



Warszawa, 29 listopada 2019 roku

A/ZP/SZP.261-99/19

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.261-99/19 na:

**„Dostawę specjalistycznego drobnego sprzętu medycznego”**

### **Pytanie nr 1 – dot. części 11 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych o masie ciała powyżej 30kg, dla jednego pacjenta, maksymalna objętości worka 1800 ml, objętości oddechowej 1060 ml, zastawka bezpieczeństwa 60 cm H<sub>2</sub>O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. W zestawie z jednorazową maską twarzową nr 5 z mankietem dla dorosłych, dren tlenowy?

### **Odpowiedź nr 1**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązania.**

### **Pytanie nr 2 – dot. części 11 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dzieci o masie ciała 7- 30kg, dla jednego pacjenta, maksymalna objętości worka 550 ml, objętości oddechowej 320 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H<sub>2</sub>O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. W zestawie z jednorazową maską twarzową nr 2 z mankietem dla dorosłych, dren tlenowy?

### **Odpowiedź nr 2**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

### **Pytanie nr 3 – dot. części 11 poz. 3-4:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków i mały dzieci o masie ciała poniżej 7kg, maksymalna objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H<sub>2</sub>O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzową z mankietem nr 0 lub 1 (do wyboru przez Zamawiającego)?

### **Odpowiedź nr 3**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

### **Pytanie nr 4 – dot. części 11 poz. 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

### **Odpowiedź nr 4**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 5 – dot. części 3 poz. 8-9:**

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 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?

**Odpowiedź nr 5**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 6 – dot. części 4 poz. 3:**

Czy zamawiający dopuści zaciskacze sterylne?

**Odpowiedź nr 6**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 7 – dot. części 4 poz. 4:**

Czy zamawiający wydzieli poz.4 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?

**Odpowiedź nr 7**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 8 – dot. części 8 poz. 2:**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą 50(60) ml?

**Odpowiedź nr 8**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 9 – dot. części 8 poz. 2:**

Czy zamawiający wydzieli poz.2 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?

**Odpowiedź nr 9**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 10 – dot. części 10 poz. 4-6:**

Czy zamawiający wydzieli poz.4-6 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?

**Odpowiedź nr 10**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 11 – dot. części 10 poz. 4:**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź nr 11**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 12 – dot. części 10 poz. 4:**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź nr 12**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 13 – dot. części 10 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź nr 13**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania, pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 14 – dot. części 10 poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź nr 14**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 15 – dot. części 10 poz. 5-6:**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź nr 15**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 16 – dot. części 10 poz. 5-6:**

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

**Odpowiedź nr 16**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 17 – dot. części 10:**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy, bez ftalanów, jałowy, bez worka, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik

LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź nr 17**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 18 – dot. części 2 poz. 1:**

W związku na kryterium 100% cena zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania portów naczyniowych o niewielkich (MILIMETROWYCH) różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności:

Pozycja 1

Port z tworzywa (korpus z polloksymetylenu, wbudowany tytanowy kontener), wysokość portu 8,9 zamiast max. 8,7 mm (mikroport), średnica membrany max. 8,5 zamiast 8,00 mm, cewnik silikonowy o śr. zewn. 1,7 zamiast 1,65 mm, śr. wewn. 0,8 zamiast 0,65 mm, długości 500 zamiast 600 mm do introduktora 5 F; introduktor w komplecie; w opakowaniu pierścieni zabezp. widoczne w rtg i zestaw wprowadzający.

