice szczoteczek 5/5, 6/6, 5/10, 6/10. Pakowane indywidualnie oraz zbiorczo w dispenser kartonowy/podajnik =100szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

35. Dotyczy Pakiet nr 155 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów noworodkowych rozmiar 4, 6,9-11,7 cm typu classic - cuff z końcówką typu Neo-Snap jednopacjentowe. Opakowanie 20szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

36. Dotyczy Pakiet nr 156 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów noworodkowych rozmiar 5, 8,9-15,0 cm typu classic - cuff z końcówką typu Neo-Snap jednopacjentowe. Opakowanie 20szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

37. Dotyczy Pakiet nr 158 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do pomiaru ciśnienia u noworodka 2-żyłowe, jednorazowego użytku, materiał: miękka włóknina, rozmiar 3, 5-10,5cm, rozmiar 4, 6,9-11,7cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

38. Dotyczy Pakiet nr 160 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego, technologii, lub numeru REF czujnika SpO2.

Odp. REV:B.2,C2,4003. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

39. Dotyczy GK

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ część XIII.II. oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, może zostać złożone wraz z ofertą, z zastrzeżeniem, iż Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie sytuacji Wykonawcy w toku prowadzonego postępowania, w szczególności po zapoznaniu się z informacją z otwarcia ofert.

40. Dotyczy Pakiet nr 60

Czy w Pakiecie nr 60 poz. nr 3 Zamawiający ma na myśli dren do odsysania 8,3 x 6,0 - 210 cm czy zestaw z drenem z końcówką 7,1 x 4,5 x 25 cm z drenem do odsysania 8,3 x 6,0 - 210 cm?

Odp. Zamawiający wymaga ZESTAW DREN 8,3X6,0X210PLUS KOŃCÓWKA 7,1x4,5x25. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

41. Dotyczy Pakiet nr 124

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 124 zestawu z końcówką o długości ok 24 cm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

42. Dotyczy Pakiet nr 180

Czy w Pakiecie nr 180 podpunkt a) Zamawiający wymaga zaoferowania samego wkładu kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres czy wkładu wraz ze zbiornikiem? Zbiornik wielokrotnego użytku jest uwzględniony w podpunkcie b).

Odp. Zamawiający wymaga wkładu ze zbiornikiem. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

43. Dotyczy Pakiet nr 43, poz. 2

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy Pakiet nr 44

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 44 dopuści igły do amniopunkcji w rozmiarze 20G (średnica 0,9 mm oraz długość 150mm)? Igły dedykowane są do procedury amniopunkcji.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

45. Dotyczy Pakiet nr 149

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 149 dopuści zestawy do drenażu opłucnej w zestawie z igłą o rozmiarze 1,2x 1,5 x 90mm oraz z drenem o średnicy 12Fr (3,96mm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

46. Dotyczy Pakiet nr 6 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o równoważnej budowie który jest używany do uzyskiwania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testach diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu glukozy oraz cholesterolu. Przeznaczony jest do użytku laboratoryjnego zapewniając najwyższy poziom bezpieczeństwa zarówno dla pacjentów, jak i personelu medycznego.

KLUCZOWE CECHY PRODUKTU:

Prosta intuicyjna obsługa

Specjalnie ostrzone, trójplaszczynowe igły ze stali nierdzewnej pokryte silikonem

Igły sterylizowane promieniami gamma

Mechanizm bezpieczeństwa eliminujący możliwość przypadkowego zakłucia

Aktywowany poprzez dociśnięcie do opuszka palca.

Pakiet 6 poz.1 -25G x 1,5mm

Pakiet 6 poz. 2 -21G x 1,8mm

Pakiet 6 poz. 3- 21G x 2,4mm

Odp. Zgodnie z SIWZ.

47. Dotyczy Pakiet nr 20 - Testy na Helicobacter [endoskopia]

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

Odp. Tak wymaga. Zgodnie z SIWZ.

48. Dotyczy Pakiet nr 66, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do jałowego cewnikowania o pojemności 6 ml w postaci amplitkostrykawki z atraumatyczną końcówką o składzie:

Lidocaine 2g

Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g

Hydroxyethyl Cellulose

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,05g

Purified Water, Mono Propylen Glycol

Żel sterylizowany radiacyjnie.

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

49. Dotyczy Pakiet nr 66, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel do jałowego cewnikowania o pojemności 11 ml w postaci ampłkostrzykawkki z atraumatyczną końcówką o składzie:

Lidocaine 2g

Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g

Hydroxyethyl Cellulose

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,05g

Purified Water, Mono Propylen Glycol

Żel sterylizowany radiacyjnie.

Odp. Tak. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

50. Dotyczy Pakiet nr 66, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Sterylny żel poślizgowy /lubrykant/

· wyprodukowany na bazie wody

· przeznaczony m.in. do cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany wszelkiego rodzaju cewników, rurek intubacyjnych i tracheotomijnych, a także zabiegów endoskopowych

· odtłuszczony

· bezzapachowy i bezbarwny

· nie powoduje podrażnień

· sterylizowany radiacyjnie

W saszetkach o pojemności 5g?

Odp. Tak. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

51. Dotyczy wzoru umowy

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresów mailowych przedstawicieli/osób odpowiedzialnych za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z § 9 ust. 1 – Wzór umowy.

52. Dotyczy nr 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic z mankietem prostym z technologią Surefit odpowiednik opaski samoprzylepnej (eliminacja zwijania mankieta), poziom protein 50 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji, poziom AQL 0,65? Rękawice zgodne z normami EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Jak w specyfikacji.

53. Dotyczy wzoru umowy §2 pkt. 1

Prosimy o modyfikację zapisu we wzorze umowy i dopisanie: „Transport (...) na koszt i ryzyko Wykonawcy przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wy drukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

54. Dotyczy SIWZ rozdz. XVI.I pkt. 2 – termin dostawy zamówienia

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zakresu kryterium - termin dostawy. Obecnie minimalny termin wynosi 1 dni a maksymalny 5 dni z odpowiednim przyznaniem punktacji. Oczekiwanie realizacji zamówienia w ciągu 1 dnia, nie uwzględnia odległości kilometrowej z odległych miast i tym samym wpływa negatywnie na równe traktowanie oferentów (zgodnie z rozdz. 2 art. 7.1 Ustawy Pzp), preferując wykonawców z bliskiej okolicy. Dodatkowo, procedury logistyczne w firmach przewozowych, narzucają minimalny czas realizacji zamówienia, który może wynieść nawet 3 dni robocze, od chwili złożenia zamówienia. Kolejnym argumentem niech będzie fakt, iż dostarczany asortyment nie posiada bardzo krótkiego terminu ważności, przez co Zamawiający jest w stanie wcześniej określić wielkość zapotrzebowania i może wcześniej złożyć zamówienie, dzięki czemu Wykonawca będzie mógł terminowo zrealizować dostawę.

Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu w SIWZ – kryterium dostawy na: „Termin dostawy min. 2 dni – max. 5 dni.”

Odp. Zgodnie z SIWZ.

55. Dotyczy Pakiet nr 58

Czy Zamawiający w pakiecie 58 pozycji 1 i 2 dopuści igły o długości 90 mm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

56. Dotyczy Pakiet nr 83

Czy Zamawiający z pakietu 83 wydzieli pozycje 1 do oddzielnego zadania?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

57. **Dotyczy Pakiet nr 179**

Czy Zamawiający w pakiecie 179 dopuści ustny cewnik dotchawiczy, przeznaczony do podawania surfaktantu u noworodka. Jednorazowy, sterylny, roz. 6 Fr o długości 20 cm, mała przestrzeń martwa (0,2 ml); znakowanie co 1 cm, miękka atraumatyczna 2 cm końcówka dystalna, delikatnie załamana (30 stopni)dla łatwiejszego wprowadzania; pakowany pojedynczo?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

58. **Dotyczy Pakiet nr 31**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję nr 2?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

59. **Dotyczy Pakiet nr 31**

Czy Zamawiający dren długości 500mm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

60. **Dotyczy Pakiet nr 31**

Czy Zamawiający dren z białym paskiem kontrastującym w RTG?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

61. **Dotyczy Pakiet nr 74**

Czy Zamawiający dopuści kołnierz z odległościami między mostkiem, a brodą odpowiednio dla rozmiarów:

S - 17,2 cm

M - 17,4 cm,

L - 17,6 cm ?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

62. **Dotyczy Pakiet nr 94**

Czy Zamawiający dopuści okulary nie będące wyrobem medycznym i posiadającą stawkę vat 23%?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

63. **Dotyczy Pakiet nr 96**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru zapewniającego wysoką jakość wydruku?

Odp. Tak, wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

64. **Dotyczy Pakiet nr 97**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru zapewniającego wysoką jakość wydruku?

Odp. Tak, wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

65. **Dotyczy Pakiet nr 98**

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek lateksowych za opakowanie a'144 z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” do 70 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza pakowanie asortymentu po 144 szt. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

66. **Dotyczy Pakiet nr 105, pozycja 1**

Czy Zamawiający ma na myśli rurkę intubacyjną wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV czy PCV silikonowanego?

Odp. Rurkę z PCV silikonowanego.

67. **Dotyczy Pakiet nr 105, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki z dwoma znacznikami głębokości w postaci półksiężycy?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

68. **Dotyczy Pakiet nr107, pozycja 1b**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 00 o długości 50mm w kolorze ciemnoniebieskim?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

69. **Dotyczy Pakiet nr 107, pozycja 1d**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 4 o długości 100mm w kolorze czerwonym?

- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
70. *Dotyczy **Pakiet nr 115, pozycja 1a**
Czy Zamawiający dopuści igłę 27G o długości 90mm?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
71. *Dotyczy **Pakiet nr 115, pozycja 1c**
Czy Zamawiający dopuści igłę 27G o długości 90mm?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
72. *Dotyczy **Pakiet nr 115, pozycja 1d**
Czy Zamawiający dopuści igłę 27G o długości 90mm lub 120mm?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
73. *Dotyczy **Pakiet nr 115, pozycja 1d**
Czy Zamawiający dopuści igłę spinocan 27G o długości 103mm?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
74. *Dotyczy **Pakiet nr 115, pozycja 1f**
Czy Zamawiający dopuści igłę 25G o długości 90mm?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
75. *Dotyczy **Pakiet nr 122**
Czy Zamawiający dopuści jednorazową miarkę nie będącą wyrobem medycznym i posiadającą stawkę vat 23%?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
76. *Dotyczy **Pakiet nr 123**
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zestaw posiadał zakładkę na kranik?*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
77. *Dotyczy **Pakiet nr 119**
Czy Zamawiający w Pakiecie 119 będzie wymagał aby system mocowania cewnika posiadał przezroczystą zatrząskową część pozwalającą na monitorowanie miejsca wklucia i skutecznie zabezpieczający cewnik przed niekontrolowanym przemieszczaniem się, niskoprofilowy, o wysokości do 5mm, nie powodujący odleżyn?*
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.
78. *Dotyczy **Pakiet nr 134**
Czy Zamawiający w Pakiecie 134 dopuści zestaw o pojemności 2100 spełniający pozostałe zapisy SIWZ?*
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.
79. *Dotyczy **Pakiet nr 130**
Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralna, jednorazowa, hydrożelowa, dzielona dla dorosłych i dzieci, o wymiarach 163,5x117mm, o powierzchni aktywnej 103 cm², o powierzchni ogólnej 168 cm², do aparatu typu EMED ES 350; pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 100sztuk ?*
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.
80. *Dotyczy **Pakiet nr 71**
Czy zamawiający dopuści w pakiecie 71 nawilżacze AQUAPAK® firmy Hudson składają się z łatwego w użyciu adaptera pojemników z wodą sterylną o pojemności 650 ml . Adapter nawilżacza jest wyposażony w alarm dźwiękowy, który informuje lekarza o ograniczeniu przepływu lub okluzji nawilżacza lub drenu do tlenu. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem do tlenu, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Na dnie pojemnika ukształtowany jest rozpylacz z mikrootworami, wytwarzający mniejsze pęcherzyki gazu i zwiększający powierzchnię wymiany. Proces nawilżania gazu jest bezgłośny. Nawilżacze wstępnie napełnione AQUAPAK Hudson zapewniają wysoką wydajność, bezpieczeństwo i skuteczność nawilżania pakowane w opakowania po 10 sztuk .*
Odp. Zgodnie z SIWZ.
81. *Dotyczy **Pakiet nr 111 poz. 1**
Czy Zamawiający w pak 111 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar 10mm z redukcją do kaniuli 5/10mm, typ bezpieczny, z asymetrycznym bezpiecznym ostrzem, doskonale separującym powłoki, minimalizującym powstawanie przepuklin, z kaniulą żłobkowaną, z portem do insuflacji?*
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

82. Dotyczy **Pakiet nr 111 poz. 2**

Czy Zamawiający w pak 111 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny 200ml, średnica 5cm, w polietylenowej rurce z wypychaczem do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

83. Dotyczy **Pakiet nr 94 poz. 1**

Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania okularów ochronnych zakwalifikowanych jako sprzęt ochrony indywidualnej zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

84. Dotyczy **Pakiet nr 182 poz. a-b**

Poz. nr a-b- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania narzędzi chirurgicznych wykonanych z nierdzewnej, matowej, szczerkowanej stali, zapobiegającej powstawaniu refleksów świetlnych, posiadających znak jednorazowości po jednej stronie oraz kolorowe oznakowanie ułatwiające odróżnienie ich od narzędzi wielorazowych? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

85. Dotyczy **PROJEKT UMOWY**

§ 7, ust. 1 c- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 0,5% wartości reklamowanej części towaru.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odp. Zgoda na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5% wartości reklamowanej części towaru. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

86. Dotyczy **PROJEKT UMOWY**

§ 8- wnosimy o zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).

b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezwzględnego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej.

Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, aby te konsekwencje złagodzić.

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

d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze

skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiającą wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odp. Zgoda. Zamawiający zmodyfikuje treść umowy i wprowadzi dodatkowy zapis dotyczący skutków wystąpienia „siły wyższej”.

87. Dotyczy **GK**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ część XIII.II. oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, może zostać złożone wraz z ofertą, z zastrzeżeniem, iż Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie sytuacji Wykonawcy w toku prowadzonego postępowania, w szczególności po zapoznaniu się z informacją z otwarcia ofert.

88. Dotyczy **Pakiet nr 103**

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

Odp. Wykonawca musi potwierdzić dokumentem powyższe parametry. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

89. Dotyczy **Pakiet nr 103**

Czy Zamawiający wymaga okulary w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

Odp. Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

90. Dotyczy **Pakiet nr 103**

Czy Zamawiający wymaga aby okulary do fototerapii posiadały wklęsnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okulary.

Odp. Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

91. Dotyczy **Pakiet nr 103**

Czy Zamawiający wymaga okulary składające się z dwóch niezależnych części oraz posiadające dwa rzepy do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

92. Dotyczy **Pakiet nr 163**

Czy Zamawiający wymaga czapeczek zgodnych z opisem w SIWZ w rozmiarach: 18 - 20 cm 000, 20 - 22 cm 00, 22 - 24 cm 0, 24 - 26 cm 1, 26 - 28 cm 2, 28 - 30 cm 3, 30 - 32 cm 4, 32 - 34 cm 5, 34 - 36 cm 6, 36 - 38 cm 7, 38 - 40 cm 8, 40 - 42 cm 9 ?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

93. Dotyczy **Pakiet nr 164**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie czy maski mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161?

Odp. Mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

94. Dotyczy **Pakiet nr 165**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie czy końcówki donosowe mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161

Odp. Mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

95. Dotyczy **Pakiet nr 169**

Czy Zamawiający wymaga masek do resuscytacji okrągłych wielorazowego użytku?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

96. Dotyczy **Pakiet nr 174**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie czy końcówki donosowe mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177 ?

Odp. Mają być kompatybilne z przyłączem/ adapterem z pakietami nr 173/177. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

97. Dotyczy **Pakiet nr 175**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie czy maski mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177 ?

Odp. Mają być kompatybilne z przyłączem/ adapterem z pakietami nr 173/177. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

98. Dotyczy **Pakiet nr 176**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie czy czapeczki mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177 ?

Odp. Mają być kompatybilne z przyłączem/ adapterem z pakietami nr 173/177. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

99. Dotyczy **Pakiet nr 183**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 183 .Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Odp. Zamawiający odstępuje od tego wymogu, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

100. Dotyczy **Pakiet nr 183**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem CPAP Infant Flow w skład którego wchodzi:

Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki(do MR850), linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, złącze typu TWIN z zatrzaskiem do zamocowania generatora. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S, M, L), Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątne, jednorazowa komora nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody kompatybilna z nawilżaczem typ F&P MR 850. Generator / przyłączy pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową, w komplecie końcówki donosowe w trzech rozmiarach.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

101. Dotyczy **Pakiet nr 184**

Czy Zamawiający dopuści opaski (upręże) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na głowce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która najlepiej i najskuteczniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii. Kompatybilne z układem oddechowym z pakietu nr 183, upręże w rozmiarach

- 18-22 cm,
- 22-26 cm,
- 26-30 cm,
- 30-36 cm,
- 36-42 cm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

102. Dotyczy **Pakiet nr 3, poz. 5-8,15**

Czy zamawiający wydzieli poz.5-8,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

103. Dotyczy **Pakiet nr 3, poz. 5-8**

Czy zamawiający dopuści strzykawki, które posiadają na opakowaniu jednostkowym informację o tym, że są produktem niepirogennym i nietoksycznym, co jest jednoznaczne, że do produkcji nie użyto szkodliwych substancji, nie zawierają lateksu i są wykonane z bezpiecznych materiałów, z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka)?:

o Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml

o Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml

o Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml

o Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

Odp. Zgodnie z SIWZ.

