



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 06.08.2020

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku - nr sprawy 59/PN/2020.**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**1. Pakiet 10 poz. 20,21**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 20 i 21 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

***Odp.: Nie.***

**2. Pakiet 14**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny z pulpy celulozowej o chłonności 800 ml?

***Odp.: Nie.***

**3. Pakiet 10, poz. 1-4; 8-14**

Czy Zamawiający w formularzu cenowym w poz. 1-4, 8-14; w rubryce Liczba j.m. ma na myśli liczbę opakowań po 100 szt, czy liczbę sztuk?

***Odp.: Zamawiający ma na myśli liczbę opakowań po 100 sztuk.***

**4. Pakiet 10, poz. 1-4;**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej Luer z pojedynczą rozszerzoną skalą?

***Odp.: Nie.***

**5. Pakiet 10, poz. 1-4;**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

***Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**6. Pakiet 10, poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?

***Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**7. Pakiet 10, poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

***Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**8. Pakiet 10, poz. 16**

Czy Zamawiający wymaga koreczka do kaniul z trzpieniem poniżej krawędzi koreczka?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**9. Pakiet 10, poz. 18**

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z możliwością podawania lipidów?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**10. Pakiet 47, poz. 4-5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp białej / bursztyn 50 ml bez rozszerzonej skali do 60 ml?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**11. Czy w świetle art. 45 ust. 1 PZP Zamawiający żąda od Wykonawców wpłacenia wadium?**

Zgodnie z art. 45 ust. 1 PZP Zamawiający jest zobligowany do zażądania od Wykonawców wadium w postępowaniach, w których wartość zamówienia jest równa bądź przekracza kwoty określone w Rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 16 grudnia 2019 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (dalej „Rozporządzenie”). W niniejszym przetargu łączna wartość zamówienia przekracza ustalone w Rozporządzeniu progi unijne, co zostało wskazane w Części I Rozdziale 2 punkcie 2 SIWZ.

Aktualna treść SIWZ (Część I, Rozdział 11) nie zawiera informacji o wadium. Wydaje się, że dla zapewnienia równej i uczciwej konkurencji oraz zapewnienia zgodności z wymogami art. 45 ust. 1 PZP, taki wymóg powinien być sformułowany.

**Odp.: Patrz art. 15va ust 2 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 roku o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, Dz. U. poz. 1086**

**12. Pakiet 9, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH12?

**Odp.: Tak.**

**13. Pakiet 9, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści sondę w rozmiarze CH20?

**Odp.: Tak.**

**14. Pakiet 9, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 3112 opakowań?

**Odp.: Tak.**

**15. Pakiet 10, pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą rozszerzoną skalą, kryzą zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem i tłokiem z przewężeniami?

**Odp.: Nie.**

**16. Pakiet 10, pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową z pojedynczą skalą? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

**Odp.: Nie.**

17. Pakiet 10, pozycja 20  
Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 21G o głębokości nakłucia 2,4 mm dedykowany dla mężczyzn?  
**Odp.: Tak.**
18. Pakiet 10, pozycja 21  
Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23G o głębokości nakłucia 1,8 mm dedykowany dla kobiet i dzieci?  
**Odp.: Tak.**
19. Pakiet 13, pozycja 3  
Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek w opakowaniu a'300 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 194 opakowania?  
**Odp.: Tak.**
20. Pakiet 13, pozycja 7  
Czy Zamawiający dopuści zaciskacz o długości 53mm i szerokości 10mm?  
**Odp.: Tak.**
21. Pakiet 13, pozycja 7  
Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz?  
**Odp.: Tak.**
22. Pakiet 13, pozycja 8-9  
Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH4 i CH5?  
**Odp.: Tak.**
23. Pakiet 13, pozycja 12  
Czy Zamawiający dopuści stazę zapakowaną w woreczek foliowy w kartoniku?  
**Odp.: Tak.**
24. Pakiet 13, pozycja 15  
Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 30 opakowań?  
**Odp.: Tak.**
25. Pakiet 14, 17, 26  
Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?  
**Odp.: Nie.**
26. Pakiet 14  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z podkładem o chłonności 789ml?  
**Odp.: Nie.**
27. Pakiet 14  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z szpatułką plastikową 15cm?  
**Odp.: Tak.**
28. Pakiet 14  
Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w opakowanie typu torebka papierowo foliowa, w miejscu otwarcia ze grzewcem prostym?  
**Odp.: Tak.**