**Odpowiedź nr 18**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu naczyniowego o przedstawionych parametrach technicznych; Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania pierścienia zabezpieczającego w ilości 1 szt. – Zamawiający w zakresie pierścieni zabezpieczających pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ tj. w ilości 2 szt.**

**Pytanie nr 19 – dot. części 2 poz. 2:**

Port z tworzywa (korpus z polloksymetylenu, wbudowany tytanowy kontener), wysokość portu 10,4 zamiast max. 10,1 mm (low profile), średnica membrany max. 10,5 mm, cewnik silikonowy o śr. zewn. 2,2 zamiast 2,16 mm, śr. wewn. 1,05 zamiast 1,02 mm, długości 500 zamiast 600 mm do introduktora 7 F; introduktor w komplecie; w opakowaniu pierścieni zabezp. widoczne w rtg i zestaw wprowadzający.

**Odpowiedź nr 19**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu naczyniowego o przedstawionych parametrach technicznych; Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania pierścienia zabezpieczającego w ilości 1 szt. – Zamawiający w zakresie pierścieni zabezpieczających pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ tj. w ilości 2 szt.**

**Pytanie nr 20 - dot. części 2 poz. 3:**

Port z tworzywa (korpus z polloksymetylenu, wbudowany tytanowy kontener), wysokość portu max. 10,4 zamiast 10,1 mm (low profile), średnica membrany max. 10,04 zamiast 10,5 mm, cewnik silikonowy o śr. zewn. 2,2 zamiast 2,40 mm, śr. wewn. 1,20 mm, długości 500 zamiast 600 mm do introduktora 8 F; introduktor w komplecie; w opakowaniu pierścieni zabezp. widoczne w rtg i zestaw wprowadzający.

**Odpowiedź nr 20**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu naczyniowego o przedstawionych parametrach technicznych; Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania pierścienia zabezpieczającego w ilości 1 szt. – Zamawiający w zakresie pierścieni zabezpieczających pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ tj. w ilości 2 szt.**

**Pytanie nr 21 - dot. części 2 poz. 5:**

igły do portów naczyniowych ze szlifem Hubera, do wlewów długoterminowych, z drenem o dł. 20 cm, zaciskiem do przerywania infuzji i , z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym zakłuciem, zabezpieczenie na całej długości igły. Zabezpieczenie igły sygnalizowane wyraźnym "kliknięciem". Igła automatycznie utrzymująca dodatkowo ciśnienie wewnątrz portu przy jej usuwaniu. Grubość igły 19G, 20G, 22G; grubość igły oznaczona kolorem. Długość igły 15 mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm do wyboru przez Zamawiającego. Możliwość pozostawienia igły w porcie przez 7 dni.

**Odpowiedź nr 21****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 22 - dot. części 2:**

W przypadku negatywnej odpowiedzi o dopuszczeniu ofert konkurencyjnych, prosimy o informacje czym Zamawiający kierował się podejmując taką decyzję, tym bardziej, że parametr 100 % cena nie powinien zawierać opisów utrudniających w postępowaniu porównanie cenowe w oparciu o oferty złożone przez innych oferentów. a w przedmiotowym postępowaniu zaoferowano produkty o parametrach funkcjonalnych odpowiadających wymaganiom Zamawiającego. Rozwiązania techniczne w nich zastosowane posiadają te same walory funkcjonalne i użytkowe, co produkty opisane SIWZ, Minimalna różnica niektórych parametrów na poziomie wymaganym przez Zamawiającego ma drugorzędne znaczenie dla zachowania walorów użytkowych, tym bardziej, iż zaoferowany produkt stosowany jest w innych ośrodkach referencyjnych w kraju i zagranicą i stwarza możliwość dobrego zarządzania środkami publicznymi.

**Odpowiedź nr 22****Nie dotyczy.****Pytanie nr 23 - dot. części 5 poz. 3:**

Czy Zamawiający w zad 5 poz 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Cewniki Foley'a sterylne, podwójnie pakowane folia-papier, posiadające szczelną zastawkę w porcie do napełniania balonu; z balonem 3ml, z lateksu silikonowanego; rozm.: CH6, CH8, CH10 znanego amerykańskiego producenta?

