



# Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie

Szczecin, 05.06.2020 r.

## WYJAŚNIENIE NR 2

Dotyczy postępowania nr 2020.06.ZP prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:  
**Zaopatrzenie Działu Farmacji Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Szczecinie przez 24 miesiące.**

**Do siedziby Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ.**

### **Pytanie 1**

Pakiet nr 5 poz. 3,4,23,24,25,26,27,28,29,30,31,36,37,38:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 poz 3, 4, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 36, 37, 38, 40 co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

### **Odpowiedź**

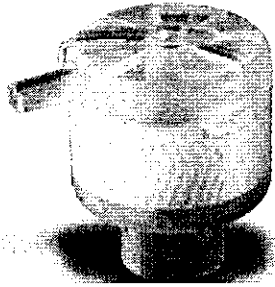
Zamawiający nie wyraża zgody

### **Pytanie 2**

Pakiet nr 5 poz. 3 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci celulozowego o następujących parametrach :

- Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml
- Opór przepływu 0,63cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min  
1,8 cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min  
3,5 cm H<sub>2</sub>O przy 90l/min
- Masa 8,4 g
- Przestrzeń martwa 15 ml
- Nawilżanie po 1 godz. 27,5mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml  
po 24 godz. 28,8mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml
- Port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie
- Średnica portu do odsysania 6,1 mm
- Powierzchnia wymiennika > 500 cm<sup>2</sup>
- Wkład celulozowy higroskopowy
- Złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.
- Port do drenu tlenowego 5,5 mmM
- Czas stosowania do 24 godz
- Sterylny



**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 3**

Pakiet nr 5 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra elektrostatycznego bakteryjno-wirusowego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci HME dla dzieci o następujących parametrach:

- Opór przepływu przy 30l /min 2,4 cm H<sub>2</sub>O
- Objętość oddechowa VT 70 - 250 ml
- Masa 21 g
- Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 30 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej 99,999%
- Hydrofobowa warstwa filtrująca
- Nawilżanie przy V<sub>t</sub>=250ml 33,6 mg/l
- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.
- Złącza 22MM/15F - 22F/15M
- Port kapno luer-lock z koreczkiem zabezpieczającym
- Czas stosowania do 24 godz.
- Sterylny.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 4**

Pakiet nr 5 poz. 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra elektrostatycznego bakteryjno-wirusowego dla dorosłych o korzystniejszych parametrach:

- Opór przepływu przy 30l /min 0,5 cm H<sub>2</sub>O  
przy 60 l/min 1,4 cm H<sub>2</sub>O  
przy 90 l/min 2,76 cm H<sub>2</sub>O
- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml
- Masa 21 g
- Przestrzeń martwa 33 ml
- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- Port kapno z koreczkiem zabezpieczającym
- Czas stosowania 24 godz.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 5**

Pakiet nr 5 poz. 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski do podawania tlenu z workiem oraz przewodem w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych oraz dla dzieci ?

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 6**

Pakiet nr 5 poz. 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem o pojemności 8ml w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych oraz dla dzieci ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 7**

Pakiet nr 5 poz. 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie resuscytatora silikonowego dla dorosłych o następujących parametrach:

- całkowita objętość worka 1475 ml,
- objętość rezerwuaru 2600 ml,
- maska w rozmiarze 5
- zawór ograniczający ciśnienie 40 cm H<sub>2</sub>O

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 8**

Pakiet nr 5 poz. 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie resuscytatora silikonowego dla dzieci o następujących parametrach:

- objętość całkowita worka 635ml,
- objętość rezerwuaru 2600ml,

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 9**

Pakiet nr 5 poz. 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie resuscytatora silikonowego dla niemowląt o następujących parametrach :

- objętość całkowita worka 220ml,
- objętość rezerwuaru 1500 ml,
- wszystkie części autoklawowane,

Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 10**

Pakiet nr 5 poz. 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rezerwuarów kompatybilnych do oferowanych resuscytatorów o pojemności 2600ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 11**

Pakiet nr 5 poz. 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rezerwuarów kompatybilnych do oferowanych resuscytatorów o pojemności 1500 ml ?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 12**

Pakiet nr 5 poz. 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie masek anestetycznych w rozmiarach od 1 do 6 kodowanych kolorystycznie?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 13**

Pakiet nr 5 poz. 36:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu tlenowego o długości 200cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 14**

Pakiet nr 5 poz. 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski krtaniowej o następujących parametrach :