29. Pakiet 17  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 50x75cm zamiast serwety 45x75cm?  
**Odp.: Tak.**
30. Pakiet 17  
Czy Zamawiający dopuści żel poślizgowy dodawany do zestawu osobno?  
**Odp.: Nie.**
31. Pakiet 17  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z 2 ampułkami wody sterylnej 10ml?  
**Odp.: Tak.**
32. Pakiet 17  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z dodatkową plastikową nerką?  
**Odp.: Tak.**
33. Pakiet 23, pozycja 1  
Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników w rozmiarze od CH6 do CH10?  
**Odp.: Tak.**
34. Pakiet 23, pozycja 3  
Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników w rozmiarze od CH6 do CH24?  
**Odp.: Tak.**
35. Pakiet 23, pozycja 9-10  
Czy Zamawiający dopuści zamiast skalowania - 3 znaczniki głębokości umieszczone na drenie?  
**Odp.: Nie.**
36. Pakiet 23, pozycja 16  
Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 10700 opakowań?  
**Odp.: Tak.**
37. Pakiet 23, pozycja 19  
Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH6 o długości 600mm?  
**Odp.: Tak.**
38. Pakiet 23, pozycja 20-21  
Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 600mm?  
**Odp.: Tak.**
39. Pakiet 26  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z pensetą plastikową 13cm?  
**Odp.: Tak.**
40. Pakiet 26  
Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 50x75cm zamiast 45x75cm?  
**Odp.: Tak.**
41. Pakiet 26  
Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w zestawie bez opakowania jednostkowego?  
**Odp.: Nie.**

42. Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści igły w zestawie bez opakowania jednostkowego?

**Odp.: Nie.**

43. Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści igłotrzymacz mayo-hegar 15 cm?

**Odp.: Nie.**

44. Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu typu folia-papier z dodatkowo dołączonymi do zestawu plastikowym pojemnikiem 120 ml oraz plastikową nerką?

**Odp.: Tak.**

45. Pakiet 41, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ochraniaczy w rozmiarze 41x15cm i gramaturze materiału PE + PP 58g/m<sup>2</sup>, antypoślizgowe, na stawce VAT 23%, pozostałe parametry jak w SIWZ?



**Odp.: Nie.**

46. Pakiet 41, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ochraniaczy na obuwiu wykonanych z włókniny polipropylenowej w kolorze niebieskim, o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>, z warstwą antypoślizgową na spodzie wykonaną z dwutlenku tytanu, lateksu i rozcieńczalnika, rozmiar 38x17cm?



**Odp.: Tak.**

47. Pakiet 41, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek z włókniny polipropylenowej, pozostałe parametry jak w SIWZ?

**Odp.: Tak.**

48. Pakiet 41, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odp.: Tak.**

49. Pakiet 41, pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu 50cm x 50m z perforacją co 37,5cm, dwuwarstwowego o gramaturze 34g/m<sup>2</sup>, dostępnego w kolorze białym?

**Odp.: Tak.**

50. Pakiet 41, pozycja 10  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu 50cm x 50m podfoliowanego (folia 10g/m<sup>2</sup>), wykonanego z celulozy 23g/m<sup>2</sup>, o perforacji 38cm, dostępnego w kolorze białym i niebieskim?  
**Odp.: Tak.**
51. Pakiet 41, pozycja 10  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu 50cm x 50m podfoliowanego (folia PE o grubości 0,015-0,017mm), wykonanego z celulozy 18g/m<sup>2</sup>, o perforacji 50cm, dostępnego w kolorze białym, niebieskim, zielonym?  
**Odp.: Nie.**
52. Pakiet 41, pozycja 15  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego grubego w rozmiarze ok. 810mmx1130mm i grubości 0,045mm?  
**Odp.: Nie.**
53. Pakiet 41, pozycja 15  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego grubego w rozmiarze ok. 710mmx1160mm i grubości 0,030mm?  
**Odp.: Nie.**
54. Pakiet 41, pozycja 16  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszuli z miękkiej włókniny SMS w kolorze niebieskim, pozostałe parametry jak w SIWZ?  
**Odp.: Tak.**
55. Pakiet 41, pozycja 16  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszuli w rozmiarze uniwersalnym?  
**Odp.: Tak.**
56. Pakiet 41, pozycja 16  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszuli z włókniny polipropylenowej w rozmiarze uniwersalnym, w kolorze granatowym, pozostałe parametry jak w SIWZ?  
**Odp.: Nie.**
57. Pakiet 42, pozycja 1  
Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelką wyposażony w ostry kolec biorczy, szczelną zatyczkę samozatrząskową zamykającą łącznik, ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym poprzez zastosowanie filtra powietrza 1,2 µm, pasujący do standardowych złączy luer oraz luer-lock?  
**Odp.: Dopuszcza pod warunkiem odpowiedniej grubości kolca pasującym do butelek typu KabiPack.**
58. Czy zamawiający wymaga we wszystkich pozycjach siatki monofilamentowej, polipropylen, o wielkość porów: 2x2,4mm, z możliwością dopasowania siatki do ściany brzucha poprzez przycinanie siatki bez efektu strzępienia? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
59. dotyczy część nr 10, poz. 1-4  
Czy Zamawiający w części nr 10 poz. 1-4 wymaga trzon tłoka prosty na całej długości cylindra zwężony na końcu ?  
**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