**Odpowiedź nr 23****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 24 - dot. części 5 poz. 4:**

Czy Zamawiający w zad 5 poz 4 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Cewniki Foley'a sterylne, podwójnie pakowane folia-papier, posiadające szczelną zastawkę w porcie do napełniania balonu; z balonem 5-10ml, rozm.: CH12 oraz z balonem 5-15Ch rozm. CH16, CH18, CH20, CH22, CH24, CH26 CH14 z lateksu silikonowanego?

**Odpowiedź nr 24****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 25 - dot. części 4 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz do pępowiny?

**Odpowiedź nr 25****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 26 - dot. części nr 4 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do godzinowej zbiórki moczu z komora pomiarową 500ml skalowaną co 1 ml od 3ml od 40 ml co 5 ml od 40 do 100ml, co 10ml od 100 do 500ml?

**Odpowiedź nr 26****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 27 - dot. części 5 poz. 3-4:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie; wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier?

**Odpowiedź nr 27****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 28 - dot. części 5 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a w rozmiarze CH 6 z balonem o pojemności 3ml, pozostałe rozmiary zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź nr 28**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 29 - dot. części 6 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści sondy do karmienia o długości 50cm dla wszystkich rozmiarów?

**Odpowiedź nr 29**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania, pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 30 - dot. części 12 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zestawy typu Drainobag o pojemności 25ml lub 50ml?

**Odpowiedź nr 30**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania, pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 31 - dot. części 5 poz. 3,4:**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewniki pakowane podwójnie: wewnątrz worek foliowy, zewnętrzne opakowanie papier folia, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź nr 31**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 32 - dot. części 7 poz. 12:**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na butelkę o pojemności 250ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź nr 32**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 33- dot. części 3 poz. 3:**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiający kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, opakowanie typu blister pack. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. W rozmiarach: 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min; 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min.

**Odpowiedź nr 33**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 34- dot. części 3 poz. 3:**

Czy oferowana kaniula w pozycji 3, ma posiadać dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

**Odpowiedź nr 34**

**Zamawiający wyjaśnia, że oferowana kaniula musi posiadać dodatkowy otwór przy ostrzu igły.**



**Pytanie nr 35- dot. części 3 poz. 5, 6:**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bez nazwy własnej na kaniuli, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź nr 35**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 36- dot. części 3 poz. 6 rozmiar 22,20 i 18G:**

Czy oferowane kaniule bezpieczne posiadające zabezpieczenie ostrza igły po wyjęciu z kaniuli, mają posiadać otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, co znacznie ułatwia procedurę, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu kaniul bezpiecznych.

**Odpowiedź nr 36**

**Zamawiający wyjaśnia, że oferowane kaniule bezpieczne muszą posiadać otwór przy ostrzu igły.**

**Pytanie nr 37- dot. części 3 poz. 7:**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu typu lancetowatego, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Zakres rozmiarów od 24 do 18 G wg potrzeb Zamawiającego

**Odpowiedź nr 37**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 38- dot. części 3 poz. 8:**

Prosimy o dopuszczenie korków do wenflonów w opakowaniach po 200 szt.

**Odpowiedź nr 38**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 39- dot. części 3 poz. 8, 9:**

Czy Zamawiający oczekuje koreczków tego samego producenta co kaniule lub rekomendowanego i sprzedawanego przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń.

**Odpowiedź nr 39**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczków tego samego producenta, co kaniule lub rekomendowanego i sprzedawanego przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem.**

**Pytanie nr 40- dot. części 9 poz. 2.1; 2.2:**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, przezroczysta (dla poz.2.1) oraz bursztynowa (dla poz. 2.2), o pojemności i skali na cylindrze 50/60 ml, typu Luer-Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilnych także z lekami cytostatycznymi, potwierdzone oświadczeniem producenta. Posiadające tłoczek gumowy z podwójnym uszczelnieniem gwarantujący wysoką szczelność z kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka. Wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna skala co 1 ml do 60 ml. Tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Sterylne opakowanie typu blister-pack. Strzykawki jednego producenta kompatybilne z pompami Kwapisz i wpisane oryginalnie w menu pompy oraz wymienione w instrukcji obsługi producenta pomp:

Frezenius i Medima. Posiadające logo oraz typ strzykawkki na cylindrze dla pewnego wyboru z memu pompy strzykawkowej. Opakowanie 60 szt.