104. Dotyczy **Pakiet nr 3, poz. 5-8**

Czy zamawiający dopuści strzykawki pakowane po :20 szt – strzykawki 20 ml; 100 szt. – strzykawki 2,5,10 ml z przeliczeniem ilości w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na pakowanie asortymentu w ww. sposób. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", T.J. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

105. Dotyczy **Pakiet nr 3, poz. 15**

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odp. Nie.

106. Dotyczy **Pakiet nr 3, poz. 15**

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, każdy koreczek oddzielnie w opakowaniu jednostkowym typu Tyvec – niezłączone ze sobą w tackę lub blister?

Odp. Nie.

107. Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

108. Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 1-2**

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

Odp. Tak, wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

109. Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści komorę kroplową: część przezroczysta elastyczna, natomiast część z filtrem twarda ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

110. Dotyczy **Pakiet nr 8, poz. 8,12-13**

Czy zamawiający wydzieli poz.8,12-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

111. Dotyczy **Pakiet nr 8, poz. 8**

Czy zamawiający dopuści instrukcję dołączoną osobno do każdorazowego zamówienia lub jednorazowo przy pierwszym zamówieniu, gdyż wyrób jest stosowany przez wykwalifikowany personel medyczny?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

112. Dotyczy Pakiet nr 10, poz. 13-15,21-23,26,28-29,34-37,41

Czy zamawiający wydzieli poz.13-15,21-23,26,28-29,34-37,41 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

113. Dotyczy Pakiet nr 10 , poz. 21

Czy zamawiający dopuści opaski uniwersalne dla dzieci i niemowląt (o długości 170 mm, długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji) i dla dorosłych (o długości 245 mm długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji)?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

114. Dotyczy Pakiet nr 10, poz. 22

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietylenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, długość całkowita opaski 240 mm , etui z folii PCV o wymiarach 115 mm x 84 mm na wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina, wkładka papierowa o wymiarze 70 mm x 60 mm(+/-0,5 cm)?

Odp. Dopuszcza się. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

115. Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 4,10,11

Czy zamawiający wydzieli poz.4,10,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

116. Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 10

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą 50/60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

117. Dotyczy Pakiet nr 95

Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odp. Zamawiający wymaga opakowania papier- folia. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

118. Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80 % ilości wyszczególnionych w ofercie ?

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że "nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia."

Odp. Zgodnie z SIWZ.

119. Dotyczy Pakiet nr 45

Czy w pakiecie 45 - Pasta klejąco-przewodząca Zamawiający dopuści następcę pasty EC2 tj. pastę EC2+? Pasta EC2 nie jest już produkowana.

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

120. Dotyczy Pakiet 46

Czy w pakiecie 46 - kaniule nosowe Zamawiający dopuści w pozycji 2 kaniule o długości 210 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

121. Dotyczy GK

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ część XIII.II. oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, może zostać złożone wraz z ofertą, z zastrzeżeniem, iż Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie sytuacji Wykonawcy w toku prowadzonego postępowania, w szczególności po zapoznaniu się z informacją z otwarcia ofert.

122. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

123. Dotyczy Pakiet nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 18 ustników endoskopowych jednorazowego użytku wyposażonych w regulowaną, elastyczną opaskę mocującą z włókna, nie powodującej ucisku na policzki i twarz pacjenta oraz posiadających od wewnętrznej strony jamy ustnej pacjenta stopień na górnej i dolnej krawędzi otworu, o wymiarach 3x20mm, skutecznie zabezpieczający ustnik przed wypadaniem?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza 30x20 mm. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

124. Dotyczy Pakiet nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 szczoteczek do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów, dwustronnych o średnicy szczoteczki 5 mm, które przeznaczone są do kanału 2.8mm-4.2 mm o długości cewnika 230 cm i średnicy cewnika 1.75 mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

125. Dotyczy Pakiet nr 2 poz.1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz.1 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,50x25mm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

126. Dotyczy Pakiet nr 2 poz.2 i 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz.2 i 3 dopuści igły krótko ścięte SB/BC?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

127. Dotyczy Pakiet nr 2 poz.5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz.5 dopuści igły w rozmiarze 0,30 x 13mm?

Odp. Jak w SIWZ.

128. Dotyczy Pakiet nr 2 poz.6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz.6 dopuści wycenę igieł polerowanych elektromechanicznie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

129. Dotyczy Pakiet nr 2 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 poz.9 i utworzenie osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

130. Dotyczy Pakiet nr 126

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 126 dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą 26G 0,45x13mm?

Odp. Nie dopuszcza.

131. Dotyczy Pakiet nr 126

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 126 dopuści strzykawkę tuberkulinową z 2 oringami z tłoczonymi elementami antypoślizgowymi wyłącznie na skrzydełkach cylindra?

Odp. Nie dopuszcza.

132. Dotyczy Pakiet nr 126

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 126 dopuści wycenę za op. a '100 szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

133. Dotyczy **Pakiet nr 84**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 84 dopuści odległość (przy wysuniętym całkowicie tłoku) od płaskiej końcówki tłoka do skrzydełek cylindra – 13mm?

Odp. Jak w specyfikacji.

134. Dotyczy **Pakiet nr 15 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 poz. 3 dopuści typ szlif igły SB/BC standard krótko ścięte?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

135. Dotyczy **Pakiet nr 15 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 poz. 3 dopuści typ szlif igły SB/BC standard krótkościęte?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

136. Dotyczy **Pakiet nr 15 poz.10 i 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 15 poz.10 i 11 i utworzenie osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

137. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz. 1-4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 1-4 dopuści strzykawki z rozszerzona skalą (do 2,5ml, 6ml, 12ml i 24ml)?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

138. Dotyczy **Pakiet nr 110 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnic do rurek intubacyjnych, wykonana z metalu pokrytego tworzywem medycznej jakości, miękki dystalny koniec, bez lateksu, bez ftalanów, jednorazowego użytku, sterylna, pakowana pojedynczo. Rozmiary: Ch/Fr 14; Ch/Fr 10; Ch/Fr 6.

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

139. Dotyczy **Pakiet nr 161**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletnego układu oddechowego dedykowanego do urządzeń typu Infant Flow. Układ posiada odcinek wdechowy 1x120cm, średnica 10mm, z podłączeniem grzałki nawilżacza oraz czujników temperatury, linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 40cm (sucha). Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, generator połączony z rurami. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S,M, L). Gniazdo zasilania grzałki okrągłe, kompatybilne z czujnikami temperatury nawilżaczy Fisher&Paykel. Generator/ przyłączy pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową. Mocowany do czapeczki za pomocą tasiemek. W zestawie jednorazowa komora nawilżacza kompatybilna z nawilżaczem typu F&P MR850.

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

140. Dotyczy **Pakiet nr 103- Okularki jednorazowego użytku dla noworodków**

Aby precyzyjne dobrać odpowiednie okularki do fototerapii czy Zamawiający wymaga od składających oferty okularki do fototerapii dedykowane dla 1 pacjenta wykonane z Delikatnego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 100% ochronę przeciwko promieniom UV, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka, Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpiecza przed zsuwaniem, zapinane na 1 rzep na potylicy i wykonane z jednego kawałka materiału i posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach do wyboru zamawiającego -Noworodki 30 – 38 cm typu jak zamawiający używał do tej pory?



Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

141. Dotyczy **Pakiet nr 160- Czujnik SPO2 dla noworodków**

Aby precyzyjnie dobrać odpowiednie czujniki do Spo2 czy Zamawiający wymaga od składających oferty na Czujnik wykonane w Technologii Masimo SET Inf - dla pacjentów 3 – 20 kg, Czujnik z lekką, płaską wtyczką, bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie, niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier z nowym złączem RD ?

Złącze RD:



Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

142. Dotyczy wzoru umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odp. Odpowiednie uregulowania zostały wprowadzone do umowy w par.8 ust.4. Zapisy umowy pozostają bez zmian.

143. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opakowania a'100szt z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza pakowanie produktu po 100 szt. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

144. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową LL 20ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 50 szt. z przeliczeniem ilości? Pragniemy nadmienić iż opis przygotowany przez Zamawiającego wskazuje ewidentnie na konkretny produkt na rynku w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ.

145. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową LL 2ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 100 szt. z przeliczeniem ilości? Pragniemy nadmienić iż opis przygotowany przez Zamawiającego wskazuje ewidentnie na konkretny produkt na rynku w

obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuszcza pakowanie produktu po 100 szt. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", T.J. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

146. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową LL 5ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 100 szt. z przeliczeniem ilości? Pragniemy nadmienić iż opis przygotowany przez Zamawiającego wskazuje ewidentnie na konkretny produkt na rynku w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuszcza pakowanie produktu po 100 szt. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", T.J. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

147. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową LL 10ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 100 szt.? Pragniemy nadmienić iż opis przygotowany przez Zamawiającego wskazuje ewidentnie na konkretny produkt na rynku w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

Odp. Tak dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

148. Dotyczy Pakiet nr 3 pozycja 9, 15

Czy Zamawiający mając na względzie zasady uczciwej konkurencji wydzieli wyżej w/w produkt, w obecnej konstrukcji ogranicza on udział innych podmiotów umożliwią złożenie tylko jednej oferty (konkretnego wykonawcy firmie – Zarys co ma swoje potwierdzenie w opisie i konstrukcji przedmiotu zamówienia oraz m.in. poprzednich postępowaniach przetargowych prowadzonych przez Państwa placówkę sprawa ZP/55/2018, ZP/42/2019 – jedyna nie podlegająca odrzuceniu oferta) co powoduje iż wybór Wykonawcy jest już na etapie tworzenia SIWZ a przeprowadzenie przetargu w tym zakresie jest zbędne. Powyższe powoduje jedynie nieracjonalne zarządzanie środkami publicznymi, co nie powinno być bez znaczenia zwłaszcza uwzględniając sytuację finansową Państwa jednostki.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

149. Dotyczy Pakiet 8 pozycja 10,11

Czy Zamawiający mając na względzie zasady uczciwej konkurencji wydzieli wyżej w/w produkt, w obecnej konstrukcji ogranicza on udział innych podmiotów umożliwią złożenie tylko jednej oferty (konkretnego wykonawcy firmie – Zarys co ma swoje potwierdzenie w opisie i konstrukcji przedmiotu zamówienia oraz m.in. poprzednich postępowaniach przetargowych prowadzonych przez Państwa placówkę sprawa ZP/55/2018, ZP/42/2019 – jedyna nie podlegająca odrzuceniu oferta) co powoduje iż wybór Wykonawcy jest już na etapie tworzenia SIWZ a przeprowadzenie przetargu w tym zakresie jest zbędne. Powyższe powoduje jedynie nieracjonalne zarządzanie środkami publicznymi, co nie powinno być bez znaczenia zwłaszcza uwzględniając sytuację finansową Państwa jednostki.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

150. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odp. Zamawiający w SIWZ część IV. pkt. 12, część VI. pkt. 2.1. oraz we wzorze umowy § 3 ust. 4 i 5 zawarł stosowne zapisy.

151. Dotyczy SIWZ

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odp. Zamawiający w SIWZ część IV. pkt. 12, część VI. pkt. 2.1. oraz we wzorze umowy § 3 ust. 4 i 5 zawarł stosowne zapisy.

152. Dotyczy SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odp. Zamawiający w SIWZ część IV. pkt. 12, część VI. pkt. 2.1. oraz we wzorze umowy § 3 ust. 4 i 5 zawarł stosowne zapisy.

153. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

154. Dotyczy Pakiet nr 51

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 51 (Rękawice chirurgiczne lateksowe i poliizoprenowe) pozycji 1. Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego oferty korzystniejszej cenowo.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

155. Dotyczy Pakiet nr 51, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 51, poz. 1 rękawic chirurgicznych, lateksowych, sterylnych, bezpudrowych, mankiet: rolowany, niski poziom białek lateksowych: max 50µg/g, powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie: polimeryzowana, powierzchnia zewnętrzna gładka z mikroteksturą, anatomiczny kształt - zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL: max.0,65, typowa długość rękawicy 290mm, grubość na palcu 0,22±0,03mm, na dłoni 0,18±0,03mm, mankiecie 0,15±0,02mm - wymiary potwierdzone kartą danych technicznych, mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9 N - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455; wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III, spełniające wymagania norm: EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM D3577, EN ISO 374-1 (typ B), EN 374-2,4, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim wraz z rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, rozmiar 5,5-9,0.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

156. Dotyczy Pakiet nr 3 poz. 1, 2, 3, 4

Informujemy, że norma EN-20594 dotycząca oznakowania na opakowaniu jednostkowym Luer (6%) została zastąpiona normą PN-EN ISO 80369-7: 2017-08. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na oznakowanie opakowania jednostkowego Luer 6% zgodnie z jedną lub drugą normą.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na oznakowanie zgodne z obowiązującą normą. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

157. Dotyczy Pakiet nr 5 poz. 2, 7

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 2, 7 oprócz próbek będzie wymagał dostarczenia dokumentów rejestracyjnych produktów, aktualnej Deklaracji Zgodności i Certyfikatu CE?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

158. Dotyczy Pakiet nr 5 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający rozumie poprzez zapis „zawór zapobiegający wypływowi krwi” rozwiązanie w postaci „zastawki bezzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi” jak w obecnie dostarczanych venflonach?

Odp. Tak, zastawka bezzwrotna. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

159. Dotyczy Pakiet nr 65 poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej napełnionej fabrycznie izotonicznym roztworem NaCl o poj. 5 ml, 10 ml, 3 ml spełniającej wszystkie opisane wymagania SIWZ, o całkowitej pojemności cylindra zbliżonej do opisanej tj.

Dla poz. 1 (5 ml – całkowita pojemność cylindra około 9 ml)

Dla poz. 2 (10 ml - całkowita pojemność cylindra około 14 ml)

Dla poz. 3 (3 ml całkowita pojemność cylindra około 8 ml)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

160. Dotyczy Pakiet nr 64 poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 64, pozycji 1,2,3 alternatywnych strzykawek do przepłukiwania z izotonicznym roztworem NaCl 0,9 %, jałowych, gotowych do użycia, sterylnych wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie bez zawartości celulozy, z listkami ułatwiającymi wygodne otwarcie. Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10 ml. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania, bez gazika.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

161. Dotyczy Pakiet nr 126 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej strzykawki do tuberculinu 1 ml bez przestrzeni martwej z wtopioną igłą 26G1/2 – 0,45x13mm, ostrze standard, skala, co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Sterylizowana EO. Opakowanie 100 szt.

Odp. Nie dopuszcza.

162. Dotyczy § 8 ust. 2 załącznika nr 6, wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ – Wzór Umowy.

163. Dotyczy Pakiet nr 2,3,4,5,17,65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp. Zamawiający określił wielkość maksymalną opakowania lub wielkość opakowania wymaganą. Wykonawca podając w kolumnie k) Wielkość opakowania w j.m. automatycznie uzyskuje w kolumnie l) ilość opakowań potwierdzających zapotrzebowanie Zamawiającego. Nie ma możliwości wyceny 1 szt. z dokładnością do 3 czy 4 miejsc po przecinku- Wykonawca podaje cenę za opakowanie z określoną przez siebie ilością sztuk w tym opakowaniu.

164. Dotyczy Pakiet nr 51, pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, teksturowana powierzchnia zewnętrzna zapewniająca pewny chwyt. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671; Zgodne z normą EN 374-1 (z wył. pkt. 5.3.2.)-2-3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 – 05 – potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium , zgodne z normą EN 420. Obniżona zawartość białek lateksowych max 10 µg/g. AQL 0,65 – potwierdzone raportem z badań producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23-0,24 mm, dłoni 0,20-0,21 mm, mankietcie 0,18-0,19 mm, długość min. 285mm, siła zrywu przed starzeniem(media) min 16N. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

165. Dotyczy Pakiet nr 51, pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, wewnątrz polimeryzowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana zapewniająca pewny chwyt. Długość rękawicy min 290 mm, grubość rękawicy na palcu 0,27-0,28 mm, dłoni 0,22mm, mankiecie 0,16 – 0,17 mm, siła zrywu przed starzeniem: min 12,8 N i AQL 0,65. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej w kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 – potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium. Zgodne z EN 420 (zręczność 5), odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 oraz EN 16523-1 : 2015, która zastępuje normę EN 374-3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 16523-1 : 2015, która zastępuje normę EN 374-3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

166. Dotyczy Pakiet nr 51, pozycja 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpydrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą polimerową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiety rolowane, zewnętrzna powierzchnia rękawicy mikroteksturowana, rękawicy spodniej – gładka. Podwójnie rejestrowane jako wyrób medyczny kl. IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic:

Rękawica zewnętrzna: długość minimum 285 mm, grubość: na palcu 0.21 - 0.22 na dłoni 0.20 - 0.21 mm oraz na mankiecie 0.15-0.16 mm,

Rękawica wewnętrzna: długość minimum 286 mm, grubość: na palcu 0.20 - 0.21 mm, na dłoni 0.19 - 0.20 mm, na mankiecie 0.15 - 0.16 mm

Siła zrywu dla każdej z rękawic minimum przed starzeniem 13 N oraz minimum po starzeniu 12 N, poziom protein lateksu dla każdej z rękawic poniżej 30 µg/g, AQL 0,65.

Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I do minimalnego ryzyka, rękawice zgodne z wymaganiami EN 455 (europejski odpowiednik normy ASTM D3577) – potwierdzone raportem z badań producenta, ASTM F1671 – potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium. Zgodne z EN 420 - potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej .Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie i wierzchnie w tym samym rozmiarze, opakowania wewnętrzne papierowe, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5

Odp. Zgodnie z SIWZ.