60. **Dotyczy część nr 10, poz. 1-4**

Czy Zamawiający w części nr 10 poz. 1-4 dopuści pojedynczą rozszerzoną skalę?

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

61. **Dotyczy część nr 10, poz. 6,7,15,16**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50ml powszechnie stosowaną firmy Margomed?

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

62. **Część 11, poz.1-2**

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

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

63. **Część 11, poz.2**

Czy zamawiający oczekuje szczoteczki typu cytobraszkę – typu prostego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

64. **Część 13, poz. 1-4**

Czy zamawiający oczekuje wyrobów z pulpy celulozowej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

65. **Część 13, poz.10-11**

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

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

66. **Część 13, poz. 10-11**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

67. **Część 13 poz.12**

Czy zamawiający wymaga stazy automatycznej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści staze w opakowaniu foliowym?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza stazę jak na zdjęciu poniżej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**



68. **Część 13 poz 13**

Czy Zamawiający dopuszcza stazę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. Pakowaną

w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolc z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

69. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 1 szt. =1 rolkę po 25 szt. odcinków?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

70. Część 13, poz. 15

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

71. Część 24, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

**Odp.: Tak.**

72. Dotyczy Część nr 41 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty włókninowe (gramatura min. 30g/m<sup>2</sup>)?

Ochraniacze włókninowe antypoślizgowe obecnie są bardzo trudno dostępne.

**Odp.: Tak.**

73. Dotyczy Część nr 41 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści foliowe ochraniacze na buty? Ochraniacze włókninowe antypoślizgowe obecnie są bardzo trudno dostępne.

**Odp.: Tak.**

74. Dotyczy Część nr 41 Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny PP o gramaturze 45g/m<sup>2</sup>?

**Odp.: Tak.**

75. Dotyczy Część nr 41 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło nieprzemakalne o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup>?

**Odp.: Tak.**

76. Dotyczy Część nr 41 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku w rolce 0,5m\*50m wykonane z celulozy 2x min. 17g/m<sup>2</sup>, perforacja co 38cm, celulozowe, 2-warstwowe o gramaturze 2x min. 17g/m<sup>2</sup>, kolor biały?

**Odp.: Tak.**

77. Dotyczy Część nr 41 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku w rolce 0,5m\*50m podfoliowane, wykonane z papieru (pulpa celulozowa), perforacja co 50cm, laminowane folią, kolor biały, zielony, niebieski, gramatura min. 27 g/m<sup>2</sup>

**Odp.: Tak.**

78. Dotyczy Część nr 41 poz. 11

Czy Zamawiający ma na myśli majtki typu figi z otworem, czy spodenki typu bokserki z otworem?

**Odp.: Typu bokserki z otworem.**

79. Dotyczy Część nr 41 poz. 12

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do oddzielnego pakietu?