**Odpowiedź nr 40**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 41- dot. części 9 poz. 1, 2:**

Czy strzykawkki w pozycjach 1, 2 mają być jednego producenta?

**Odpowiedź nr 41**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 42:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

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.

**Odpowiedź nr 42**

**Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 43:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

**Odpowiedź nr 43**

**Zamawiający wyraża zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano.**

**Pytanie nr 44- dot. części 1 poz. 1:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 1 dopuści wkład workowy jednorazowy do ssaków próżniowych o poj. 1000 ml., wyposażony w zdejmowany łącznik schodkowy o średnicy wewnętrznej 6,80-7,20 mm i kącie załamania 90 stopni ?  
Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 44**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 45- dot. części 1 poz. 2:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 2 dopuści jednorazowy wkład workowy do ssaków próżniowych o poj. 2000 ml., wyposażony w zdejmowany łącznik schodkowy o średnicy wewnętrznej 6,80-7,20 mm i kącie załamania 90 stopni ?  
Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 45**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 46- dot. części 1 poz. 3:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 3 dopuści wkład workowy z żelem o zawartości proszku żelującego min. 20 g., jednorazowe do ssaków próżniowych o poj. 1000 ml., wkład wyposażony w zdejmowany łącznik schodkowy o średnicy wewnętrznej 6,80-7,20 mm i kącie załamania 90 stopni ?  
Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.



**Odpowiedź nr 46****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 47- dot. części 1 poz. 4:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 4 dopuści wkład workowy z żelem o zawartości proszku żelującego min. 30 g., jednorazowy do ssaków próżniowych o poj. 2000 ml., wkład wyposażony w zdejmowany łącznik schodkowy o średnicy wewnętrznej 6,80-7,20 mm i kącie załamania 90 stopni ?

Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 47****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 48- dot. części 1 poz. 7:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 7 dopuści zestaw do odsysania złożony z wkładu workowego 1000 ml., i drenu łączącego o średnicy wewnętrznej 6mm, długości 2100 mm z końcówkami żeńska-żeńska, z dodatkowym łącznikiem męsko-męskim posiadającym regulację typu „finger tip” do podłączenia do cewnika, wkład wyposażony w zdejmowany łącznik schodkowy o średnicy 6,80-7,20 mm., i kącie załamania 90 stopni.

Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 48****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 49- dot. części 1 poz. 8:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 8 dopuści chirurgiczną kaniulę ssącą zagiętą typu Yankauer z przejrzystą końcówką zakończoną jednym otworem centralnym i 2 otworami bocznymi ?

Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 49****Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania, pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.****Pytanie nr 50- dot. części 1 poz. 15:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 15 dopuści dren łączący o długości 350 cm. ?

Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 50****Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania, pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.****Pytanie nr 51- dot. części 1 poz. 16:**

Czy Zamawiający w części nr 1 w pozycji nr 16 dopuści zawór zamykający o średnicy króćca 13,80-14,20 mm. ?

Pozostałe warunki zgodnie z opisem specyfikacji.

**Odpowiedź nr 51****Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.****Pytanie nr 52- dot. części 11 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator j.u. dla dorosłych, waga pacjenta powyżej 30 kg, dla jednego pacjenta, z zaworem ograniczającym ciśnienie 60cm H<sub>2</sub>O, objętość oddechowa: 600ml (jedną ręką) i 1500ml (oburącz), rezerwuar tlenu 2000ml, maska rozmiar 5, pasek na dłoń, produkt bez ftalanów?