167. Dotyczy Pakiet nr 51, pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpydrowe, rolowany mankiety, wewnątrz polimeryzowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, teksturowana powierzchnia zewnętrzna rękawicy. Grubość ścianki na palcu 0,33 -0,34 mm, na dłoni 0,30-0,31 mm, na mankiecie 0,0,23-0,24 mm, długość min 290 mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 20µg/g, siła zrywu przed starzeniem min 25N, po starzeniu min 20N. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 - potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium. Odporne na przenikanie: substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1(z wył. pkt.5.3.2.) w tym 40% wodorotlenek sodu poziom 6, 96% kwas siarkowy poziom 1, mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, zgodne z normą EN 420, EN 388 – potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0

Odp. Zgodnie z SIWZ.

168. Dotyczy Pakiet nr 51, pozycja 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne, wykonane polichloropenu, bezpydrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiety, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min. 300 mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20 -0,21 mm, dłoni 0,18-0,19 mm, mankiecie 0,15-0,16 mm. Siła zrywu min.14 N i AQL 0,65 potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455-1,2. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. zgodne z wymaganiami EN 455 (europejski odpowiednik normy ASTM D3577)- potwierdzone raportem z badań producenta; odporne na

przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671-potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium; odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1 (z wył.pkt.5.3.2.)-3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978 - 05 (min. 5 cytostatyków na min. 3 poziomie) - potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT - potwierdzone raportem jednostki niezależnej; rękawice pakowane podwójnie - opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem odróżniającym lewą dłoń od prawej; opakowanie zewnętrzne - foliowe.; nie składane na pół; sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma; rozmiar 6,0 - 8,5

Odp. Jak w specyfikacji.

169. Dotyczy **Pakiet nr 2 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,45x12mm zamiast 0,5x13mm oraz igły 0,5x25mm zamiast 0,55x25mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

170. Dotyczy **Pakiet nr 2 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 1,2x40 krótkościętych.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

171. Dotyczy **Pakiet nr 2 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł 18G tylko 1,2x40mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

172. Dotyczy **Pakiet nr 2 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł 18G 1,2X30MM LUB 1,2X40MM z otworem bocznym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

173. Dotyczy **Pakiet nr 2 poz.9**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

174. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.1-8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z rozszerzona skala?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

175. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.1-4**

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawek w klasie IIa?

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

176. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.1-4**

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawek z kontrastującym niebieskim tłokiem.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

177. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.1-4**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odp. Zamawiający odstąpi od ww. wymogu. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

178. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuszcza, żeby kod kolorów znajdował się na opakowaniu zbiorczym a'100 szt/ a'80 szt? Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu jednostkowym folia-papier - przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odp. Tak. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

179. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z rozszerzoną skalą 20-22ml.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

180. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza op. po 50 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M." , TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

181. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.7,8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z rozszerzona skalą: 5-6ml; 10-12ml.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

182. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę pakowanych po 100 szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza op. po 100 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M." , TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

183. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.6-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę sterylizowanych EO.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

184. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z igłą 0,33x12mm

Odp. Zgodnie z SIWZ.

185. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza op. po 100 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M." , TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

186. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.13,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę pakowanej po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza op. po 50 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M." , TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

187. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.13,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z dwustronną skalą pomiarową.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

188. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.13,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

189. Dotyczy Pakiet nr 3 poz.13,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z wymienionymi pompami.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

190. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo.

Odp. Jak w specyfikacji.

191. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.15**

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi ,co znacznie zwiększa bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

Odp. Jak w specyfikacji.

192. Dotyczy **Pakiet nr 3 poz.15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Jak w specyfikacji.

193. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.1-5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników z tylko optycznym identyfikatorem.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

194. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika o objętości wypełnienia 0,32ml.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

195. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika odpornego na ciśnienie 4-4,5 bara.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

196. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.2,3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika z drenem 7 cm o objętości wypełnienia 0,9ml.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

197. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika pakowanego po 25 sztuk

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

198. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz.4,5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kranika pakowanego po 80 sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

199. Dotyczy **Pakiet nr 4**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby wszystkie kraniki pochodziły od jednego producenta, gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia, a znacznie ogranicza wolną konkurencję.

Odp. Nie odstępuje.

200. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z 2 paskami z filtrem hydrofobowym w rozmiarze

14 G	2,1 x 45	305 ml
16 G	1,7 x 45	200 ml
17 G	1,5 x 45	142 ml
18 G	1,3 x 45	100 ml
18 G	1,3 x 32	90 ml/
20 G	1,1 x 32	61 ml/

Odp. Zgodnie z SIWZ.

201. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z 2 paskami z filtrem hydrofobowym w rozmiarze

18 G	1,3 x 45	100 ml
18 G	1,3 x 32	90 ml,
20 G	1,1 x 32	61 ml,

Odp. Zgodnie z SIWZ.

202. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł bezpiecznych w rozmiarach 0,60x30, 0,70x40mm, 0,80x40mm, 0,9x40mm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

203. Dotyczy **Pakiet 3 nr 5 poz. 4-5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

204. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego dostępu naczyniowego o prostym przepływie , bezigłowy sterylny pakowany pojedynczo , w rozmiarze od 31mm kompatybilny z końcówka luer lock z łatwa jednorodna powierzchnia do dezynfekcji z membrana silikonowa osadzona wewnętrzna konektorze z prędkością przepływu 650ml/min wytrzymały na ciśnienie 58 PSI aktywacji 600 wejść lub 7 dni. dostosowany do użytku z krwią tłuszczami alkoholami oraz lekami chemioterapeutykami przestrzen martwa <10ml? Pakowany po 250 sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

205. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z przepływem 13ml?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

206. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bez otworu przy ostrzuz 4 paskami widniejącymi w rtg pakowane po 100sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

207. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 8,9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z FEP pakowana po 100sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

208. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 8,9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z PUR pakowana po 100sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

209. Dotyczy **Pakiet nr 5 poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z PTFE w rozmiarach 1,x33mm, 1,3x45mm, 1,5, 2,2 pakowane po 100sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

210. Dotyczy **Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu pakowanego po 300sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

211. Dotyczy **Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu skuteczności BFE?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

212. Dotyczy **Pakiet nr 7 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów pakowanych po 200sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

213. Dotyczy **Pakiet nr 15 poz. 5-9,12-13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

214. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu pakowanego po 25 sztuk?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający określił ilość maksymalną w opakowaniu na 100 sztuk !

215. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,8xx100?

Odp. Jak w specyfikacji.

216. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,8xx120?

Odp. Jak w specyfikacji.

217. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.5,6,7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

218. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie korka na blistrze po 10 sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

219. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie portu bezigłowego z objętością wypełnienia 0,085ml i przestrzenią martwą 0,02ml pakowany po 250sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

220. Dotyczy **Pakiet 26 poz.14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu pakowanego po 25 sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

221. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz.12,13,15-16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

222. Dotyczy **Pakiet nr 26 poz. 10-11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z 2 paskami z filtrem hydrofobowym w rozmiarze

18 G	1,3 x 45	100 ml
18 G	1,3 x 32	90 ml/
20 G	1,1 x 32	61 ml/

Odp. Zgodnie z SIWZ.

223. Dotyczy **Pakiet nr 62 poz. 1,2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu/

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

224. **Dotyczy Pakiet nr 84 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu/

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

225. **Dotyczy Pakiet nr 126 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,45x13mm lub 0,5x16mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

226. **Dotyczy Pakiet nr 144 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego dostępu naczyniowego o prostym przepływie, bezigłowy sterylny pakowany pojedynczo, w rozmiarze od 31mm kompatybilny z końcówką luer lock z łatwą jednorodną powierzchnią do dezynfekcji z membraną silikonową osadzona wewnętrznie konektorze z prędkością przepływu 650ml/min wytrzymały na ciśnienie 58 PSI aktywacji 600 wejść lub 7 dni. dostosowany do użytku z krwią tłuszczami alkoholami oraz lekami chemioterapeutykami przestrzeń martwa <10ml? Pakowany po 250 sztuk?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

227. **Dotyczy Pakiet nr 145 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego dostępu naczyniowego z o łącznej długości ok 9,5cm szybkość przepływu 143ml, objętość wypełnienia 0,35ml 7 dni lub 500 aktywacji?

Odp. : Nie dopuszcza.

228. **Dotyczy Pakiet nr 145 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego dostępu naczyniowego z przepływem 650ml?

Odp. Nie dopuszcza.

229. **Dotyczy Pakiet nr 147 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka na listku po 10 sztuk?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

230. **Dotyczy Pakiet nr 107, pozycja 1a**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej, sterylnej, oznaczonej kolorem zielonym rozmiar 3 długość 80mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

231. **Dotyczy Pakiet nr 107, pozycja 1c**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej, sterylnej, oznaczonej kolorem białym rozmiar 2 długość 70mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

232. **Dotyczy Pakiet nr 107, pozycja 1d**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej, sterylnej, oznaczonej kolorem czerwonym rozmiar 5 długość 100 mm

Odp. Zgodnie z SIWZ.

233. **Dotyczy Pakiet nr 108**

Czy Zamawiający wymaga filtra o poniższych parametrach:

- *Opór przepływu przy 30l /min 0,82 cm H2O*
- *przy 60 l/min 2,14 cm H2O*
- *przy 90 l/min 3,95 cm H2O*
- *Objętość oddechowa VT*
- *150 - 1500 ml*
- *Masa 35,6 g*
- *Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 55 ml*
- *Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%*

- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Hydrofobowa warstwa filtrująca
- Nawilżanie 37 mg/l H₂O przy Vt=500ml
- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- Port kapno luer-lock z szczelną wkręcanym koreczkiem
- Czas stosowania do 24 godz.
- Opakowanie zbiorcze 50 szt

Odp. Zgodnie z SIWZ.

234. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści anatomicznie ukształtowaną maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8 ml i drenem. Produkt wykonany z medycznego PVC, maska posiada duże otwory boczne i obrotowy łącznik nebulizatora. Dren tlenowy (gwiazdkowy, antyzgjęciowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami. Rozmiary uniwersalne dla dorosłych i dla dzieci posiadają taśmę mocującą na głowę i blaszkę na nos dającą możliwość dopasowania produktu do pacjenta. Produkt jednorazowy, czysty mikrobiologicznie, bez lateksu, DEHP.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

235. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 8 ml i z drenem oraz anatomicznie ukształtowaną maską. Produkt wykonany z medycznego PVC, maska posiada duże otwory boczne i obrotowy łącznik nebulizatora. Dren tlenowy (gwiazdkowy, antyzgjęciowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami. Rozmiary uniwersalne dla dorosłych i dla dzieci posiadają taśmę mocującą na głowę i blaszkę na nos dającą możliwość dopasowania produktu do pacjenta. Produkt jednorazowy, czysty mikrobiologicznie bez lateksu, DEHP.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

236. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowa dla dorosłych do wysokiej koncentracji tlenu, z dwoma zaworami bocznymi, zawór zwrotny zapobiega wydychaniu do worka i zapewnia usuwanie wydychanych gazów, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1000 ml, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z zaciskiem na nos, gumką mocującą, dren tlenowy dł. 2.0m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, pakowane pojedynczo. Koncentracja tlenuO₂ do 100%.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

237. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowa dla dzieci do wysokiej koncentracji tlenu, z dwoma zaworami bocznymi, zawór zwrotny zapobiega wydychaniu do worka i zapewnia usuwanie wydychanych gazów, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1000 ml, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC. Rozmiar uniwersalny pediatryczny z zaciskiem na nos, gumką mocującą umożliwiającą dopasowanie produktu do pacjenta. Dren tlenowy dł. 2.0m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, pakowane pojedynczo. Koncentracja tlenuO₂ do 100%.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

238. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku ze stabilnym dyfuzorem, o pojemność 8 ml, skalowany z jednej strony 2ml, 4ml, 6 ml i 8 ml (co 2 ml), cząsteczki <5 µm, produkt czysty mikrobiologicznie, w zestawie z nebulizatorem maska dla dorosłych lub dzieci – rozmiar wg potrzeby Zamawiającego, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o dł. 2m i złączu standardowym, złącze drenu kompatybilne z nebulizatorem. Pakowane po 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

239. Dotyczy Pakiet nr 13, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku ze stabilnym dyfuzorem, o pojemność 8 ml, skalowany z jednej strony 2ml, 4ml, 6 ml i 8 ml (co 2 ml), cząsteczki <5 µm, produkt czysty mikrobiologicznie, w zestawie z nebulizatorem łącznik z wkładanym ustnikiem, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o dł 2m i złączu standardowym, złącze drenu kompatybilne z nebulizatorem, uniwersalny dla dzieci i dorosłych. Pakowane po 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

240. Dotyczy Pakiet nr 63, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych o parametrach:

Objętość resuscytatora: 1547 ml

Objętość rezerwuaru: 2600 ml

Dostarczana objętość: jedną ręką 600 ml, oburącz 1000 ml

Maska twarzowa dla dorosłych.

Aparaty dostarczane są w indywidualnych torbach foliowych wraz z maską, rezerwuarem tlenu oraz drenem (2,15m) do podawania tlenu. Opakowania resuscytatorów, w celu szybkiej identyfikacji wielkości aparatu, kodowane są kolorami.

Resuscytator posiada unikalny zawór pacjenta z pojedynczą membraną dla niezawodnego działania, zintegrowany pasek dla komfortu stosowania i wyrównania siły uciśnięć, cienkościenny samorozprężalny worek ułatwiający ocenę oporów i podatności płuc. Technologia SafeGrip™ - specjalna faktura powierzchni worka gwarantująca pewny uchwyt, M - Port - złącze pozwalające na szybkie podawanie laków bez konieczności odłączania aparatu od rurki dotchawiczej. Łatwe podłączenie manometru oraz zaworu PEEP.

Warunkowo dopuszczone do stosowania w środowisku MR, nie zawierają ftalanów.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

241. Dotyczy Pakiet nr 63, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek samosprężalny o parametrach:

Objętość oddechowa: podczas ściskania worka oburącz 1100 ml/jedną ręką 700 ml

Waga pacjenta > 30 kg (10 lat)

Całkowita objętość worka 1475 ml

Objętość rezerwuaru tlenu 2600 ml

Specjalna faktura powierzchni worka oraz unikalny pasek gwarantują pewny i wygodny uchwyt. Ułatwia to prowadzenie efektywnej wentylacji przez długi okres bez zmęczenia dłoni. Zawór ograniczający ciśnienie wentylacji do 40 cm H₂O zapewnia bezpieczeństwo pacjenta, możliwość podłączenia zastawki PEEP złącze 30 mm męskie. Resuscytator nadaje się do sterylizacji w autoklawie w temperaturze 134°C.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

242. Dotyczy Pakiet nr 63, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek samosprężalny o parametrach:

Objętość oddechowa 450 ml

Waga pacjenta 10-30 kg (1-10 lat)

Całkowita objętość worka 635 ml

Objętość rezerwuaru tlenu 2600 ml

Specjalna faktura powierzchni worka oraz unikalny pasek gwarantują pewny i wygodny uchwyt. Ułatwia to prowadzenie efektywnej wentylacji przez długi okres bez zmęczenia dłoni. Zawór ograniczający ciśnienie wentylacji do 40 cm H₂O zapewnia bezpieczeństwo pacjenta, zastawka PEEP z regulacją w zakresie 0-10 cm H₂O. Resuscytator nadaje się do sterylizacji w autoklawie w temperaturze 134°C.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

243. Dotyczy Pakiet nr 63, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych rezerwuarów tlenu o pojemności 2600 ml, wykonanych z polietylenu, pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

244. Dotyczy Pakiet nr 39 i 40

Prosimy Zamawiającego o umożliwienie wyceny pojemników zgodnie z jedn. miary za sztukę a nie za opakowanie zbiorcze. Ze względu na różne sposoby pakowania i ilości pojemników w opakowaniu, wycena za opakowanie sprawi, że oferty nie będą porównywalne.

Odp. W PAKIECIE NR 39 JEDNOSTKĄ MIARY JEST „SZTUKA”. ZAMAWIAJĄCY OKREŚLIŁ WIELKOŚĆ OPAKOWANIA NA JEDNĄ SZTUKĘ. WYKONAWCA W KOLUMNIE Ł) CENA JEDNOSTKOWA NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE WYCENIA OPAKOWANIE ZAWIERAJĄCE JEDNĄ SZTUKĘ POJEMNIKA.

W PAKIECIE NR 40 ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ K) WIELKOŚĆ OP. W "J.M.", TJ. ILOŚĆ SZT. JAKĄ WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (ZGODNIE Z WYMOGIEM- MAX. 54 SZTUKI) I WPISANIA W KOLUMNĘ Ł) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ, BĄDŹ ZAOKRĄGLAĆ.

245. Dotyczy Pakiet nr 39 i 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę (sporządzonych na podstawie danych producenta) z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia. Oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawartych w SIWZ.

Odp. Zamawiający wymaga dokumentów zgodnie z SIWZ. W przypadku wątpliwości Wykonawca zostanie wezwany do złożenia wyjaśnień.

246. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika wykonanego z wysokiej jakości polipropylenu. Polipropylen charakteryzuje się większą odpornością na odcynniki chemiczne oraz trwałością i odpornością na uszkodzenia (pęknięcia) niż polistyren, a zatem jest lepszym materiałem niż PS do przewożenia próbek utrwalonych w formalinie.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

247. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 120 ml, przezroczystego, z zamknięciem zakręcany.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

248. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 190 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

249. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 366 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

250. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 520 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

251. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1200 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

252. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3400 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

253. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5600 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

254. Dotyczy **Pakiet nr 39, Poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 10600 ml, z zamknięciem dociskowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza większą pojemność. Pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

255. Dotyczy **Pakiet nr 40, Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników na wycinki chirurgiczne napełnione 10% roztworem formaliny, poj. 30 ml + 20 ml formaliny, zamknięcie zakręcane, opakowanie 48 sztuk (z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę – 34 op.)

Odp. Zgodnie z SIWZ.