**Odp.: Nie.**



80. Dotyczy Część nr 41 poz. 12  
Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?  
**Odp.: Tak.**
81. Dotyczy Część nr 41 poz. 15  
Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy gruby zakładany na szyję, wiązany z tyłu 100cmx150cm x 0,04mm?  
**Odp.: Tak.**
82. Dotyczy Część nr 41 poz. 16  
Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze białym? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.  
**Odp.: Tak.**
83. Dotyczy Część nr 41 poz. 16  
Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z włókniny polipropylenowej w jednym kolorze – zielonym lub niebieskim?  
**Odp.: Tak.**
84. Dotyczy Część nr 41 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarze uniwersalnym odpowiadające rozmiarowi L/XL?  
**Odp.: Tak.**
85. Pytanie Dostawy  
Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający w przypadku zamówienia dużej ilości towaru ma możliwość odbioru towaru na paletach?  
**Odp.: Tak.**
86. Pytanie do Umowy  
Zwracamy się z zapytaniem, czy jest możliwość dopisania do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego?  
**Odp.: Tak.**
87. **Część nr 5**  
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatek do leczenia przepuklin o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, grubość siatki ok. 0,42mm, powierzchnia porów min. 4mm<sup>2</sup>, o bardzo dużej, porównywalnej z odpornościami siatek o gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, odporności na zrywanie ok 180N? Siatki te są wykorzystywane w wielu pomorskich szpitalach do leczenia przepuklin małych i średnich (średnica wrót do 10 cm) oraz dużych (średnica wrót powyżej 10 cm).  
**Odp.: Tak.**
88. **Część nr 14**  
Czy na potwierdzenie spełniania wymogu chłonności podkładu Zamawiający oczekuje dostarczenia przez oferenta karty danych technicznych producenta podkładu chłonnego?  
**Odp.: Dokumenty zgodnie z SIWZ.**
89. **Część nr 17**  
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jałowych zestawów do cewnikowania pęcherza moczowego, o składzie:

Serweta z laminatu	50x60cm	1
Serweta z laminatu z otworem 5 cm i rozcięciem	50x60cm;Ø5cm	1
Rękawice nitrylowe	M	2
Tupfer kula 17N	20x20cm	5
Kompresy z gazy, 17N, 8W	7,5x7,5cm	8
Pęseta plastikowa	13 cm	1
Pean plastikowy	14 cm (+/-0,3)	1

Pojemnik plastikowy	125 ml	1
Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną	10 ml	1
Strzykawka wypełniona lubrykantem	6 ml	1

**Odp.: Tak.**

**90. Część nr 26**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jałowych zestawów do wkłucia centralnego, stosowanych przez wiele szpitali, zawierający:

10 x kompresy gazowe 17n8w 7,5 cm x 7,5 cm
10 x tampony gazowe średniej wielkości,
1 x kleszczyki metalowe do igły 13 cm,
1 x penseta plastikowa anatomiczna zielona 13 cm,
1 x serweta barierowa, włókninowa, nieprzylepna 45 cm x 75 cm
1 x serweta barierowa, włókninowa 45 cm x 75 cm, z otworem 8 cm przylepnym
1 STRZYKAWKA PLAST 2CZ 10ML, opakowana,
1 STRZYKAWKA PLAST 2CZ 20ML
1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18 G, opakowana,
1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21 G, opakowana,
1 x ostrze do skalpela nr 11, opakowane,

**Odp.: Tak.**

**Dot. wzoru umowy:**

91. Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „2% niezrealizowanej wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „1% niezrealizowanej wartości umowy”?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

92. Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 ust. 2-4 wzoru umowy kara umowna została obniżona do wysokości 0,1% wartości zamówionej partii?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

93. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 3 ust. 1 pkt. 2).

**Odp.: Zgodnie z SIWZ, wzór umowy depozytu stanowi Część III IDW.**

94. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz dodanie do 5-cio dniowego terminu wymiany zapisu „od dnia uznania reklamacji”.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

95. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3, 4, 5:

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) albo godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii towaru.**
- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej partii towaru.**
- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanej partii towaru.**

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 50 zł netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w utworzeniu lub uzupełnieniu banku - dotyczy części nr 36, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto opóźnionego w utworzeniu/ uzupełnieniu banku.**

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**96. Pakiet 27 poz. 1 i 7:**

Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, dopuści zestaw do cewnikowania żył centralnych dla dzieci 2-światłowy, o parametrach świateł:

- 4F 22/22G, długość 8, 13 lub 20 cm

- 5F 18/20G, długość 8, 13 lub 20 cm

(pozostałe parametry zgodnie z SIWZ) do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp.: Tak.**

**97. Pakiet 30 poz. 1:**

Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę elastomerową uznanego producenta, o parametrach: nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, czas infuzji 48 h przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml (nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 54 h, maksymalna objętość do 295 ml) Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas (T) przy nominalnej prędkości przepływu (P). Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w **zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu:**