- zgodne z budową anatomiczną wygięcie (kąt około 90°) pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie
- Możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej
- Wzmocniony koniuszek mankietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku
- Wzmocnienie zabezpieczające przez zaciśnięciem rurki zębami
- Znaczniki głębokości dla kontroli usytuowania maski
- Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową
- Znaczniki ułatwiające prowadzenie wideo-fiberoskopu Informacja o rozmiarze rurki intubacyjnej umieszczona na rurce
- Bezpieczeństwo w środowisku MR
- Materiały nie zawierają ftalanów
- rozmiary rozmiar 6, waga >100 kg.
- rozmiar 5, waga 70-100 kg.
- rozmiar 4, waga 50-70 kg.
- rozmiar 3, waga 30-50 kg.
- rozmiar 2 1/2, waga 20-30 kg.
- rozmiar 2, waga 10-20 kg.
- rozmiar 1 1/2, waga 5-10 kg.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 15**

Pakiet nr 5 poz. 38:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski krtaniowej o następujących parametrach :

- Zintegrowany kanał zapewniający dostęp gastryczny
- Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na szybkie i łatwe zakładanie
- Możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej
- Zintegrowane usztywnienie zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki
- Balonik kontrolny umożliwiający identyfikację rozmiaru maski oraz precyzyjne określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową
- Znaczniki ułatwiające prowadzenie elastycznego endoskopu
- Sterylność opakowania oraz gotowość do natychmiastowego użycia
- Bezpieczeństwo stosowania w środowisku MRI
- Wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów
- rozmiary rozmiar 6, waga >100 kg.  
rozmiar 5, waga 70-100 kg.  
rozmiar 4, waga 50-70 kg.  
rozmiar 3, waga 30-50 kg.  
rozmiar 2 1/2, waga 20-30 kg.  
rozmiar 2, waga 10-20 kg.  
rozmiar 1 1/2, waga 5-10 kg.
- kanał gastryczny dla sond w rozmiarze od 6 FR do 16 FR,

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający dopuści w cz. I poz. 12, 13 Nebbud 0,125 mg/l w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 17**

Część IV poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje 40.00 opakowań a'100 sztuk.

**Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza

**Pytanie 18**

Część IV poz. 2

Czy Zamawiający pisząc opakowanie w kolumnie jednostka miary ma na myśli parę rękawic chirurgicznych?

**Odpowiedz**

TAK

**Pytanie 19**

Część V

Prosimy o wstawienie do formularza cenowego brakującej kolumny z jednostką miary.

**Odpowiedź**

Zamawiający uzupełnia formularz cen jednostkowych i publikuje go na platformie zakupowej

**Pytanie 20**

Część V poz. 41

Prosimy o dopuszczenie kompatybilnego podkładu zgodnie z poniższą specyfiką:

-Trzywarstwowy, wysokochłonny podkład klasy I na stół operacyjny o rozmiarze całkowitym 230 x 140 cm i warstwie chłonnej 230 x 50 cm. Górna warstwa 100% propylen (PP) o chłonności 20gr/m<sup>2</sup>, środkowa warstwa hydrożelu celulozowego (SAP) o średniej gęstości 85 g/m<sup>2</sup> oraz dolna warstwa srebrny tereftalan polietylenowy (PET) o grubości 20µm . Zapewniający możliwość przenoszenia pacjenta do 220kg (odporność na rozdzieranie) . Nie przewodzący elektryczności. Izolujący termicznie pacjenta zabezpieczając go przed wychłodzeniem przed, podczas i po zabiegu. Nie zawierający latexu oraz bawełny, niesterylny. Zapewniający chłonność płynów min. 4000ml/m<sup>2</sup>. Przezierny dla promieni RTG. Zgodny z normą EN 13 795.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 21**

Projekt umowy par. 19 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na odstąpienie od żądania wniesienia zabezpieczenia w powyższym postępowaniu.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 22**

Projekt umowy – par. 12

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 12. 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 związana, 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.

**Odpowiedź**

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 12 Wzoru Umowy (załącznik nr 5B do SIWZ), nadając mu brzmienie:

Na uzasadniony wniosek Zamawiającego strony mogą dokonać zmian w zakresie ilości asortymentu podanej w poszczególnych pozycjach formularza cen jednostkowych w ramach danego zadania (o +/- 50% ilości), pod warunkiem, że zmiana nie spowoduje przekroczenia wartości danego zadania.