256. Dotyczy **Pakiet nr 40, Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowaniu po 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

257. Dotyczy **Pakiet nr 86, Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kasetek o wymiarach 40x28x6mm, z dużymi prostokątnymi otworami o wymiarach 1mmx5mm (62 otworami w wieczku i 56 otworami w podstawie), z łamanym wieczkiem, w opakowaniu po 1000 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości 33 opakowań (33000 szt.), dostępnych w 6 kolorach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

258. Dotyczy **Pakiet nr 86, Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kasetek o wymiarach 40x28x6mm, z dużymi prostokątnymi otworami o wymiarach 1mmx5mm (64 otworami w wieczku i podstawie), z wieczkiem na zawiasie, w opakowaniu po 500 szt., dostępnych w 6 kolorach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

259. Dotyczy **Pakiet nr 86, Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kasetek o wymiarach 40x28x6mm, z małymi kwadratowymi otworami o wymiarach 1mmx1mm (164 otworami w wieczku i 168 otworami w podstawie), z wieczkiem na zawiasie, dostępne w 6 kolorach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

260. Dotyczy **Pakiet nr 86, Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kasetek o wymiarach 40x28x6mm, z małymi kwadratowymi otworami o wymiarach 0,9mmx0,9mm (168 otworami w wieczku i 192 otworami w podstawie), z wieczkiem na zawiasie, dostępne w 6 kolorach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

261. Dotyczy **wzór umowy**

Czy Wykonawca prawidłowo rozumie, iż dni robocze, o których mowa m.in. w §2 ust. 1 lub §2 ust. 4 wzoru umowy, nie obejmują dni ustawowo wolnych od pracy?.

Odp. Tak - zapis mówi o dniach roboczych (dodatkowo wskazuje na dni :pn-pt)

262. Dotyczy **SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację jednego z kryteriów oceny, tj. terminu dostawy zamówień, przewidzianego w pkt. XVI.I ppkt. 2 SIWZ poprzez przyjęcie, iż najkrótszy termin może wynosić 2 dni robocze? Wykonawca wskazuje, że określenie minimalnego terminu dostawy jako 1 dzień roboczy przekłada się na preferencyjne traktowanie przez Zamawiającego Wykonawców, których siedziby/magazyny są zlokalizowane w niewielkiej odległości od wskazanego przez Zamawiającego miejsca dostawy i mają obiektywną możliwość prawidłowego wykonania umowy w tak określonym terminie. Ewentualne deklarowanie takich terminów przez innych Wykonawców oraz ich akceptowanie przez Zamawiającego wiąże się de facto z wyrażeniem aprobaty przez obie strony dla: (a) przyjęcia w umowie nierealnych terminów spełnienia świadczeń, (b) wadliwego (nieterminowego) wykonywania przedmiotu umowy oraz (c) automatycznego ponoszenia przez wykonawcę negatywnych tego konsekwencji finansowych. Wykonawca wskazuje, iż takie działania prowadzą do zakłócenia konkurencji między Wykonawcami, a także ich nierównego traktowania (por. wyrok KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: Utrudnieniem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie."). W związku z powyższym Wykonawca wnosi o określenie minimalnego terminu dostawy na 2 dni robocze.

Odp. Zgodnie z SIWZ

263. Dotyczy **SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna naliczona w oparciu o §7 ust. 1 lit. b lub lit. c nie przekroczyła poziomu 10% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru/reklamowanego towaru?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrzytkowanej przez KIO sytuacji.

Odp. Zapis bez zmian.

264. Dotyczy SIWZ

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu §7 ust. 1 lit. c wzoru umowy poprzez miarkowanie wysokości kary umownej do 0,2 %. Wykonawca zwraca uwagę, iż zgodnie z obowiązującymi zasadami prawa i przyjętym orzecznictwem kara umowna nie może pozostawać w dysproporcji, być nieproporcjonalna w stosunku do wielkości realizowanej części zamówienia. Uznany jest pogląd, że o rażącym wygórowaniu kary umownej świadczy stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie. Ponadto Wykonawca zwraca uwagę, że w doktrynie i orzecznictwie uznaje się, że w sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, można ją uważać za rażąco wygórowaną. W wyroku Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 28 listopada 2013 roku (I ACa 539/13) podniesiono, że w orzecznictwie Sądu Najwyższego uznaje się za miernik oceny wysokości kary umownej stosunek między wysokością kary umownej a wartością wykonanego z opóźnieniem zobowiązania.

Wykonawca zwraca także uwagę, iż zapisy projektu umowy winny przewidywać kary umowne w adekwatnej wysokości do odszkodowania, które mogłoby być dochodzone na zasadach ogólnych. Kara umowna jest instytucją, która ma pełnić przede wszystkim funkcję kompensacyjną. Obowiązujące zasady prawa wskazują na przesłanki przesądzające o rażącym wygórowaniu kary umownej zwłaszcza w okolicznościach, gdy wierzyciel nie poniósł żadnej szkody albo poniósł szkodę nieznaczną wskutek niewykonania umowy. Do sytuacji rażąco wygórowanej kary może dojść już na etapie samych zapisów umownych, jak również poprzez ich zastosowanie w konkretnej sytuacji.

Nie powinno dochodzić już na etapie samych zapisów umownych do sytuacji, w których zastrzeżona kara umowna będzie rażąco wygórowana. Zgodnie z wyrokiem Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 24 kwietnia 2014 r. (I ACa 26/14) oceny, czy kara w danym przypadku jest rażąco wygórowana dokonuje się w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy, okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony. Przykładem takiej rażącej dysproporcji jest naliczanie kary także od wartości zrealizowanej już części umowy, w zakresie której Zamawiający nie poniósł żadnej szkody, bądź ustalania mechanizmu naliczania kary w taki sposób, który może prowadzić do sytuacji, w której wysokość kary umownej za jeden dzień opóźnienia jest wyższa od wartości zamówienia jednostkowego. Za rażąco wysoką karę umowną należy także uznać sankcję finansową za niespełnienie świadczenia ubocznego (rozpoznawanie reklamacji) wyższą od sankcji finansowej za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia. Nieuwzględnienie powyższych okoliczności przy definiowaniu kar umownych może prowadzić w następstwie zastosowania wadliwych zapisów umowy do bezpodstawnego wzbogacenia się strony żądającej ich zapłaty.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacychrownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf

Odp. Zgoda na zmniejszenie do 0.5% (jak w odpowiedzi na pyt. Nr 85). Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

265. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na urealnienie minimalnego poziomu realizacji umowy i określenia go na poziomie 80% wartości brutto umowy? Wykonawca wskazuje, iż określenie przez Zamawiającego minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany pozwala Wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. Akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie

górną granicę swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia: „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia Wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na Wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala Wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10). Brak określonego poziomu realizacji umowy jest tożsamy z ponoszeniem przez Wykonawcę wysokiego ryzyka związanego z koniecznością zabezpieczenia dostaw na potrzeby realizacji umowy bez gwarancji nawet zwrotu poniesionych kosztów przygotowania do umowy. Powyższe może znaleźć odzwierciedlenie w treści i ilości otrzymanych przez Zamawiającego ofert.

Odp. Zapis bez zmian.

266. Dotyczy wzór umowy

Czy Zamawiający dopuści możliwości zmiany umowy: (a) w zakresie terminu wykonania dostawy częściowej z przyczyn niezależnych od Wykonawcy; (b) w zakresie sposobu spełnienia świadczenia w przypadku trwałego bądź czasowego braku produktów na rynku (np. czasowe zaprzestanie produkcji, brak niezbędnych komponentów, surowców). W takich sytuacjach istniałaby możliwość, po uprzedniej akceptacji ze strony Zamawiającego, zastąpienia produktu deficytowego produktem równoważnym. Wykonawca wskazuje, iż umowa będzie wykonywana w dłuższym przedziale czasu, i ewentualne zmiany w zakresie dostępnego na rynku asortymentu są nieuniknione. Wprowadzenie odpowiednich klauzul adaptacyjnych umożliwi Stronom prawidłową realizację umowy.

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ – Wzór Umowy.

267. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający może zadeklarować, iż minimalna wartość jednostkowego zamówienia będzie nie niższa niż 150 zł netto? Wykonawca wskazuje, iż określony w ten sposób próg minimalnej wartości zamówienia ma wpływ na właściwe dokonanie wyceny oferty z uwagi na ewentualne koszty dostaw, oraz uwzględnia czynniki ekologiczne, takie jak ograniczenie liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej.

Odp. Zgodnie ze specyfikacją.

268. Dotyczy Pakiet nr 7, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny o następujących parametrach: aparat do infuzji grawitacyjnych: długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120 mm, kolec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym z kłapką zamykaną mechanicznie, górna część komory twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia poziomu płynu, 15um filtr płynu, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na unieruchomienie i zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, odporny na ciśnienie 4,5 bara, sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 180 cm zakończony końcówką lock. Aparat wyposażony w system zapobiegający wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

269. Dotyczy Pakiet nr 7, pozycja nr 1

Czy zamawiający odstąpi od obowiązku udostępnienia badań potwierdzających skuteczność filtra?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

270. Dotyczy Pakiet nr 7, pozycja nr 1

Czy zamawiający wydzieli pozycję 1 i utworzy z niej osobny pakiet? Przy tak dużej ilości asortymentu takie działanie umożliwi otrzymanie ofert od większej ilości wykonawców, dzięki czemu zamawiający będzie miał możliwość otrzymania bardziej atrakcyjnych cenowo ofert.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

271. Dotyczy Pakiet nr 7, pozycja nr 2

Czy zamawiający odstąpi od parametru „opakowanie kolorystycznie odróżniające się”, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

272. Dotyczy Pakiet nr 7, pozycja nr 3

Czy zamawiający miał na myśli przyrząd do przetaczania płynów?

Odp. Nie, przyrząd do przetaczania krwi. Zgodnie z SIWZ.

273. Dotyczy **Pakiet nr 7, pozycja nr 3**

Czy zamawiający odstąpi od parametru „opakowanie kolorystycznie odróżniające się”, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

274. Dotyczy **Pakiet nr 10, pozycja 22**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny opaskę identyfikacyjną dla zmarłych, zapinaną na jednorazowy zatrzask (który uniemożliwia przypadkowe rozpięcie opaski), w zestawie z przezroczystym etui z folii PCV o wymiarach: 11,7 cm x 8,3 cm?

Odp. Jak w specyfikacji.

275. Dotyczy **Pakiet nr 10, pozycja 22**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 22 i utworzy z niej osobny pakiet?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

276. Dotyczy **Pakiet nr 10, pozycja 27**

Czy zamawiający dopuści pisak chirurgiczny bez skali na korpusie, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

277. Dotyczy **Pakiet nr 10, pozycja 27**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 27 i utworzy z niej osobny pakiet?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

278. Dotyczy **Pakiet nr 11, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści żel do EKG 250ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

279. Dotyczy **Pakiet nr 11, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści żel w opakowaniach po 50 szt.?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

280. Dotyczy **Pakiet nr 11, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści żel w opakowaniach po 40 szt.?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

281. Dotyczy **Pakiet nr 24, pozycje 10 i 11**

Czy zamawiający wydzieli pozycje 10 i 11 i utworzy z nich osobny pakiet dotyczący worków?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

282. Dotyczy **Pakiet nr 24, pozycja 10 i 11**

Czy zamawiający dopuści worki na wymiociny pojemność 1500ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

283. Dotyczy **Pakiet nr 24, pozycja 17**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 17 i utworzy z niej osobny ?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

284. Dotyczy **Pakiet nr 27, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści mocowanie przeznaczone dla jednego pacjenta wykonane z miękkiej pianki obłożonej delikatnym, przyjaznym dla skóry materiałem bawełnianym od strony skóry pacjenta i welurem od zewnętrznej strony?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

285. Dotyczy **Pakiet nr 27, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści zamiast silikonowego paska – taśmę z rzepem laminowanym naklejaną na rurę w celu pewnej stabilizacji?

Odp. Nie.

286. Dotyczy **Pakiet nr 27, pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści opaski mocujące ręce i stopy przeznaczone dla jednego pacjenta?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

287. Dotyczy **Pakiet nr 27, pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści opaski mocujące ręce i stopy przeznaczone dla jednego pacjenta?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

288. Dotyczy **Pakiet nr 27, pozycja 8**

Czy zamawiający dopuści stabilizatory rurki intubacyjnej bez taśmy mierniczej w zestawie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

289. Dotyczy **Pakiet nr 62, pozycje 1 i 2**

Czy zamawiający wyłączy pozycje nr 1 i 2?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

290. Dotyczy **Pakiet nr 62, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M,sterylny?

Odp. Jak w specyfikacji

291. Dotyczy **Pakiet nr 62, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M,sterylny?

Odp. Jak w specyfikacji

292. Dotyczy **Pakiet nr 62, pozycja 4**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny anestetyczną maskę PCV z dmuchanym mankietem, kodowanie kolorystyczna dla łatwego wyboru, przezroczysta, z zaworem, jednorazowego użytku, bez ftalanów i lateksu, odpowiednia dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, dostępne rozmiary 0-6?

Odp. Jak w specyfikacji.

293. Dotyczy **Pakiet nr 63, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV dla dorosłych wyrównujący siłę uciśnięć poj.1650ml w zestawie z:

- Rezerwuarem tlenu 2000 ml,
- Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m
- Maska twarzowa 5 i 4 (oznaczone w j. angielskim napisem typu „infant, „adult” (w zał. od rozm.)
- Zaworem ciśnieniowy 60cmH2O
- Zalecana waga pacjenta >40kg?

Odp. Jak w specyfikacji.

294. Dotyczy **Pakiet nr 63, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści zestaw z jedną maską, a drugą dołączaną osobno?

Odp. Jak w specyfikacji.

295. Dotyczy **Pakiet nr 63, pozycja 4**

Czy zamawiający dopuści rezerwuuar o poj. 2000ml?

Odp. Jak w specyfikacji.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

305. Dotyczy **Pakiet nr 107, pozycja 1d**

Czy zamawiający dopuści rurkę oznaczoną rozmiarem 4 w kolorze czerwonym o dł 100mm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

306. Dotyczy **Pakiet nr 110, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach 10 fr (do rurek 4-5.5) i 14 fr (do rurek 4.7-10)?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

307. Dotyczy **Pakiet nr 140, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści filtr o przepływie ≥ 100 ml / 10 min przy ciśnieniu na wysokości 100 cm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

308. Dotyczy **Pakiet nr 172, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści opaskę dostępną w rozmiarach 4 x 17 cm, 3 x 12 cm, 1,8 x 10 cm, 2,5 x 14 cm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

309. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 2 dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz wszystkie leki w tym na lipidy), z wyczuwalnym i optycznym identyfikatorem pozycji, z drenem o dł. 13,5cm wewnętrzna średnica 2,5 mm, zewnętrzna 4,00 mm, dren posiada doskonałą przejrzystość oraz dobrą elastyczność. Wewnętrzna warstwa drenu posiada doskonałą chemiczną inercję czyli wstrzykiwane produkty nie są absorbowane do wewnątrz ścianki rurki, pakowany pojedynczo, jałowy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

310. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 3 dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz wszystkie leki w tym na lipidy), z wyczuwalnym i optycznym identyfikatorem pozycji, z drenem o dł. 13,5cm wewnętrzna średnica 2,5 mm, zewnętrzna 4,00 mm, dren posiada doskonałą przejrzystość oraz dobrą elastyczność. Wewnętrzna warstwa drenu posiada doskonałą chemiczną inercję czyli wstrzykiwane produkty nie są absorbowane do wewnątrz ścianki rurki, pakowany pojedynczo, jałowy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

311. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 4 kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz wszystkie leki w tym na lipidy), z wyczuwalnym i optycznym identyfikatorem pozycji, z drenem o dł. 25 cm wewnętrzna średnica 2,5 mm, dren posiada doskonałą przejrzystość oraz dobrą elastyczność. Wewnętrzna warstwa drenu posiada doskonałą chemiczną inercję czyli wstrzykiwane produkty nie są absorbowane do wewnątrz ścianki rurki, pakowany pojedynczo, jałowy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

312. Dotyczy **Pakiet nr 4 poz. 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 5 kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz wszystkie leki w tym na lipidy), z wyczuwalnym i optycznym identyfikatorem pozycji, z drenem o dł. 100 cm wewnętrzna średnica 2,5 mm, dren posiada doskonałą przejrzystość oraz dobrą elastyczność. Wewnętrzna warstwa drenu posiada doskonałą chemiczną inercję czyli wstrzykiwane produkty nie są absorbowane do wewnątrz ścianki rurki, pakowany pojedynczo, jałowy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

313. Dotyczy **Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający z pakietu 26 wydzieli pozycje 8 do oddzielnego pakietu i jednocześnie dopuści koreczek do dezynfekcji pakowany powyżej 100 szt w opakowaniu zbiorczym? Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu- jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

314. Dotyczy **Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający z pakietu 26 wydzieli pozycje 9 do oddzielnego pakietu i jednocześnie dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i

przeźroczystą membranę typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System daje możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu. ? Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

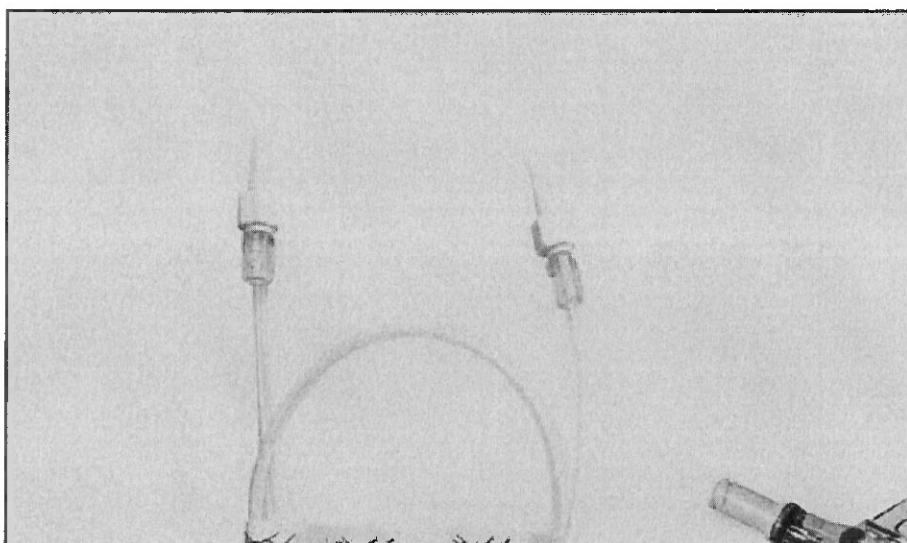
315. Dotyczy Pakiet nr 62

Czy Zamawiający w pakiecie 62 wydzieli pozycje 1 do oddzielnego pakietu i jednocześnie dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przeźroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. 5 kranikowa (każdy kranik w innym kolorze z oznaczeniem kierunku przepływu zakończony integralnym systemem bezigłowym z dodatkowym bocznym wejściem zakończonym systemem bezigłowym. System bezigłowy posiada wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie. Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

316. Dotyczy Pakiet nr 62

Czy Zamawiający w pakiecie 62 wydzieli pozycje 2 do oddzielnego pakietu i jednocześnie dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przeźroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. 5 kranikowa (każdy kranik w innym kolorze z oznaczeniem kierunku przepływu zakończony integralnym systemem bezigłowym z dodatkowym bocznym wejściem zakończonym systemem bezigłowym czyli z 6 systemami bezigłowymi. System bezigłowy posiada wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie. Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.