- przezroczysty zbiornik wewnętrzny z elastomerowej membrany, o eliptycznym kształcie pozbawionym krawędzi (małe, wygodne rozmiary pompy), z dodatkowym zewnętrznym płaszczem ochronnym PCV zapewniającego możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz jednocześnie ochronę zbiornika elastomerowego i szczelność systemu w razie wycieku ze zbiornika, z wewnętrznym rdzeniem ślizgowym dla osiowego rozszerzania się membrany podczas wypełniania, i równomiernego kurczenia podczas opróżniania
- port dostrzyknięć typu luer-lock z zastawką bezzwrotną, umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu, zabezpieczony przed przypadkową kontaminacją koreczkiem luer-lock oraz dodatkowym kapturkiem zamykanym zatrzaskowo
- dren o trójkątnym przekroju, odporny na zaginanie z zaciskiem zatrzaskowym, wyposażony w filtr cząsteczkowy 1,2 um z możliwością odpowietrzenia układu (redukcja ryzyka zatoru powietrznego) oraz wbudowany regulator prędkości przepływu (flow restrictor)
- nie zawiera DEHP ani lateksu
- urządzenie pakowane jest pojedynczo, jest jałowe i apirogenne

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

98. Część nr 25 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia, który działa dokładnie tak samo jak dwa pełne pierścienie.

**Odp.: Tak.**

99. Część nr 25 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga oznaczenia rozmiaru na łączniku 15mm celem lepszej identyfikacji?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

100. Część 25 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga oznaczenia rozmiaru w minimum 4 miejscach, w tym na łączniku 15mm i na baloniku kontrolnym?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

101. Część 25 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga rurek beztalanowych?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

102. Część nr 46 poz. 1-3. Czy Zamawiający dopuści dren jak w opisie o średnicy 25CH (różnica wynosi zaledwie 0,3mm, czyli w granicach tolerancji produkcyjnej zgodnie z normami).

**Odp.: Nie.**

103. Część nr 46 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści dren jak w opisie o średnicy 25CH (różnica wynosi zaledwie 0,3mm, czyli w granicach tolerancji produkcyjnej zgodnie z normami) oraz 30CH?

*Odp.: Nie.*

104. **Część 24 Pozycja 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie nebulizatorów i masek mikrobiologicznie czystych

*Odp.: Zamawiający dopuszcza.*

105. **Pytanie 2 Część 44 Pozycja 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie zestawów do odsysania walidowanych na 72 godziny, dostępnych w rozmiarach 10, 12,14, 16, o długości 54 cm do rurek intubacyjnych i 30,5 cm do tracheostomijnych, kodowanych kolorem, z rozmiarem naniesionym na cewniku, z zastawką umożliwiającą przeprowadzenie bronchoskopii bez rozłączania elementów zestawów, z portem do przepłukiwania zestawu, podwójnie obrotowym łącznikiem, oraz o wydzielenie Pozycji 2 jako odrębnej części postępowania

*Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

106. **dotyczy załącznika nr 2 Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w części 28 poz. 1-5 i 7 kaniulę dożylną sterylną, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego polietetanu nowej generacji (badania kliniczne). Hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. Pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawka bezzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi, elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie, widoczne w rtg dzięki 6 paskom cieniującym:

1. 16Gx1,8mm x dł.45mm x przepływ 236ml/min (szary)
2. 17Gx1,5mm x dł.45mm x przepływ 133ml/min (biały)
3. 18Gx1,3mm x dł.45mm x przepływ 103ml/min (zielony)
4. 18Gx1,3mm x dł.32mm x przepływ 103ml/min (zielony)
5. 20Gx1,1mm x dł.32mm x przepływ 67ml/min (różowy)
7. 22Gx0,9mm x dł. 25mm x przepływ 42ml/min (niebieski)

*Odp.: Tak.*

107. Czy Zamawiający dopuści w Części 28 w poz. 6 kaniulę bezpieczna, bez portu górnego z biokompatybilnego poliuretanu, wysoka odporność na zaginanie, wysoka biokompatybilność, redukuje częstotliwość zachorowań na zakrzepowe zapalenie żył, 6 wtopionych pasków radiocieniujących, igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, kompatybilna z MRI, igła z otworem przy ostrzu ; który potwierdza umieszczenie kaniuli w zyle (24-20G), Podzielna membrana minimalizuje ryzyko rozprysku krwi i wycieku krwi z nasadki cewnika, otwierana przy pierwszym podłączeniu męskiej końcówki Luer, wyposażona w filtr hydrofobowy, mechanizm zabezpieczający z przyciskiem aktywującym automatyczne chowanie igły, igła całkowicie chowa się w osłonce, chroniąc przed zakłuciem i rozprysnięciem krwi 20 G 1,04-1,12mm x 25 mm, przepływ 63 ml/min. (różowy)?