**Odpowiedź nr 52****Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.****Pytanie nr 53- dot. części 11 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator j.u. dla dzieci, waga pacjenta 10-30 kg, dla jednego pacjenta, zawór ograniczający ciśnienie 40cm H<sub>2</sub>O, objętość oddechow: 550ml; zamknięty rezerwuar tlenu 1600ml, maska rozmiar 1, pasek na dłoń, produkt bez ftalanów?

**Odpowiedź nr 53**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 54- dot. części 11 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator j.u. dla niemowląt, waga pacjenta poniżej 10 kg, dla jednego pacjenta, zawór ograniczający ciśnienie 40cm H<sub>2</sub>O, objętość oddechow: 280ml; złącze umożliwiające podłączenie manometru do monitorowania ciśnienia podczas wentylacji, zamknięty rezerwuar tlenu 1600ml, maska rozmiar 0, produkt bez ftalanów?

**Odpowiedź nr 54**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 55- dot. części 11 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator j.u. dla noworodków, waga pacjenta poniżej 10 kg, dla jednego pacjenta, zawór ograniczający ciśnienie 40cm H<sub>2</sub>O, objętość oddechow: 280ml; złącze umożliwiające podłączenie manometru do monitorowania ciśnienia podczas wentylacji, otwarty rezerwuar tlenu, maska rozmiar 0, produkt bez ftalanów?

**Odpowiedź nr 55**

**Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.**

**Pytanie nr 56- dot. części 3 poz. 8:**

Prosimy o Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by koreczki pakowane były pojedynczo (po 1szt) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 , 100 lub 200szt?

**Odpowiedź nr 56**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczków do kaniul pakowanych pojedynczo po 1 szt.**

**Pytanie nr 57- dot. części 3 poz. 8:**

Prosimy o Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczki luer lock mają być pakowane w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

**Odpowiedź nr 57**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczków do kaniul pakowanych w blister dopasowany do kształtu koreczka.**

**Pytanie nr 58- dot. części 5 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga cewnika z możliwością stosowania do 90 dni, z informacją oryginalnie nadrukowaną przez producenta na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź nr 58**

**Zamawiający wymaga zaoferowania cewnika z możliwością do stosowania do 90 dni i jednocześnie dopuszcza umieszczenie oryginalnie nadrukowanej informacji przez producenta na opakowaniu jednostkowym.**

**Pytanie nr 59- dot. części 9 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być wpisane w instrukcję pomp infuzyjnych Medima , Fresenius, tak jak dotychczas stosowane.

**Odpowiedź nr 59**

**Zamawiający wyjaśnia, że zaoferowane strzykawki muszą być wpisane w instrukcję pomp infuzyjnych Medima, Fresenius.**

**Pytanie nr 60- dot. części 9 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy, jak dotychczas stosowane. Pragniemy nadmienić, że światowi producenci strzykawek produkują n.w. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp (które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy).

**Odpowiedź nr 60**

**Zamawiający wyjaśnia, że zaoferowane strzykawki muszą posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki.**

**Pytanie nr 61- dot. części 9 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60 ml bez prostopadłego wycięcia na tłoku i długości całkowitej poniżej 17,5 cm, innego producenta niż do pomp Medima i Fresenius, wpisanych w instrukcję pompy firmy Kwapisz.

**Odpowiedź nr 61**

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 62- dot. części 9 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego czy strzykawki mają być wpisane w instrukcję pomp infuzyjnych Kwapisz, Medima, Fresenius, tak jak dotychczas stosowane.

**Odpowiedź nr 62**

**Zamawiający wyjaśnia, że zaoferowane strzykawki muszą być wpisane w instrukcję pomp infuzyjnych Kwapisz, Medima, Fresenius.**

*Przewodniczący Komisji Przetargowej*

*Eliza Szymczyk*

Wyjaśnienia treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego [www.imid.med.pl](http://www.imid.med.pl) w dniu 29 listopada 2019 r.