Przykładowe zdjęcie oferowanej rampy. (zdjęcie poglądowe)

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

317. Dotyczy **Pakiet nr 7 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych zawierający osłonę igły biorczej z przedłużonymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka do filtra typ on/off, komora kroplowa 20 kropli przezroczysta wolna od PVC, filtr płynu o wielkości 15 oczek, zaciskacz rolkowy z bezpiecznym miejscem na dren oraz igłę po użyciu w postaci osłonki, rolka zaciskacza daje możliwość precyzyjnego dozowania lub zatrzymania podawania płynu, łącznik stożkowy oraz osłona łącznika Luer – Lock, przyrząd nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, pakowana po 200 sztuk w opakowania z odpowiednim przeliczeniem ilości? Pragniemy nadmienić iż opis przygotowany przez Zamawiającego wskazuje ewidentnie na konkretny produkt na rynku w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

318. Dotyczy **Pakiet nr 7 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

319. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 7,10,11,14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu-jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

320. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski bez paska lepnego mocowana na troki skuteczność filtracji 98%, ciśnienie różnicowe <40pa zgodnie z norma 14683 ?

Odp. Pakiet nr 8 poz. 7 to Cewnik Dufour.

321. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha z gumkami zamiast mankietów wiązany na troki w talii oraz na szyi w gramaturze 30g kolor niebieski w rozmiarze L i XL -długość 126cm +/- 1,5cm szerokość 76cm +/- 1,5cm?

Odp. Pakiet nr 8 poz. 7 to Cewnik Dufour.

322. Dotyczy **Pakiet nr 20 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika nasączonego 70% alkoholem izopropylowym w rozmiarze 16x10cm. Pakowane w pojedynczo w saszetki po 50 sztuk?

Odp. Pakiet nr 20 poz. 1 to TESTY NA HELIKOBAKTER.

323. Dotyczy **Pakiet nr 85**

Czy Zamawiający dopuszcza kasetki z zamknięciem na wieczko łamane, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

324. Dotyczy **Pakiet nr 86 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza kasetki z otworami 2x2 mm – po 62 otwory w wieczku oraz podstawie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

325. Dotyczy **Pakiet nr 86 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza kasetki z otworami 1x1 mm – 216 w podstawie, 224 w przykrywce?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

326. Dotyczy **Pakiet nr 25 poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 25 poz. 1 i 2 igły do biopsji aspiracyjnej szpiku kostnego w kolorze niebieskim z regulacją długości ostrza w zakresie 10-30 mm lub 30-50 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

327. Dotyczy **Pakiet nr 37**

Prosimy o wyjaśnienie, czy igła do aparatu Bard Magnum (pakiet nr 37) ma posiadać ściągalny uchwyt ułatwiający montaż igły w aparacie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

328. Dotyczy **Pakiet nr 44 poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 44 poz. 1 i 2 igły do amniopunkcji w rozmiarze 22G i dł. 150 mm lub 200 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

329. Dotyczy **Pakiet nr 14 pozycja 4**

Czy zamawiający dopuści do zaferowania miskę nerkową jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 260 szt. ?

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

330. Dotyczy **Pakiet nr 87. Punkt 1**

Czy Zamawiający dopuści kartonowe archiwum na 1000 szkiełek, do samodzielnego złożenia o wymiarach 310 x 160 x 85 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

331. Dotyczy **Pakiet nr 87. Punkt 2**

Czy Zamawiający dopuści kartonowe archiwum na 220 bloczków, do samodzielnego złożenia o wymiarach 322 x 245 x 62 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

332. Dotyczy **Pakiet nr 85. Punkt 1**

Czy Zamawiający dopuści kasetkę biopsyjną do bardzo drobnego materiału z zamontowanym wieczkiem zamykanym na zawias, z dwiema wewnętrznymi komorami z bardzo drobnymi kwadratowymi otworami zapewniają wysoki stopień przepojenia materiału przy jednoczesnym zabezpieczeniu drobnego materiału, w kolorze białym w kartonie z podajnikiem?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na konieczność wykorzystania kasetek w różnych kolorach zgodnie z procedurami wewnętrznymi laboratorium.

333. Dotyczy **Pakiet nr 79, Poz. 1**

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 25ml? Reszta parametrów bez zmian.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

334. Dotyczy **Pakiet nr 79, Poz. 2**

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności użytkowej 120ml? Reszta parametrów bez zmian.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

335. Dotyczy **Pakiet nr 79, Poz. 3**

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści pojemniki z czerwoną nakrętką (kolor czerwony zazwyczaj sugeruje sterylność) oraz o pojemności 120ml? Reszta parametrów bez zmian.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

336. Dotyczy **Pakiet nr 180, POZ.1A,1B- JEDNORAZOWY MIĘKKI WKŁAD ORAZ ZBIORNIK WIELOKROTNEGO UŻYTKU**

PROSIMY O POTWIERDZENIE LUB SPROSTOWANIE OCZEKIWANYCH ILOŚCI, W POZ.1A- 84SZTUKI, W POZ.1B-18 SZTUK.

Odp. 84 szt. i 18 szt. Zgodnie z SIWZ.

337. Dotyczy **Pakiet nr 180, POZ.1A**

CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA, ABY NA KAŻDYM WKŁADZIE BYŁA UMIESZCZONA FABRYCZNIE NADRUKOWANA DATA WAŻNOŚCI I NUMER SERII? ZAMAWIAJĄCY MA WÓWCZAS PEŁNĄ KONTROLĘ NAD UŻYWANYM ASORTYMENTEM POD WZGLĘDEM PRZYDATNOŚCI(DATA WAŻNOŚCI) I IDENTYFIKACJI(NUMER SERII) NAD ASORTYMENTEM, PO DEKOMPLETACJI OPAKOWANIA ZBIORCZEGO POPRZEZ WYDAWKĘ NA ODDZIAŁY. FABRYCZNIE NADRUKOWANA DATA WAŻNOŚCI,WARUNKUJE TAKŻE KONTROLĘ NAD SKUTECZNOŚCIĄ I PRZYDATNOŚCIĄ FILTRÓW WE WKŁADZIE.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

338. Dotyczy **Pakiet nr 24**

Mając na uwadze skalę obecnego zagrożenia epidemicznego(Covid) oraz niepewność co do dalszego rozwoju sytuacji, każde działania zwiększające bezpieczeństwo personelu i pacjentów jest warte przeanalizowania. Oferujemy antybakteryjny system do odsysania, który może znacząco zmniejszyć występowanie zakażeń towarzyszących, wewnątrz szpitalnych, czyli codziennych zagrożeń z jakimi spotyka się personel i pacjenci w szpitalu. System antybakteryjnych wkładów i kanistrów angielskiej firmy VacSax zapobiega rozwojowi takich chorobotwórczych organizmów jak: MRSA, E.coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas, Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o personel jak i o pacjenta. Nawet w sytuacji kiedy głównym zagrożeniem jest Covid, to choroby(zakażenia) towarzyszące, mogą znacząco przyczynić się do takiego osłabienia organizmu, że przesądzą o nieskuteczności leczenia.

W aspekcie logistycznym i prawnym(co nie jest bez znaczenia w świetle złych doświadczeń ostatnich miesięcy z importem z Dalekiego Wschodu), oferowany przez naszą firmę produkt, jest wytwarzany w Anglii od wielu lat, posiada wszystkie wymagane prawem dokumenty, oraz jest konkurencyjny cenowo.

W związku z tym, mając na uwadze powagę sytuacji i zagrożeń, oraz wielokrotnie udowodnioną dbałość Państwa placówki o najwyższe standardy bezpiecznego i skutecznego leczenia, wnosimy o dopuszczenie do udziału w procedurze przetargowej oferowanego systemu zgodnie z zadanymi pytaniami.

Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza zarazem sytuację, gdy tylko jeden produkt oferowany przez jedną firmę spełnia wymogi SIWZ(zakładam, że Państwo o tym nie wiedzieliście) co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

339. Dotyczy Pakiet nr 24. Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin, poz.1,2,3,4,12.

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych), 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, w saszetki żelujące, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady występują o pojemności 1000ml(25szt.w op.), 2000ml(30szt.w op.), 3000ml(18szt.w op.). Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami(1000ml, 2000ml, 3000ml), ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem

użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

340. Dotyczy Pakiet nr 24. Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin, poz.1,2,3,4.

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

341. Dotyczy Pakiet nr 24. Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin, poz.6,

Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.350cmx7mm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

342. Dotyczy Pakiet nr 24. Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin, poz.14,

Prosimy o dopuszczenie wieszaka ściennego- metalowego, kompatybilnego z oferowanymi kanistrami. Wieszak z metalu(stali), jest dużo bardziej stabilny i wytrzymały niż plastikowy.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

343. Dotyczy Pakiet nr 24. Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin, poz.15,

Prosimy o dopuszczenie łącznika prostego do próżni, gdyż w oferowanym systemie nie stosuje się łącznika kąтового(90st.).

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

344. Dotyczy Pakiet nr 91. Wkłady workowe.

Mając na uwadze skalę obecnego zagrożenia epidemicznego(Covid) oraz niepewność co do dalszego rozwoju sytuacji, każde działania zwiększające bezpieczeństwo personelu i pacjentów jest warte przeanalizowania. Oferujemy antybakteryjny system do odsysania, który może znacząco zmniejszyć występowanie zakażeń towarzyszących, wewnątrz szpitalnych, czyli codziennych zagrożeń z jakimi spotyka się personel i pacjenci w szpitalu. System antybakteryjnych wkładów i kanistrów angielskiej firmy VacSax zapobiega rozwojowi takich chorobotwórczych organizmów jak: MRSA, E.coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas, Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o personel jak i o pacjenta. Nawet w sytuacji kiedy głównym zagrożeniem jest Covid, to choroby(zakażenia) towarzyszące, mogą znacząco przyczynić się do takiego osłabienia organizmu, że przesądzą o nieskuteczności leczenia. W aspekcie logistycznym i prawnym(co nie jest bez znaczenia w świetle złych doświadczeń ostatnich miesięcy z importem z Dalekiego Wschodu), oferowany przez naszą firmę produkt, jest wytwarzany w Anglii od wielu lat, posiada wszystkie wymagane prawem dokumenty, oraz jest konkurencyjny cenowo. W związku z tym, mając na uwadze powagę sytuacji i zagrożeń, oraz wielokrotnie udowodnioną dbałość Państwa placówki o najwyższe standardy bezpiecznego i skutecznego leczenia, wnosimy o dopuszczenie do udziału w procedurze przetargowej oferowanego systemu zgodnie z zadanymi pytaniami. Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza zarazem sytuację, gdy tylko jeden produkt oferowany przez jedną firmę spełnia wymogi SIWZ(zakładam ,że Państwo o tym nie wiedzieliście) co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

345. Dotyczy Pakiet nr 91. Wkłady workowe, poz.1,2

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach: - wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych),gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króćciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek lub wkładania saszetek żelujących. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzielin do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania; średnica pokryw taka sama-ok.13,5cm. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml,2000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową bez certyfikacji(certyfikowana funkcja pomiarowa, nie jest wymagana przez normy przy tym asortymencie) , z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są tylko w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odp. Nie.

346. Dotyczy Pakiet nr 91. Wkłady workowe, poz.1,2

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności,warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

347. Dotyczy Pakiet nr 47, pozycja 2

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego pojemnika na ostre odpady medyczne 0,7L o średnicy dolnej 102mm, średnicy górnej 140mm i wysokości 115mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany pojemnik nieznacznie różni się od wymaganego oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne

gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ. Wyjaśnienie zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

348. Dotyczy *Pakiet nr 47, pozycja 2*

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego pojemnika na ostre odpady medyczne 0,7L o średnicy 100mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany pojemnik nieznacznie różni się od wymaganego oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ- konieczne wymiary pod osłony ołowiane.

349. Dotyczy *GK*

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ część XIII.II. oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, może zostać złożone wraz z ofertą, z zastrzeżeniem, iż Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie sytuacji Wykonawcy w toku prowadzonego postępowania, w szczególności po zapoznaniu się z informacją z otwarcia ofert.

350. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 2*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych ostrych, końcówka igły ostrzona w trzech płaszczyznach, typ szlif igły SB/BS krótko ścięte, pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

351. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 3*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych ostrych, końcówka igły ostrzona w trzech płaszczyznach, typ szlif igły SB/BS krótko ścięte, pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

352. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 4*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej ostrej, końcówka igły ostrzona z potrójnym ścięciem typu back cut, cienkościennej długo ścięte, powierzchnia igły pokryta środkiem poślizgowym - silikonem. Nasadka przezroczysta, pomarańczowa, barwione zgodnie z kodem ISO. Bez lateksu, bez ftalanów, bez PCV i BPA, sterylizowana tlenkiem etylenu. Rozmiar: 0,5 x 25 mm, opakowanie 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

353. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 5*

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej ostrej (insulinowa); końcówka igły ostrzona z potrójnym ścięciem typu back cut, standard długo ścięte, powierzchnia igły pokryta środkiem poślizgowym - silikonem. Nasadka przezroczysta, pomarańczowa, barwione zgodnie z kodem ISO. Bez lateksu, bez ftalanów, bez PCV i BPA, sterylizowana tlenkiem etylenu, 0,3 x 12,5 mm., opakowanie 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

354. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 1-5*

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania igieł z nasadką i osłonką z polipropylenu

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

355. Dotyczy *Pakiet nr 2, Poz. 7*

Czy Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 40 mm oraz 50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

356. Dotyczy *Pakiet nr 3, Poz. 1-4*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę jednorazowego użytku, sterylnych, końcówka luer, pakowanych pojedynczo, data ważności i nr serii na opakowaniu, końcówka Luer TIP (6%), opis na opakowaniu w języku polskim, wyraźnie oznaczona czarna skala z rozszerzeniem (pojemność nominalna zaznaczona na cylindrze zgodnie z normą ISO 7886-1), z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim, minimalna objętość zalegająca, pierścieni zabezpieczający przed wysunięciem się tłoka z cylindra, logo producenta na cylindrze, wykonane z polipropylenu/ polietylenu, bez zawartości PCV, DEHP, latexu, opakowanie: folia blisterowa, op. zbiorcze max. 100 szt. Pragniemy nadmienić, że „zapis Luer TIP (6%) na opakowaniu pojedynczym” jest wymogiem ponadnormatywnym, ponieważ każda strzykawka luer ma końcówkę luer 6% zgodną z normą EN ISO 80369-7:2017-08 Łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej – Część 7: Łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych, w przeciwnym razie nie zostałyby dopuszczane do obrotu. Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej – w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość. Dopuszczenie strzykawkę ze skalą rozszerzoną nie ogranicza potencjalnego grona oferentów je rozszerza.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

357. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej LL 20ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), opakowanie 100szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

358. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej LL 3 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

359. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej LL 5 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

360. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej LL 10 5 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

361. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny opakowanie 100szt, pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

362. Dotyczy Pakiet nr 3, Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dwufunkcyjnych combi męsko-żeńskich, które mogą służyć do zabezpieczenia strzykawek z końcówką końcówki typu luer i luer lock pakowanych pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

363. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu 1-go producenta co umożliwi złożenie oferty szerszemu gronu Wykonawców.

Odp. Nie odstąpi.

364. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego standardowego z obrotową końcówką Luer Lock z wyraźnym optycznym i wyczuwalnym co 45 stopni identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,2-0,26 ml, pokrętło trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny; sterylne; Sterylizowany tlenkiem etylenu Pakowane: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

365. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 10 cm, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 3 bary, całkowita objętość wypełnienia max 1,2 ml ml, kranik trójdrożny z drenem z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0,6 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Opakowanie max 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

366. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 10 cm, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 3 bary, całkowita objętość wypełnienia max 1,2 ml ml, kranik trójdrożny z drenem z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0,65 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu opakowanie max 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

367. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z drenem przedłużającym o długości 25 cm; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); objętość wypełnienia min. 1,5 ml, pokrętło trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu dren wykonany z PVC bez EHP; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny. Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu Pakowanie: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

368. Dotyczy Pakiet nr 4, Poz. 5

Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 100 cm,; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); objętość wypełnienia min. 5,5 ml, pokrętło trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu Pakowanie: 1 szt./blister-pack; opakowanie max. 100 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

369. Dotyczy Pakiet nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley'a dwudrożnego z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonanego z miękkiego i elastycznego lateksu pokrytego obustronnie elastomerem silikonu (potwierdzone w katalogu producenta), sterylizowany tlenkiem etylenu. Możliwość utrzymania do 14 dni potwierdzone w katalogu producenta. Na cewniku nadrukowana nazwa/logo producenta, rozmiar (Fr/Ch), pojemność balonu (ml/cc). Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: typ, rozmiar, pojemność balonu, data

produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji oraz napisy w języku polskim. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

370. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika urologicznego Foley'a trójdrożnego z balonikiem z plastikową zastawką do napełniania balonu. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji Reszta cech zgodna z SIWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

371. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 7**

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy będzie oczekiwał aby cewnik dufour trójdrożny ma być pokryty hydrożelem dla atraumatycznego wprowadzenia.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

372. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu w systemie zamkniętym 2-3 tygodniowy. Wykonany z medycznego PCV. Pojemność 2000 ml, skalowany linearnie co 100 ml, liczbowo co 500 ml z dodatkową skalą ukośną co 25ml do 100ml, zastawka antyrefluksyjna, tylna ściana biała; zintegrowany wieszak; zawór spustowy typu poprzecznego "T"; sztywna kieszonka do schowania końcówki spustowej; Dren o długości 110 cm zakończony łącznikiem schodkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek. Sterylny, opakowanie folia/papier z napisami w języku polskim i obrazkową instrukcją użycia.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

373. Dotyczy **Pakiet nr 8 poz. 11**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej przeznaczonego zarówno dla dzieci jak i dorosłych, stosowanego na oddziałach pediatrycznych i neonatologicznych, sterylnego, z dwuświatłowym drenem łączącym 150 cm, łącznikiem do cewnika foley wyposażonym w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłociową na odcinku min. 5 cm, z komorą pomiarową 500 ml, wyposażoną w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczną komorę precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Z workiem skalowanym co 100 ml od 25 ml. Z możliwością podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby, stosowanego w Państwa Placówce.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

374. Dotyczy **Pakiet nr 9 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania dróg oddechowych z dwoma otworami bocznymi naprzeciwległe ułożonymi o łącznej powierzchni większej od otworu końcowego.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

375. Dotyczy **Pakiet nr 9 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z pojemnikiem 10ml, z logo/nazwą producenta tłoczonym na opakowaniu jednostkowym w celu pełnej identyfikacji produktu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

376. Dotyczy **Pakiet nr 17 poz. 2,3,6,7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek doustnych z precyzyjną skalą w mililitrach i łyżeczkach. Jedynie strzykawki o małej objętości 1ml, posiadają precyzyjne skalowanie w mililitrach, łyżeczkach i kroplach.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

377. Dotyczy **Pakiet nr 17 poz. 8**

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarka i Zamawiający oczekuje zaofiarowania strzykawki tuberkulinowej (zamiast insulinowej) z wbudowaną igłą bezpieczną z mechanizmem umożliwiającym schowanie igły w cylindrze; 25G x16 mm lub 25G x 25 mm; opakowanie 100 szt.

Odp. Nie zaszła. Zgodnie z SIWZ.

378. Dotyczy Pakiet nr 17 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej z wbudowaną igłą bezpieczną z mechanizmem umożliwiającym schowanie igły w cylindrze; z igła 29 G 0,33 x 12,5 mm.

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

379. Dotyczy Pakiet nr 17 Poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekujemy zaofiarowania strzykawek sterylnych, pakowanych pojedynczo razem z zatyczką zabezpieczającą.

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

380. Dotyczy Pakiet nr 81 poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?

Odp. Tak, wymaga. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

381. Dotyczy Pakiet nr 71

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

382. Dotyczy Pakiet nr 126

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki sterylnej tuberkulinowej 3-częściowej z nakładaną igłą 25G 0,5 x16mm; wykonana z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa PP, tłok i korpus strzykawki nie zawiera lateksu, posiadająca blokadę przed przypadkowym, całkowitym wysunięciem tłoka; strzykawka posiadająca podziałkę elementarną 0,01ml, nadruk skali w kolorze czarnym, , minimalna przestrzeń martwa zgodna z normą ISO 7886-1.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

383. Dotyczy Pakiet nr 140

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr neonatologicznego do żywienia pozajelitowego – lipidy o następujących parametrach :

Filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odp. Tak, dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

384. Dotyczy Pakiet nr 4 poz.1

Proszę o dopuszczenie, kranik trójdrożny standardowy z obrotową końcówką Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny co 45 stopni identyfikator pozycji otwarty – zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); wykonany z poliwęglanu lub poliamidu, objętość wypełnienia 0,2-0,26 ml, pokrętło trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami; bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny; sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Pakowane: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

385. Dotyczy Pakiet nr 4 poz.2

Proszę o dopuszczenie, kranik odcinający do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 7-10 cm, wykonany z poliwęglanu lub poliamidu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 2 bary, (wystarczająca do podaży grawitacyjnej i do podaży przez pompy) całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, kranik trójdrożny z bezigłowym dostępem do iniekcji z koreczkiem, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykátorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. opakowanie 50 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

386. Dotyczy Pakiet nr 4 poz.3

Proszę o dopuszczenie, kranik odcinający do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 7-10 cm, wykonany z poliwęglanu lub poliamidu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 2 bary, (wystarczająca do podaży grawitacyjnej i do podaży przez pompy), całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, kranik trójdrożny z bezigłowym dostępem do iniekcji z koreczkiem, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykátorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. opakowanie 50 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

387. Dotyczy Pakiet nr 4 poz.4

Proszę o dopuszczenie, kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 25 cm; obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); objętość wypełnienia max. 1,58 ml, pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu lub poliamidu dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny. Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Pakowanie: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie 50 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

388. Dotyczy Pakiet nr 4 poz.5

Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 100 cm, obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); objętość wypełnienia do 5,5 ml, pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu lub poliamidu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Pakowanie: 1 szt./blister-pack; opakowanie 50 szt.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

389. Dotyczy Pakiet nr 7 poz.2

Czy przyrząd do przetaczania krwi ma posiadać na końcu membranę umożliwiającą wypełnienie drenu w systemie zamkniętym bez wycieku krwi eliminując ryzyko kontaktu z krwią.

Odp. Tak, ma posiadać. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 1

1. Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 j.t) w specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadza się następujące zmiany:

- 1.1. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział XIII.3. poprzez przeniesienie dokumentu określonego w części XIII.3.1. do części XIII.1. jako punkt 3.
- 1.2. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział XIII.3. poprzez przeniesienie dokumentów określonych w części XIII.3.2. do części IX. jako punkt 5, tym samym pkt. XIII.3. zostaje usunięty.
- 1.3. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział IX.5. Tabela pkt. 4, pozycja „I, J, K, L, M”, poprzez zmianę daty wymaganego dokumentu „Raport z badań producenta wg EN 455” z roku 2018 na rok **2019**.
- 1.4. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział IX.5. Tabela pkt. 4, poprzez dopisanie pozycji „R” o treści:

R.	Pakiet nr 103- Okularki jednorazowego użytku dla noworodków NA POTWIERDZENIE NASTĘPUJĄCYCH WYMAGAŃ: <ol style="list-style-type: none"> 1. nieprzenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 % 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Oświadczenie producenta o posiadaniu badań w zakresie nieprzenikania fal świetlnych min.99,9%
----	--	--

1.5. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ** część XIX oraz, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 8, ustęp 3, poprzez dopisanie pkt. g) o treści:

„g) w przypadku wystąpienia przejściowego braku produktu z przyczyn leżących po stronie producenta bądź zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy, dopuszcza się zmianę na

nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach, innej nazwie, innym numerze katalogowym, po cenie jednostkowej zaoferowanej w umowie.”

- 1.6. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 1, ust.3, poprzez jego wykreślenie.
- 1.7. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf § 7, ust. 1 c), który uzyskuje brzmienie:
„c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5 % wartości netto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji”
- 1.8. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), poprzez dopisanie nowego paragrafu nr 9, który uzyskuje brzmienie:

„Siła Wyższa

1. *Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).*
2. *Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezwzględnego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej.*
3. *Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.*
4. *Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
5. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
6. *W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”*

Tym samym ulega zmianie numeracja następnych paragrafów.

- 1.9. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ część VI pkt. 2** oraz **Wzór umowy** (załącznik nr 6 do SIWZ), **paragraf 2**, poprzez dopisanie treści:

- w SIWZ część VI. ppkt. 2.1. nowej lokalizacji: *„przy ul. Sterlinga 13 dla Uniwersyteckiego Centrum Ginekologiczno-Położniczego im. dr. L. Rydygiera”*
- w SIWZ część VI. pkt. 2.3:

„W przypadku dostarczania produktów transportem Wykonawcy, Zamawiający wymaga, aby pracownik Wykonawcy był obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem lub w przypadku odmowy wykonania czynności sprawdzania, składał pisemne zobowiązanie Wykonawcy do uwzględnienia ewentualnego protokołu reklamacyjnego w przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych w dostawie (Zamawiający dopuszcza złożenie jednego zobowiązania, podpisanego przez przedstawiciela Wykonawcy na okres obowiązywania umowy).”

oraz analogiczne zapisy we wzorze umowy paragraf 2 i 10.

- 1.10. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 5, poprzez dopisanie ust. 11 o treści:

„11. Wykonawca oświadcza, że niniejszy numer rachunku bankowego:, jest taki sam jak numer rachunku na białej liście podatników VAT i będzie zgodny z podanym na fakturze Vat Wykonawcy.

W przypadku zmiany numeru ww. rachunku informacje o zmianie Wykonawca przekaże niezwłocznie do Działu Księgowości Zamawiającego.”

- 1.11. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 14 poz. 1, 2, 4, 5, 7**, poprzez zmianę ilości sztuk w opakowniu, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 14- Naczynia sanitarne i higieniczne

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Basen głęboki jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 120 szt.
2.	Basen płaski jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach kompatybilny z podsuwaczami posiadanymi przez Zamawiającego; opakowanie max 120 szt.
3.	Kaczka jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 100 szt.
4.	Miska o poj. 1 l jednorazowego użytku mała z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 260 szt.
5.	Miska o poj. 1,7 l jednorazowego użytku mała z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 200 szt. Zamawiający dopuszcza miskę o poj. 2 l - pozostałe parametry bez zmian.
6.	Miska o poj. min. 3 l jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 120 szt.

7.	Miska nerkowata jednorazowego użytku z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 300 szt.
8.	Pokrywa do basenu jednorazowego użytku z pulpy celulozowej kompatybilna z basenami głębokimi i płaskimi do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 100 szt.

1.12. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 110 poz.1a i 1b**, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 110- Prowadnice do rurek intubacyjnych i do trudnych intubacji	
Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Prowadnice do rurek intubacyjnych i do trudnych intubacji:
a	Prowadnica do rurek intubacyjnych, wykonana z metalu pokrytego tworzywem medycznej jakości, miękki dystalny koniec, bez lateksu, bez ftalanów, jednorazowego użytku, sterylna, pakowana pojedynczo. Rozmiary: Ch/Fr 12; Ch/Fr 14 -Zamawiający dopuszcza prowadnicę o rozmiarach: Ch/Fr 11; Ch/Fr 15. -Zamawiający dopuszcza prowadnicę do rurek intubacyjnych, wykonaną z metalu pokrytego tworzywem medycznej jakości, miękki dystalny koniec, bez lateksu, bez ftalanów, jednorazowego użytku, sterylna, pakowana pojedynczo. Rozmiary: Ch/Fr 14; Ch/Fr 10; Ch/Fr 6.
b	Prowadnica Bougie-do trudnych intubacji; elastyczna, jednorazowa, zapewniająca odpowiednią sztywność przy wprowadzeniu, jak i termoplastyczność w temperaturze ciała, posiadająca przewód na całej długości, wygięty koniec, znacznik głębokości, sterylna, pakowana pojedynczo Ch 15x70cm Zamawiający dopuszcza prowadnicę o rozmiarach: Ch 14 i długości 70 cm.

1.13. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 161**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<p>Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o poniższych parametrach: Układ oddechowy do aparatu Infant Flow SiPAP z generatorem mocowanym na zaczepie kołyskowym, przeznaczony dla noworodków i wcześniaków. Układ kompatybilny z aparatem Infant Folw SiPAP oraz nawilżaczem typu MR850 ARU. Skład zestawu: UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływalki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przezroczystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu, - wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia, - wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm, - wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm, - końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą. Układ i generator jako oddzielne produkty, ale razem pakowane w torebkę ułatwiającą identyfikację produktu.</p>
2.	<p>Zamawiający dopuszcza kompletny układ oddechowy dedykowany do urządzeń typu Infant Flow. Układ posiada odcinek wdechowy 1x120cm, średnica 10mm, z podłączeniem grzałki nawilżacza oraz czujników temperatury, linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 40cm (sucha). Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, generator połączony z rurami. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S,M, L). Gniazdo zasilania grzałki okrągłe, kompatybilne z czujnikami temperatury nawilżaczy Fisher&Paykel. Generator/ przyłączy pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową. Mocowany do czapeczki za pomocą tasiemek. W zestawie jednorazowa komora nawilżacza kompatybilna z nawilżaczem typu F&P MR850.</p>

1.14. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 168**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	<p>Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o poniższych parametrach: Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Dwa kolory rur odróżniające wdech, wydech. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrótowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm. W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów oraz adaptery umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływalki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.</p>
----	--

- 1.15. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 183**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

	<p>Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o poniższych parametrach: Układ oddechowy do aparatu Infant Flow SiPAP z generatorem mocowanym na zaczepie kołyskowym, przeznaczony dla noworodków i wcześniaków. Układ kompatybilny z aparatem Infant Folw SiPAP oraz nawilżaczem typu MR850 ARU. Skład zestawu: UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu.</p> <p>1. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszkanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu, - wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia, - wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm, - wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm, - końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.</p>
2.	<p>Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o poniższych parametrach: Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki(do MR850), linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, złącze typu TWIN z zatrzaskiem do zamocowania generatora. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S, M, L), Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątne, jednorazowa komora nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody kompatybilna z nawilżaczem typ F&P MR 850. Generator / przyłącze pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową, w komplecie końcówki donosowe w trzech rozmiarach.</p>

- 1.16. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 1 poz. 1 i 4**, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 1- Elektrody do EKG, HOLTERA, DEFIBRYLACJI

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Elektrody do EKG, holtera, przedłużonego monitorowania, samoprzylepne, podłoże piankowe, hydrożel stały; styk Ag/AgCl; złącze zatrzaskowe; wymiary 57 mm x 34 mm. Pakowane po 50 szt opakowanie zbiorcze max 500 szt. Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 55x40, pozostałe parametry bez zmian.
4.	Elektroda z kabelkiem, do monitorowania noworodków; oznaczenie w standardzie AAMI (czarny, zielony, biały), styk chlorosrebrowy (Ag/AgCl); Ø 30 mm, zintegrowane odprowadzenia 60 cm, złącze DIN, 1,5 mm, radioprzeziarna; opakowanie zbiorcze po 150 lub 300 sztuk elektrod. Zamawiający dopuszcza elektrodę z przewodem 50 cm- pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dopuszcza elektrody pakowane w opakowaniu jednostkowym po 3szt. i opakowaniu zbiorczym po 150 szt.

- 1.17. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 96 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 96- Papier termoczuły do videoprintera USG firmy Sony UPP110-H

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Papier termoczuły do videoprintera USG firmy Sony UPP110-HG, rozm. szer. 110mm x dł. 18m Zamawiający wymaga oryginalnego papieru.

- 1.18. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 97 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 97- Papier termoczuły do videoprintera firmy Mitsubishi

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Papier termoczuły do videoprintera firmy Mitsubishi, rozm. szer. 110mm x dł. 20m, typu K61B Zamawiający wymaga oryginalnego papieru.

- 1.19. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 66 poz. 1,2 i 3**, poprzez dopisanie pozycji 1A., 2A, 3A. i 3B, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 66- Żele z Lidokainą 2%; żele lubrykacyjne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK-STOMATOLOGIA	CSK-PATOMORFOLOGIA	CSK-MAGAZYN B-1	CKD	SPORNA	CKD 2	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań j:k
a	b	c	d	e	f	g	h	i	j	k	l
1A.	Zamawiający dopuszcza żel z poz. 1 o objętości 6,18 g. Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 1 lub 1A.	szt.	0	0	206,3	20631	10316	825,24	31 978,16	25	1279,13
2A.	Zamawiający dopuszcza żel z poz. 2 o objętości 11 ml (11,33 g). Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 2 lub 2A.	szt.	0	0	0	11033	0	0	11 033	25	441,31
3A.	Zamawiający dopuszcza żel z poz. 3 o objętości 6,18 g. Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 3, 3A lub 3B.	szt.	0	0	0	1375,4	0	0	1 375,40	25	55,02
3B.	Zamawiający dopuszcza żel z poz. 3 o objętości 5 g. Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 3, 3A lub 3B.	szt.	0	0	0	1700	0	0	1 700,00	25	68,00

1.20. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 66**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1,2 i 3, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający w pozycji 1 dopuszcza żel do jałowego cewnikowania o pojemności 6 ml w postaci ampkostrzykawki z atraumatyczną końcówką o składzie: Lidocaine 2g Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g Hydroxyethyl Cellulose Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g Propyl Hydroxybenzoate 0,05g Purified Water, Mono Propylen Glycol Żel sterylizowany radiacyjnie.
2.	Zamawiający w pozycji 2 dopuszcza żel do jałowego cewnikowania o pojemności 11 ml w postaci ampkostrzykawki z atraumatyczną końcówką o składzie: Lidocaine 2g Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g Hydroxyethyl Cellulose Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g Propyl Hydroxybenzoate 0,05g Purified Water, Mono Propylen Glycol Żel sterylizowany radiacyjnie.
3.	Zamawiający w pozycji 3 dopuszcza Sterylny żel poślizgowy /lubrykant/ Ø wyprodukowany na bazie wody Ø przeznaczony m.in. do cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany wszelkiego rodzaju cewników, rurek intubacyjnych i tracheotomijnych, a także zabiegów endoskopowych Ø odtluszczony Ø bezzapachowy i bezbarwny Ø nie powoduje podrażnień Ø sterylizowany radiacyjnie W saszetkach o pojemności 5g?