*Odp.: Tak.*

108. Czy Zamawiający dopuści w części 28 poz. 8 zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,10 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

*Odp.: Tak.*

109. Czy w związku z wycofywaniem z produkcji kaniuli noworodkowej, pediatrycznej wykonanej z PTFE (teflon), Zamawiający wymaga w części nr 28 poz. 9 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych wykonanej z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). W następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

**Odp.: Tak.**

110. Czy w związku z wycofywaniem z produkcji kaniuli noworodkowej, pediatrycznej wykonanej z PTFE (teflon), Zamawiający wymaga w części 28 poz. 10 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych wykonanej z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). W następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

**Odp.: Tak.**

111. Czy Zamawiający dopuści w części 28 poz. 11-16 kaniula dożylną, bezpieczną, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (badania kliniczne). Hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawką bezwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie, dzięki 6 paskom cieniującym widoczne w rtg. Konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń. Posiadające plastikową osłonkę z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły.

11. 16Gx 1,8mm x dł. 45x przepływ 236ml/min (szary)

12. 17Gx 1,5mm x dł. 45x przepływ 133ml/min (biały)

13. 18Gx 1,3mm x dł. 45x przepływ 103ml/min (zielony)

14. 20Gx 1,1mm x dł. 32x przepływ 67ml/min (różowy)

15. 22Gx 0,9mm x dł. 25x przepływ 42ml/min (niebieski)

16. 18Gx 1,3mm x dł. 32x przepływ 103ml/min (zielony)

**Odp.: Tak.**

112. Czy Zamawiający dopuści w części 28 poz. 17 kaniulę bezpieczną, bez portu górnego, z biokompatybilnego poliuretanu, wysoka odporność na zginanie, wysoka biokompatybilność, redukuje częstotliwość zachorowań na zakrzepowe zapalenie żył, 6 wtopionych pasków radiocieniujących, igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, kompatybilna z MRI, igła z otworem przy ostrzu, który potwierdza umieszczenie kaniuli w żyłę (24-20G), Podzielna membrana minimalizuje ryzyko rozprysku krwi i wycieku krwi z nasadki cewnika, otwierana przy pierwszym podłączeniu męskiej końcówki Luer, wyposażona w filtr hydrofobowy, mechanizm zabezpieczający z przyciskiem aktywującym automatyczne chowanie

igły, igła całkowicie chowa się w osłonce, chroniąc przed zakłuciem i rozprysnięciem krwi 20 G 1,04-1,12mm x 25 mm, przepływ 63 ml/min. (różowy)?

**Odp.: Tak.**

113. Czy Zamawiający dopuści w części 28 poz. 18 igłę 25G 1" 05x25 mm?

**Odp.: Tak.**

114. **Dotyczy załącznika nr 2 Formularz asortymentowo-cenowy do Części 29:**

Czy Zamawiający wymaga w części 29, by oferowane strzykawki zawierały suchą, napyloną, zbalansowaną wapniem heparynę litową ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by oferowane strzykawki miały objętość maksymalną 3 ml, oraz rekomendowaną objętość pobrania 1,6 ml ?

**Odp.: Nie.**

116. **Pakiet Nr 17:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cewnikowania pęcherza składającego się z cewnika typu pigtail CH 8, 11,14 długości 40cm(CH8) i 45cm (CH11 i 14) wykonanego z poliuretanu, rozrywalnego trokara 12cm, odpowiednio CH 9,12 i 15, silikonowej tulejki do mocowania cewnika, zacisku i 2l worka na mocz.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

117. **Pakiet Nr 17:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw do cewnikowania pęcherza zawierał 2-litrowy worek na mocz i silikonową tulejkę do mocowania cewnika?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

118. **Pakiet Nr 23 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości min. 330mm dla rozm. CH 4-5, z uwagi na fakt, iż jest to optymalna długość cewnika dla pacjentów wymagających w/w rozmiaru cewnika.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