**Pytanie 23**

Projekt umowy – par. 3 ust. 4

Prosimy o usunięcie powyższego zapisu. Trudno dostarczyć w skróconym czasie asortyment tzw. pandemiczny w sytuacjach nadzwyczajnych typu epidemia.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 24**

Prosimy o podanie średniego zapotrzebowania miesięcznego dla pakietu nr IV. Czy można podzielić wskazane ilości na 24 miesięczne zamówienia?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na podzielenie zamówienia na 24 miesięczne zamówienia. Średnio miesięcznie Zamawiający będzie wymagał dostarczenia 1/24 wymaganych ilości, jednak liczba ta ma charakter szacunkowy.

**Pytanie 25**

Prosimy o możliwość złożenia próbki dla pozycji 38 w rozmiarze 4.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga złożenia próbek

**Pytanie 26**

Część II, poz. 2-4,

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4 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?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 27**

Część II, poz. 12

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 'a 3 szt., pakowane po 25 szt. blistrów w opakowaniu zbiorczym, 17 nit. 8 warstwowy?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 28**

Część II. , poz. 13

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 10 cm x 10 cm x 'a 3 szt., pakowane po 25 szt. blistrów w opakowaniu zbiorczym, 17 nit. 8 warstwowy?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

Część II, poz. 17-19

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

Część II, poz. 17-23,

Czy zamawiający wydzieli poz.17-23 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?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 31**

Pakiet VI, poz. 38

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

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 32**

Pakiet VI, poz. 38

Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 33**

Pakiet VI, poz. 85

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 34**

Pakiet VI, poz. 86

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną czytelną skalą?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 35**

Pakiet VI, poz. 86

Czy zamawiający dopuści rozszerzoną skalę 50/60 ml?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 36**

Pakiet VI, poz. 38,85-86,88

Czy zamawiający wydzieli poz. 38,85-86,88 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?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody



**Pytanie 37**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 36 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Gelaspan, roztw.do infuzji, 500 ml, 10 butelek?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 38**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 48 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ibuprofenum 200 mg konfekcjonowanego \* 60 szt.w ilości 367 op.?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 39**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 60,61 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Metamizolum amp. konfekcjonowanego \* 10 amp.?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 40**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 95 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Szczep.p/gryp.VaxigripTetra 20/21,0,5ml,10amp-strz.z igłą w ilości 2 op.?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 41**

1. Do §10 ust. 1 pkt 1) i 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §10 ust. 1 pkt 1) i 2) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia, czy zamówienia podlegającego reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 42**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §13 ust.1 projektu umowy)?

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy §13 ust.1 i 2 umowy

#### **Pytanie 43**

Do §16 ust. 2 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §16 ust. 2 po pkt 4) prosimy o dodanie pkt 5) i 6) w brzmieniu:

„5) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

6) z powodu wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy.”

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy umowy wyczerpują wszystkie znamiona zdarzeń nagłych i nadzwyczajnych

Załącznik /Pakiet 1 C

#### **Pytanie 44**

Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholi (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny. O spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F(C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min z możliwością rozszerzenia o wirusa Polio w opakowaniach 1L? Wyrób medyczny. Proponowany preparat posiada szersze spektrum działania w krótszym czasie.

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

#### **Pytanie 45**

Poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Preparat może być stosowany do dezynfekcji głowic sond USG, wykazujący skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Wyrób medyczny, w opakowaniach a 1L? Proponowany preparat posiada szersze spektrum działania.

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

#### **Pytanie 46**

Poz. 3. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej. Możliwość użycia do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje doskonale kompatybilność materiałową (tablety, pleksi) . Chusteczki nasączone są: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanol.(94 % w/w). Wykazują skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota w czasie do pięciu minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Produkt jest skuteczny zgodnie z EN 16615 w czasie 1 minuty (w warunkach niskiego obciążenia), przebadany dermatologicznie. Wymiar chusteczki 20x20 cm. Proponowane chusteczki posiadają szersze spektrum działania.

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 47**

Poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu myjąco – dezynfekującego przeznaczonego do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyrządowania anestezjologicznego. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol). Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających. Nie wymagający stosowania aktywatora. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni (również w warunkach obciążenia surowicą). Wyrób medyczny kl. IIb op. a 2 I. Spektrum działania: B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562), Tbc – (M.Terrae) - EN 14348, V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%.

**Odpowiedź**

Zamawiający podusza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań SIWZ

**Pytanie 48**

Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sek.

Spektrum działania: B, F(C. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro, adeno, polio. Produkt biobójczy, w opakowaniach 1 L.

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 49**

Poz. Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sek.