1.21. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 18 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet Nr 18- Ustniki endoskopowe [ENDOSKOPIA]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Ustnik endoskopowy o odpowiednio wyprofilowanym kształcie gwarantującym ochronę kanału endoskopu, wykonany z materiałów nie zawierających lateksu oraz substancji mogących wywołać reakcje alergiczne, z regulowaną opaską mocującą, silikonową strefą zgryzu, powiększonym giętkim otworem wejściowym. Każdy ustnik zapakowany oddzielnie; opakowanie max 100 szt.

1.22. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 18**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-2, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza sterylne ustniki, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości. Zamawiający dopuszcza ustniki ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w postaci rozszerzonych brzegów części ustnej otworu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości, regulowana opaska silikonowa z podcięciami w części górnej ustnika umożliwiającymi zamocowanie drenu po podawaniu tlenu do nosa.
2.	Zamawiający dopuszcza ustniki endoskopowe, o odpowiednio wyprofilowanym kształcie gwarantującym ochronę kanału endoskopu, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, otwór wejściowy 22 x 25mm, mikrobiologicznie czyste- każdy ustnik zapakowany oddzielnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym oraz opakowanie typu dyspenser/ podajnik kartonowy =100szt., nie zawierających lateksu oraz innych substancji mogących wywołać alergię, pozbawionych DEHP.
3.	Zamawiający dopuszcza ustniki endoskopowe jednorazowego użytku wyposażonych w regulowaną, elastyczną opaskę mocującą z włókna, nie powodującej ucisku na policzki i twarz pacjenta oraz posiadających od wewnętrznej strony jamy ustnej pacjenta stopień na górnej i dolnej krawędzi otworu, o wymiarach 30x20mm, skutecznie zabezpieczający ustnik przed wypadaniem.

- 1.23. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 19 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet Nr 19- Szczoteczki j. u. do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów [endoskopia]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Szczoteczki j. u. do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów dwustronne - długość robocza 230 cm - do kanałów roboczych w zakresie od Ø 2,0 mm do Ø 4,2 mm - średnica przewodu prowadzącego 1,7 mm - średnice szczoteczek 5/5, 6/6, 5/10, 6/10 do wyboru przez Zamawiającego; opakowanie max 100 szt.

- 1.24. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 19**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza szczotki do czyszczenia kanału endoskopu o śr. Przewodu prowadzącego 1,7 lub 1,8mm, średnice szczoteczek 5/5, 6/6, 5/10, 6/10. Pakowane indywidualnie oraz zbiorczo w dyspenser kartonowy/podajnik =100szt.
2.	Zamawiający dopuszcza szczoteczki do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów, dwustronnych o średnicy szczoteczki 5 mm, które przeznaczone są do kanału 2.8mm-4.2 mm o długości cewnika 230 cm i średnicy cewnika 1.75 mm.

- 1.25. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 155 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 155- Mankiet noworodkowy typu classic - cuf- 1

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Mankiet noworodkowy rozmiar 4, 7-13cm typu classic - cuf z końcówką typu Neo-Snap jednopacjentowe. Opakowanie 20szt. Zamawiający dopuszcza mankiety noworodkowe rozmiar 4, 6,9-11,7 cm typu classic - cuf z końcówką typu Neo-Snap jednopacjentowe. Opakowanie 20szt.

- 1.26. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 158 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 158- Mankiety do pomiaru ciśnienia u noworodka 2-żyłowe

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Mankiety do pomiaru ciśnienia u noworodka 2-żyłowe, jednorazowego użytku, materiał:miękką włóknina, rozmiar 3, 6-11cm, rozmiar 4, 7-13cm. Zamawiający dopuszcza mankiety do pomiaru ciśnienia u noworodka 2-żyłowe, jednorazowego użytku, materiał: miękką włóknina, rozmiar 3, 5-10,5cm, rozmiar 4, 6,9-11,7cm.

- 1.27. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 160 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 160- Czujnik SPO2 dla noworodków

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Czujnik SPO2 dla noworodków - jednorazowego użytku dla noworodków poniżej 3kg, piankowy, wtyk D89, nowa wersja typu REV:B.2,C2,4003

- 1.28. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 60 poz. 3**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 60- Dreny do odsysania pola operacyjnego UCP [SPORNA]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
3	ZESTAW STERYLNY: DREN 8,3X6,0X210 PLUS KOŃCÓWKA DO ODSYSANIA POLA OPERACYJNEGO 7,1x4,5x25.

- 1.29. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 124 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 124- Zestaw sterylny do odsysania pola operacyjnego

Lp.	Przedmiot zamówienia
-----	----------------------

a	b
1.	Zestaw sterylny do odsysania pola operacyjnego, pojedynczo zagięty, kontrola ssania, dł. Drenu 3000mm-3500mm, dł. Końcówki ssącej 180mm CH 30 Zamawiający dopuszcza końcówkę o długości ok 24 cm.

- 1.30. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 124 poz. 1a**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 180- Jednorazowy miękki wkład oraz zbiornik wielokrotnego użytku

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Jednorazowy miękki wkład oraz zbiornik wielokrotnego użytku:
a	Jednorazowy miękki wkład wykonany z polietylenu, zgrzany hermetycznie do sztywnej pokrywy, wewnątrz której umieszczony jest filtr hybrydowo - antybakteryjny, który działa również jako system antyprzelewu. Wkład umieszczony w specjalnym zbiorniku wielokrotnego użycia z poliwęglanu z możliwością dezynfekcji i sterylizacji. Pojemność 1l Zamawiający wymaga wkładu ze zbiornikiem.

- 1.31. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 179**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza ustny cewnik dotchawiczy, przeznaczony do podawania surfaktantu u noworodka. Jednorazowy, sterylny, roz. 6 Fr o długości 20 cm, mała przestrzeń martwa (0,2 ml); znakowanie co 1 cm, miękka atraumatyczna 2 cm końcówka dystalna, delikatnie załamana (30 stopni) dla łatwiejszego wprowadzania; pakowany pojedynczo.
----	---

- 1.32. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 98 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 98- Osłonki lateksowe do sond USG

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Osłonki lateksowe do sond USG, nawilżone, opakowanie max. 144 szt.

- 1.33. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 105**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza rurki z dwoma znacznikami głębokości w postaci półksiężycy.
2.	Zamawiający dopuszcza rurkę intubacyjną jednorazowego użytku z mankietem o następujących parametrach: -Wykonana z PVC klasy medycznej -Atraumatyczne zaokrąglone ścięte końcówki, otwór Murphy'ego o wygładzonych krawędziach -Posiada balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) -Miękki mankiet o dużym natężeniu i niskim ciśnieniu. - Linia RTG przez rurkę. -Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych -Znacznik głębokości w postaci dwóch półpięści -Na rurce oznaczenia: symbol 2 przekreślony lub napis „single use” , rozmiar rurki -Skalowanie co 1 cm Rozmiary od 3-9,5 (w tym rozmiary półówkowe)

- 1.34. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 119**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza, aby system mocowania cewnika posiadał przezroczystą zatraskową część pozwalającą na monitorowanie miejsca wkłucia i skutecznie zabezpieczający cewnik przed niekontrolowanym przemieszczaniem się, niskoprofilowy, o wysokości do 5mm, nie powodujący odleżyn.
----	---

- 1.35. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 111**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza w pozycji 1: Trokar 10mm z redukcją do kaniuli 5/10mm, typ bezpieczny, z asymetrycznym bezpiecznym ostrzem, doskonale separującym powłoki, minimalizującym powstawanie przepuklin, z kaniulą żłobkowaną, z portem do insuflacji.
----	--

- 1.36. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 94 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 94- Okulary ochronne

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Okulary ochronne, przeciwdpryskowe, nieparujące, soczewka z poliwęglanu, bezbarwna.

Zamawiający dopuszcza okulary ochronnych zakwalifikowane jako sprzęt ochrony indywidualnej zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG

- 1.37. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 182 poz. a-b**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1. Zamawiający dopuszcza narzędzia chirurgiczne wykonane z nierdzewnej, matowej, szczotkowanej stali, zapobiegającej powstawaniu refleksów świetlnych, posiadające znak jednorazowości po jednej stronie oraz kolorowe oznakowanie ułatwiające odróżnienie ich od narzędzi wielorazowych. Pozostałe parametry bez zmian.

- 1.38. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 103 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 103- Okularki jednorazowego użytku dla noworodków

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Okularki jednorazowego użytku dla noworodków, wykonane z elastycznego, hipoalergicznego materiału, stosowane do fototerapii, zapięcie na rzep zabezpieczający przed przypadkowym rozpięciem, kształt okularków dostosowany do główki noworodka w taki sposób, aby nie powodował zsuwania się z oczu i główki noworodka. Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %. Zamawiający wymaga okularki w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm. Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wklęsnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okularki.

- 1.39. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 164 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 164- Maski do nCPAP

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Maski do nCPAP kompatybilne z przyłączem typu Infant Flow w minimum 3 rozmiarach. Maski mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161.

- 1.40. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 165 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 165- Końcówki donosowe nCPAP

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Końcówki donosowe nCPAP kompatybilne z przyłączem typu Infant Flow w minimum 3 rozmiarach. Końcówki donosowe mają być kompatybilne z generatorem z pakietu nr 161.

- 1.41. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 169 poz. 1b**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 169- Jednorazowy układ oddechowy oraz maska do resuscytacji

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Jednorazowy układ oddechowy oraz maska do resuscytacji:
b	Maska do resuscytacji okrągła, do sterylizacji, kompatybilna z układami w poz. a), w rozmiarach 0, 1, 2. Zamawiający wymaga masek do resuscytacji okrągłych wielorazowego użytku.

- 1.42. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 174 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 174- Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Silikonowe końcówki donosowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 1000g wagi ciała, strona końcówki skierowana do pacjenta, wyprofilowana owalnie, wpustki donosowe, bardzo miękkie, taliowane. Rozm.: M, L, XL. Końcówki donosowe mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177.

- 1.43. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 175 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 175- Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Silikonowe maseczki oddechowe do zamocowania przy adapterze/przyłączy przystosowane rozmiarami dla noworodków od 1000g wagi ciała. Rozm.: M, L, XL. Maski mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177.

- 1.44. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 176 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 176- Czapeczki jednorazowego użytku wyposażone w rzep

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Czapeczki jednorazowego użytku wyposażone w rzep umożliwiające umocowanie przyłącza oraz komplet tasiemek do mocowania końcówek

donosowych i maseczek. Czapeczki wykonane z materiału umożliwiającego przymocowanie rzepów tasemek w dowolnym punkcie czapeczki. Rozm.: S, M, L, XL.

Czapeczki mają być kompatybilne z przyłączem / adapterem z pakietami nr 173/177.

1.45. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 183 poz. 1**, poprzez wykreślenie słów „z zabezpieczeniem przeciwdrobnoustrojowym opartym na działaniu jonów srebra”.

1.46. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 184 poz. 1**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza opaski (uprząże) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na głowce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która najlepiej i najskuteczniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii. Kompatybilne z układem oddechowym z pakietu nr 183, uprząże w rozmiarach - 18-22 cm, - 22-26 cm, - 26-30 cm, - 30-36 cm, - 36-42 cm.
----	--

1.47. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 7 poz. 1-2**, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 7- Przyrządy do infuzji

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych, bezpieczny, z filtrami w odpowietrzniku skutecznymi w min. 99,99999% dla bakterii i 99,999% dla wirusów; automatyczne wypełnianie drenu oraz brak wyciekania płynu; zapobiegający przedostawaniu się powietrza do pacjenta; wyposażony w zaciskacz z dodatkowym miejscem z boku na umieszczenie kolca po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie końcówki drenu w zacisku rolkowym; komora korpolowa dwuczęściowa (dolna miękka, górna twarda); przyrząd pozbawiony ftalanów- z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów ; kolorystycznie odróżniający się od przyrządu do przetaczania krwi; opakowanie folia-papier; opakowanie max 100 szt. Zamawiający dopuszcza komorę kroplową: część przezroczysta elastyczna, natomiast część z filtrem twarda.
2.	Przyrząd j.u. do przetaczania krwi - TS, beziłateksowy, bez zawartości ftalanów- z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów , wyposażony w zaciskacz rolkowy, opakowanie folia-papier kolorystycznie odróżniające od przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych. Opakowanie jednostkowe typu blister-pack 1 szt. opakowanie max 250 szt.

1.48. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 10 poz. 22 i 27**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza w pozycji 22 opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietylenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, długość całkowita opaski 240 mm, etui z folii PCV o wymiarach 115 mm x 84 mm na wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina, wkładka papierowa o wymiarze 70 mm x 60 mm(+/-0,5 cm)?
2.	Zamawiający dopuszcza w pozycji 27 pisak chirurgiczny bez skali na korpusie, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

1.49. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 15 poz. 10**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 15- Przedłużenia do pomp infuzyjnych, syst. do kontr. zbiórki stolca, godzinowy pomiar diurezy, cewniki silikonowe, Igła iniekcyjna

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
10.	Strzykawka cewnikowa 50 ml JANETT; z wymiennymi końcówkami lub bez; Opakowanie: 1 sztuka opakowanie max 25 szt. Zamawiający dopuszcza strzykawkę z rozszerzoną skalą 50/60 ml.

1.50. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 95 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 95- Wzierniki ginekologiczne

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Wzierniki ginekologiczne jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, opakowanie papier- folia , rozmiar: XXS, XS, S, M, L

1.51. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 45 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 45- Pasta klejąco-przewodząca EC-2, żel ścierny NUPREP [CSK i SPORNA]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Pasta klejąco-przewodząca EC-2/ EC-2+ (Grass) do EEG,EMG,EP ; opakowanie max. 10 szt.

1.52. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 46 poz. 2**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 46- Kaniule nosowe [SPORNA - Czechosłowacka]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
2.	Kaniule nosowe do monitorowania przepływu powietrza z końcówką LUER, dł. 180-210 cm ; opakowanie max 50 szt.

- 1.53. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 126 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 126- Strzykawka sterylna tuberkulinowa 3-częściowa

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Strzykawka sterylna tuberkulinowa 3-częściowa z nakładaną igłą 29G 0,33x13mm; wykonana z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa PP, tłok i korpus strzykawki nie zawiera lateksu, posiadająca blokadę przed przypadkowym, całkowitym wysunięciem tłoka; tłok zakończony wydłużoną końcówką z gumy posiadający 3 ORINGI, które zapewniają płynny przesuw tłoka i bardzo dobrą szczelność; strzykawka posiadająca podziałkę elementarną 0,01ml, nadruk skali w kolorze czarnym, tłoczone elementy antypoślizgowe na tłoku i skrzydełkach cylindra, brak przestrzeni martwej; opakowanie max. 100 szt.

- 1.54. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 103 poz. 1**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► DOPUSZCZENIA:

1.	Zamawiający dopuszcza okulary do fototerapii dedykowane dla 1 pacjenta wykonane z Delikatnego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 100% ochronę przeciwko promieniom UV, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka, Okulary o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpiecza przed zsuwaniem, zapinane na 1 rzep na potylicy i wykonane z jednego kawałka materiału i posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularów na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach do wyboru zamawiającego -Noworodki 30 – 38 cm typu jak zamawiający używał do tej pory.
----	---

- 1.55. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 160 poz. 1**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► DOPUSZCZENIA:

1.	Zamawiający dopuszcza: Czujnik wykonany w Technologii Masimo SET Inf - dla pacjentów 3 – 20 kg, Czujnik z lekką, płaską wtyczką , bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie , niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier z nowym złączem RD.
----	---

- 1.56. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 3 poz.1- 8, 10, 12-14** który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 3- Strzykawki

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 2 ml , zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 , potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,1 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem, gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności; kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym ; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; opakowanie max. 100 szt.
2.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 5 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,2 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem, gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym ; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylna, opakowanie max. 100 szt.
3.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 10 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,5 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem, gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym ; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylna, opakowanie max. 100 szt.
4.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 20 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 1 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem, gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym ; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylna, opakowanie max. 100 szt.
5.	Strzykawka trzyczęściowa LL 20ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnier z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna. opakowanie max. 120 szt.
6.	Strzykawka trzyczęściowa LL 2 ml - 3 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnier z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna (promieniami Gamma lub EO) opakowanie max. 200 szt.
7.	Strzykawka trzyczęściowa LL 5 ml przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,2 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnier z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna (promieniami Gamma lub EO) opakowanie max. 125 szt.
8.	Strzykawka trzyczęściowa LL 10 ml przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,2 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A;

	Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna (promieniami Gamma lub EO); opakowanie max. 100 szt.
10.	Strzykawka do insuliny o pojemności 1ml = U100, bez igły; cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym; wyraźna czytelna skala, trwała niezmywalna; oznaczona w skali 1 ml = 100J.m.; rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki, o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu; pakowana pojedynczo (op. blister pack); opakowanie max. 120 szt. ; sterylizowane EO.
12.	Strzykawka do tuberculinu 1 ml z igłą 25G5/8 – 0,5x16mm, ostrze standard, skala co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Sterylizowana EO. Opakowanie max. 120 szt.
13.	Strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; sterylna, niepirogenna; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala jednostronna przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna skala co 1 ml do 60 ml); wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; Logo producenta i typ strzykawki na cylindrze dla identyfikacji w menu pompy bez opakowania . opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie max. 60 szt.
14.	Strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; do leków światłoczułych; sterylna, niepirogenna; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala jednostronna przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna skala co 1 ml do 60ml); wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; Logo producenta i typ strzykawki na cylindrze dla identyfikacji w menu pompy bez opakowania, opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie max. 60 szt.