119. **Pakiet Nr 23 poz. 1:** Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

120. **Pakiet Nr 23 poz. 1:**

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

121. **Pakiet Nr 23 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

122. **Pakiet Nr 23 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarach CH12-CH-20.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**123. Pakiet Nr 23 poz. 3:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła pomyłka i Zamawiający oczekuje cewników typu Nelaton wykonanych z PCV w rozmiarach CH6-CH24?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**124. Pakiet Nr 23 poz. 9-13:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje cewnika do karmienia skalowanego co 1 cm, wykonanego z materiału niezawierającego ftalanów, z możliwością stosowania do 4 tygodni, potwierdzoną na oryginalnym opakowaniu przez producenta?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**125. Pakiet Nr 23 poz. 19-21:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do kontrolowanego odsysania o długości roboczej min. 325 mm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**126. Pakiet Nr 23 poz. 19-21:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z jednym otworem centralnym i dwoma otworami naprzeciwległymi, pozwalającymi na właściwe odsysanie, a jednocześnie eliminującymi możliwość zablokowania cewnika.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**127. Pakiet Nr 23 poz. 19-21:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik do kontrolowanego odsysania ma posiadać przezroczysty łącznik, który umożliwi optyczną kontrolę barwy odsysanej wydzieliny?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**128. Pakiet Nr 24 poz. 1, 2:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawów do nebulizacji z maską aerzolową, z drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym 2.1 cm i sztywnym złączu standardowym dedykowanym do nebulizacji, biologicznie czystych?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**129. Pakiet Nr 24 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby sztywne złącze do nebulizatora ma być kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**130. Pakiet Nr 24 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy nebulizator do podawania leku ma posiadać antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21  $\mu\text{m}$  (+/- 0,07  $\mu\text{m}$ ), frakcja respirabilna (cząsteczki <5  $\mu\text{m}$ ) - 79,7% (+/- 1,7%),

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**131. Pakiet Nr 24 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nebulizator ma posiadać parametry potwierdzone w badaniach producenta?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza aby oferowany nebulizator posiadał parametry potwierdzone w badaniach producenta.**

132. Pakiet Nr 30

Czy Zamawiający dopuści przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza na lini przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.
- Nominalna prędkość infuzji: 5 ml/godz. nominalna objętość: 275 ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml.

**Odp.: Nie.**

133. Pakiet Nr 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spika do aspiracji z pojemników zbiorczych z filtrem odpowietrzeniowy 0,1 mikrona, zatyczką samodomykającą w kolorze zielonym, bez zastawki.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z butelkami KabiPack.**

134. Pakiet Nr 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spika do aspiracji z pojemników zbiorczych z filtrem odpowietrzeniowy 0,2 mikrona, port dostępu bez zastawki, luer lock zabezpieczony koreczkiem domykanym manualnie.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z butelkami KabiPack.**

135. Pakiet Nr 44 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie i użytkowo rozwiązania:

- cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do użytku wielodobowego na 72h: łącznik Y na 7 dni + Rękaw
- samodomykająca się, bezobsługowa, dwudzielna zastawka umożliwiająca oddzielenie cewnika od dróg oddechowych pacjenta (od łącznika) i przeprowadzenie bronchofiberoskopii bez przerywania wentylacji
- mocny, przezroczysty rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz
- zawór jednokierunkowy portu do przepłukiwania cewnika
- kodowanie rozmiaru cewnika kolorem wg ISO - na zaworze ssącym, rozmiar podany na cewniku
- rozmiary cewników 10-16 do rurek intubacyjnych 7,5 – 10, długość cewnika 540 mm
- rozmiary cewników 12,14 do rurek tracheostomijnych, długość cewnika 340 mm

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

136. Pakiet Nr 44 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie i użytkowo rozwiązania:

- cewnik wymienny podczas pracy respiratora (Rękaw) bez konieczności odłączania urządzenia od systemu (kompatybilne z poz. 1.)
- rozmiary cewników 10-16 do rurek intubacyjnych 7,5 – 10, długość cewnika 540 mm
- rozmiary cewników 12,14 do rurek tracheostomijnych, długość cewnika 340 mm

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



137. Pakiet Nr 46 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kompatybilny z pozycją 5 dren o średnicy 35 CH spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

***Odp.: Tak.***

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 06.08.2020 r.**

KIEROWNIK  
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych  
  
Piotr Feszak