1.57. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 3**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-10, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	W poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza strzykawkę 2-częściową z kontrastującym tłokiem w kolorze dowolnym.
2.	W poz. 5-8 Zamawiający dopuszcza strzykawki 3-częściowe luer - lock sterylizowane tlenkiem etylenu.
3.	W poz. 5- Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3-częściową LL 20ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 50 szt.
4.	W poz. 8- Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3-częściową LL 10ml z precyzyjną w podawaniu zarówno dużych jak i małych ilości, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, łatwo wysuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu się tłoka z komory strzykawki, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna, niepirogenna, nietoksyczna, sterylizowana EO pakowana po 100 szt.
5.	W poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza strzykawki w klasie IIa.
6.	W poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza strzykawki z kontrastującym niebieskim tłokiem.
7.	W poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza strzykawki jednorazowego użytku, sterylne , końcówka luer, pakowane pojedynczo, data ważności i nr serii na opakowaniu , końcówka Luer TIP (6%), opis na opakowaniu w języku polskim, wyraźnie oznaczona czarna skala z rozszerzeniem (pojemność nominalna zaznaczona na cylindrze zgodnie z normą ISO 7886-1) ,z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim, minimalna objętość zaiegająca, pierścień zabezpieczający przed wysunięciem się tłoka z cylindra, logo producenta na cylindrze, wykonane z polipropylenu/ polietylenu, bez zawartości PCV, DEHP, latexu, opakowanie: folia blisterowa, op. zbiorcze max. 100 szt.
8.	W poz. 5 Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe LL 20ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu ,gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), opakowanie 100szt.
9.	W poz. 6 Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe LL 3 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu , opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.
10.	W poz. 7 Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe LL 5 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.
11.	W poz. 8 Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe LL 10 5 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia opakowanie 100 szt.

1.58. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 5** poz. 2, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 5- Igły iniekcyjne bezpieczne i kaniule do wkłuć obwodowych

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
2.	Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi (zastawka bezzwrotna). Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta: 22G x 25 mm; 20G x 32 mm; 18G x 32 mm; 18G x 45 mm. opakowanie 50 szt

1.59. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 65**, poprzez dopisanie tiret 3- DOPUSZCZENIA pkt. 1, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3 częściową napełnioną fabrycznie izotonicznym roztworem NaCl o poj. 5 ml, 10 ml, 3 ml spełniającej wszystkie opisane wymogi SIWZ, o całkowitej pojemności cylindra zbliżonej do opisanej tj. Dla poz. 1 (5 ml – całkowita pojemność cylindra około 9 ml) Dla poz. 2 (10 ml - całkowita pojemność cylindra około 14 ml) Dla poz. 3 (3 ml całkowita pojemność cylindra około 8 ml)
----	---

1.60. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 64**, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza strzykawkę do przepłukiwania z izotonicznym roztworem NaCl 0,9 %, jałowych, gotowe do użycia, sterylne wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie bez zawartości celulozy, z listkami ułatwiającymi wygodne otwarcie. Średnica cylindra odpowiadająca strzykawce o pojemności 10 ml. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania, bez gazika.
----	---

1.61. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 51**, poz. 1 i 2 poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza w poz. 2: Rękawice chirurgiczne, bezłateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, wewnątrz polimeryzowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana zapewniająca pewny chwyt. Długość rękawicy min 290 mm, grubość rękawicy na palcu 0,27-0,28 mm, dłoni 0,22mm, mankietcie 0,16 – 0,17 mm, siła zrywu przed starzeniem: min 12,8 N i AQL 0,65. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej w kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 – potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium. Zgodne z EN 420 (zręczność 5), odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 oraz EN 16523-1 : 2015, która zastępuje normę EN 374-3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 16523-1 : 2015, która zastępuje normę EN 374-3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5.
----	---

1.62. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 2** poz. 1-6, poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-3, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	W pozycji nr 5: Zamawiający dopuszcza: igła iniekcyjna ostra (insulinowa); końcówka igły ostrzona z potrójnym ścięciem typu back cut, standard długo ścięte, powierzchnia igły pokryta środkiem poślizgowym - silikonem. Nasadka przezroczysta, pomarańczowa, barwione zgodnie z kodem ISO. Bez lateksu, bez ftalanów, bez PCV i BPA, sterylizowana tlenkiem etylenu, 0,3 x 12,5 mm., opakowanie 100 szt.
2.	W pozycji nr 6: Zamawiający dopuszcza igły 18G 1,2X30MM LUB 1,2X40MM z otworem bocznym.
3.	W pozycji nr 1-5: Zamawiający dopuszcza igły z nasadką i osłonką z polipropylenu.

1.63. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 4** poz. 1,3, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 4- Kraniki odcinające do terapii dożylnych

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Kranik trójdrożny standardowy z obrotową końcówką Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny co 45 stopni identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,2-0,22 ml, pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami; bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny; sterylne; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Pakowane: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max. 100 szt.
3.	Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 10 cm, obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; dopuszcza się kranik z dodatkowym portem do iniekcji w drenie. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowanie: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max. 50 szt.

1.64. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 4** poz. 1,2,3 poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-3, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	W pozycji 1- Zamawiający dopuszcza kranik trójdrożny standardowy z obrotową końcówką Luer Lock z wyraźnym optycznym i wyczuwalnym co 45 stopni identyfikator pozycji otwarty – zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,2-0,26 ml, pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny; sterylne; Sterylizowany tlenkiem etylenu Pakowane: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 100 szt.
2.	W pozycji 2- Zamawiający dopuszcza kranik odcinający do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 7-10 cm, wykonany z poliwęglanu lub poliamidu- tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 2 bary,(wystarczająca do podaży grawitacyjnej i do podaży przez pompy) całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, kranik trójdrożny z bezigłowym dostępem do iniekcji z koreczkiem, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. Opakowanie 50 szt.
3.	W pozycji 3- Zamawiający dopuszcza kranik odcinający do terapii dożylnych z drenem przedłużającym 7-10 cm, wykonany z poliwęglanu lub poliamidu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 2 bary,(wystarczająca do podaży grawitacyjnej i do podaży przez pompy), całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, kranik trójdrożny z bezigłowym dostępem do iniekcji z koreczkiem, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatores położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie. opakowanie 50 szt.

- 1.65. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 147 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 147- Koreczek męski do zabezpieczenia drenu

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Koreczek męski do zabezpieczenia drenu, pakowany pojedynczo lub w listku (5-10 sztuk) do powieszenia. Nasączony 70% alkoholem izopropylowym.

- 1.66. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 13, poz. 5** poprzez dopisanie tiret 2- **DOPUSZCZENIA** pkt. 1, który uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza w pozycji 5: maski tlenowa dla dorosłych do wysokiej koncentracji tlenu, z dwoma zaworami bocznymi, zawór zwrotny zapobiega wydychaniu do worka i zapewnia usuwanie wydychanych gazów, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1000 ml, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z zaciskiem na nos, gumką mocującą, dren tlenowy dł. 2.0m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, pakowane pojedynczo. Koncentracja tlenuO2 do 100%.
----	---

- 1.67. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 39**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 39- Pojemniki na materiał histopatologiczny

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 15 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki z PP.
2.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 15 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe; wykonane z polistyrenu; Szt. 1
3.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj.30 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki z PP.
4.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj.100-120 ml , przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki z PP.
5.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj.200 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki z PP.
6.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj.250-366 ml , PP, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
7.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 500-520 ml , PP, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
8.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 1000-1200 ml , PP, z uchwytem, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
9.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 2300 ml, PP, z uchwytem, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
10.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 3000-3400 ml , PP, z uchwytem, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
11.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 5000 ml-5600 , PP, z uchwytem, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1
12.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 10000-12600 ml , PP, z uchwytem, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1

- 1.68. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 40 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 40- Pojemniki na materiał histopatologiczny napełnione 10% roztworem formaliny

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1	Pojemniki na wycinki chirurgiczne napełnione 10% roztworem formaliny, poj. 35 ml + 9 ml formaliny, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Opakowanie max. 100 szt. Zamawiający dopuszcza pojemnik napełniony 10% roztworem formaliny, o poj. 40 ml.

- 1.69. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 11 poz. 1**, poprzez dopisanie pozycji 1A, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 11- Żele do EKG i USG

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Żel do EKG 500 ml; opakowanie max 20 szt. Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 1 lub 1A.
1A.	Żel do EKG 250 ml; opakowanie max 20 szt. Wykonawca wypełnia w tabeli pozycję 1 lub 1A.

- 1.70. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 24 poz. 6, 10 i 11**, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 24- Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
6.	Dren do ssaka 350-380 cm x 7 mm ; opakowanie max 32 szt.
10.	Worek na wymiociny z żelazem z uchwytem do trzymania w kształcie maski i zamknięciem, wyposażony w skalę pomiarową; poj. 1500-2000 ml ; opakowanie max 100 szt.
11.	Worek na wymiociny bez żelaza z uchwytem do trzymania w kształcie maski i zamknięciem, wyposażony w skalę pomiarową; poj. 1500-2000 ml ; opakowanie max 100 szt.
15.	Łącznik schodkowy, kątowny 90° kompatybilny z kanistrem. Zamawiający dopuszcza łącznik prosty do próżni.

- 1.71. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 27 poz. 6 i 7**, które uzyskują brzmienie:

Pakiet nr 27- Fiksatory do rurek intubacyjnych

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b

6.	Opaska mocująca ręce lub stopy stosowana do samo ochrony pacjentów, 7 cm x 30 cm; 7 cm x 25 cm. Wykonana z miękkiego materiału, zapinana na rzep z zintegrowanym uchwytem do mocowania. Zestaw 2 sztuki z dołączoną tasiemką o długości 150 cm. Możliwość ponownej dezynfekcji i sterylizacji. 1 kmpl; opakowanie max 2 szt. Zamawiający dopuszcza opaski mocujące ręce i stopy przeznaczone dla jednego pacjenta.
7.	Opaska mocująca ręce lub stopy stosowana do samo ochrony pacjentów, 12cm x 30 cm; Wykonana z miękkiego materiału, zapinana na rzep z zintegrowanym uchwytem do mocowania. Zestaw 2 sztuki z dołączoną tasiemką o długości 150 cm. Możliwość ponownej dezynfekcji i sterylizacji. 1 kmpl; opakowanie max 2 szt. Zamawiający dopuszcza opaski mocujące ręce i stopy przeznaczone dla jednego pacjenta.

- 1.72. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 80 poz. 7**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 80- Nieinwazyjne mocowania cewników

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
7.	Podkładka pod rurki tracheostomijne zabezpieczająca przed wyciekami wydzieliny mająca właściwości hamowania krwawienia i przeciwoleżynowe wykonana z hydrofilnej, poliuretanowej pianki w kolorze cielistym z zygzakowatym nacięciem zapobiegającym wysuwaniu się podkładki z pod rurki po jej założeniu; produkt sterylny. Rozmiar 8,2 cm x 9,5; 1op. max. 25szt. Zamawiający dopuszcza podkładkę w rozmiarze 9cm x 10cm x 0,5cm.

- 1.73. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 90 poz. 2**, poprzez przeniesienie pozycji nr 2 do **Pakietu nr 36- Akcesoria do spirometrów firmy abcMED**, jako pozycja nr 7 o treści:

Pakiet nr 36- Akcesoria do spirometrów firmy abcMED

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
7.	Filtr do badania spirometrycznego - jednorazowy (abc Med.) na potrzeby Alergologii -filtr kompatybilny z spirometrem Pneumo /abc Med./ i pneumotachografem Dpp i ustnikiem ,charakteryzujący się filtrowaniem cząsteczek pow 30 nm Filtrem kompatybilnym ze spirometrem firmy abcMED jest filtr oferowany przez producenta spirometru pod nazwą handlową: Filtr do badań spirometrycznych. Kod FS 892. Dane techniczne: <ul style="list-style-type: none"> . Opór przy wdechu: < 0,4 cm H₂O/L/S przy przepływie 1 L/S . Opór przy wydechu: < 0,4 cm H₂O/L/S przy przepływie 1 L/S . Efektywność filtracji: %BFE >=99,999% (Nelson Test Lab) . %VFE >=99,999 % (Nelson Test Lab) . Objętość filtra: 55 mL . Przyłącza: 30 mm - średnica wewnętrzna, 33 mm – średnica zewnętrzna. Otwory stożkowe <ul style="list-style-type: none"> . Jednorazowego użytku. . Bez zawartości lateksu.

Tym samym ulega zmianie nazwa Pakietu nr 90 na: **Pakiet nr 90- Elektrody EKG**

- 1.74. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 172 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 172- Jednorazowa opaska do mocowania noworodkowych czujników pulsoksymetrycznych

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Jednorazowa opaska do mocowania noworodkowych czujników pulsoksymetrycznych, nieprzylepna (bez zastosowania kleju), wykonana z pianki, bez lateksu, miękkie mocowanie na rzep stosowane zarówno na palec, stopę, jak i w każdą kończynę, w kolorze białym. Dostępne rozmiary: Large - długość 125mm szerokość 25mm. Opakowanie 100szt. Zamawiający dopuszcza opaskę dostępną w rozmiarach 4 x 17 cm, 3 x 12 cm, 1,8 x 10 cm, 2,5 x 14 cm

- 1.75. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 85 poz. 1**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 85- Kasetki biopsyjne 1 [PATOMORFOLOGIA]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Kasetki biopsyjne przeznaczone do przeprowadzania bardzo drobnego materiału; Kasetki z zamknięciem na zawias lub wieczko łamane; Wykonane z materiału odpornego na odczynniki stosowane w procesie; Kwadratowe otwory o wymiarach 0,35 x 0,35 mm; Jedna komora wewnętrzna wyraźnie oddzielona od pozostałej części kasetki; Dodatkowe, większe otwory zapewniające swobodny przepływ używanych odczynników; Skośna powierzchnia przedniej części kasetki posiada fakturę pozwalającą na naniesienie kolejnego numeru badania każdą stosowaną techniką; Dostępne w różnych kolorach; Opakowanie max: 500 szt.

- 1.76. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 86 poz. 2**, który uzyskuje brzmienie:

Pakiet nr 86- Kasetki biopsyjne 2 [PATOMORFOLOGIA]

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
2.	Kasetka biopsyjna do przeprowadzania drobnych materiałów z łamanym wieczkiem. Wymiary standardowe (uniwersalne) – dł. x szer. x wys.: 40 mm x 28 mm x 7 mm (±2%). Małe kwadratowe otwory o wymiarach 1 x 1 mm - po 224 otwory na wieczku i podstawie. Kasetka odtłuszczona po procesie produkcyjnym dostępna w minimum 6 różnych kolorach (m.in. biały, niebieski, zielony, żółty i beżowy). Opakowanie max. 500 szt. z podajnikiem. Zamawiający dopuszcza kasetki z otworami 1x1 mm – 216 w podstawie, 224 w przykrywce.

- 1.77. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 8, poz. 6 i 7** poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-2, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	W pozycji nr 6- Zamawiający o dopuszcza cewnik urologiczny Foley'a trójdrożny z balonikiem z plastikową zastawką do napełniania balonu. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji Reszta cech zgodna z SIWZ.
2.	W pozycji nr 7- Zamawiający o dopuszcza, aby cewnik dufour trójdrożny był pokryty hydrożelem dla atraumatycznego wprowadzenia.

- 1.78. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 17,** poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1-2, które uzyskują brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	W poz. 1-7- Zamawiający dopuszcza strzykawki doustne z precyzyjną skalą w mililitrach z oznakowaniem na cylindrze: „For oral use only”- pozostałe parametry bez zmian.
2.	W poz. 2,3,6,7- Zamawiający dopuszcza strzykawki doustne z precyzyjną skalą w mililitrach i łyżeczkach.
3.	W poz. 8- Zamawiający dopuszcza strzykawki insulinowe z wbudowaną igłą bezpieczną z mechanizmem umożliwiającym schowanie igły w cylindrze; z igłą 29 G 0,33 x 12,5 mm.
4.	W poz. 1-7- Zamawiający dopuszcza strzykawki sterylne, pakowane pojedynczo razem z zatyczką zabezpieczającą.

- 1.79. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 126,** poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, które uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza strzykawki sterylne tuberkulinowe 3-częściowe z nakładaną igłą 25G 0,5 x16mm; wykonane z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego tworzywa PP, tłok i korpus strzykawki nie zawiera lateksu, posiadająca blokadę przed przypadkowym, całkowitym wysunięciem tłoka; strzykawka posiadająca podziałkę elementarną 0,01ml, nadruk skali w kolorze czarnym, , minimalna przestrzeń martwa zgodna z normą ISO 7886-1.
----	--

- 1.80. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 140,** poprzez dopisanie tiret 2- DOPUSZCZENIA pkt. 1, które uzyskuje brzmienie:

► **DOPUSZCZENIA:**

1.	Zamawiający dopuszcza filtr neonatologiczny do żywienia pozajelitowego – lipidy o następujących parametrach : Filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm ² , membrana 1,2um wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; zaczas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.
----	--

- 1.81. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 63, poz.1,** poprzez zwiększenie szacunkowej ilości do **200 szt.**
1.82. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 182, poz.1a,** poprzez zwiększenie szacunkowej ilości do **16 opakowań.**

2. Na podstawie art. 12a Prawa zamówień publicznych Zamawiający przedłużył termin składania ofert w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowanych ofertach otrzymanych uzupełnień dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Nowym terminem składania ofert jest **2020-10-15, godzina 10⁰⁰**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **13⁰⁰** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2020-12-13.**

Modyfikacja zostaje dołączona do specyfikacji istotnych warunków zamówienia i stanowi jej integralną część.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Tomasz Miazek