Spektrum działania: B, F(C. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro, adeno, polio. Produkt biobójczy, w opakowaniach 100 ml

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 50**

Dotyczy części VI

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji nr 83. Jakiego wieloletniego dystrybutora oryginalnych akcesoriów firmy Masimo, posiadającego autoryzowany serwis na terenie Polski, będziemy mogli przygotować dla Państwa korzystną ofertę cenową na ustniki do kapnomietru EMMA.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 51**

Część II, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 52**

Część II, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 53**

Część II, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 54**

Część II, pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu folia-papier?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 55**

Część II, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną a'5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 56**

Część II, pozycja 24

Czy Zamawiający ma na myśli opakowanie zawierające 50 blistrów a'10szt?

**Odpowiedź**

TAK

**Pytanie 57**

Część II, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

TAK

**Pytanie 58**

Część II, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,1x7,6cm?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 59**

Część II, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwa na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 60**

Część II, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 61**

Część II, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 62**

Część II, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 100x150cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 63**

Część II, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 150x180cm?

**Odpowiedź**

TAK

**Pytanie 64**

Część II, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylne?

**Odpowiedź**

Poz. 35 nie dotyczy fartucha

**Pytanie 65**

Część II, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wartości pylenia 2,5 log<sub>10</sub>?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 66**

Część II, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a' 1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 67**

Część II, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a' 10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 68**

Część II, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x180cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 69**

Część II, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści serwetę sterylną?

**Odpowiedź**

TAK

**Pytanie 70**

Część IV, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne niesterylne nitylowe bezpudrowe chlorowane, teksturowane na końcach palców, kolor niebieski, o grubości na palcu 0,07-0,09 mm (wartość typowa), na dłoni 0,05-0,07mm (wartość typowa), o długości minimum 240 mm; będące wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III potwierdzone certyfikatem, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4; EN 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 420; przebadane zgodnie z normą EN 16523-1 na przenikanie 5 substancji chemicznych w tym: 40% wodorotlenku sodu na poziomie 6, 37% formaldehydu - na poziomie 6, potwierdzone badaniami Jednostki Notyfikowanej; przebadane na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych zgodnie z ASTM F 1671 nie starsze niż z 2016 roku wykonane przez akredytowane laboratorium; przebadane na przenikanie 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978; dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Rozporządzeniem (WE) 1935/2004, Rozporządzeniem (WE) 2023/2006 i Rozporządzeniem (WE) 10/2011, AQL 1,0; na opakowaniu jednostkowym umieszczone następujące oznakowanie: 93/42/EEC klasa I, Środek ochrony indywidualnej kategoria III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, EN 455, EN 374, EN 420, poziom AQL, piktogram ""do kontaktu z żywnością"" zgodny z Rozporządzeniem (WE) 1935/2004; piktogramy określające warunki przechowywania w tym temperaturę od 5 do 35 stopni Celsjusza; rozmiar XS – XL?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 71**

Część IV, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne sterylne lateksowe bezpudrowe, w kolorze naturalnego lateksu, mikroteksturowane na całej powierzchni dłoni i palców, palce o naturalnym zgięciu, Poziom AQL=0,65; grubość na palcu 0,20-0,24, na dłoni 0,18-0,20 mm, na mankiecie 0,16-0,18mm, o długości min. 280 mm; będące wyrobem medycznym klasy IIa i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III potwierdzone certyfikatem, zgodne z normami EN 455-1,2,3, EN 374-1, EN 374-2, EN 374-3; EN 388, EN 420 potwierdzone raportami z badań; przebadane zgodnie z normą EN 374-3 na przenikanie 3 substancji chemicznych w tym: 40% wodorotlenku sodu-na poziomie 3, dimetyloaminy, kwasu siarkowego - potwierdzone raportami z badań Jednostki Notyfikowanej; bez zawartości MBT i tiuramów; poziom protein lateksowych  $\leq 33\mu\text{g/g}$ , sterylizowane radiacyjnie; przebadane na przenikanie wirusów i patogenów krwiopochodnych zgodnie z ASTM F 1671, potwierdzone raportem akredytowanego laboratorium; opakowanie jednostkowe folia-folia typu blister z efektem bezpyłowego otwierania, opakowanie wewnętrzne papierowe, zgrzew w miejscu otwarcia w kształcie litery ""V"", na opakowaniu jednostkowym umieszczone następujące oznakowanie: 93/42/EEC, klasa IIa, 89/686/EEC kategoria III, EN 455, EN 374, EN 420 oraz informacja, że rękawice są bezpudrowe; rozmiar 6,0 - 9,0?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

#### **Pytanie 72**

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do postępowania w części I w pozycji 97 przystępowały Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z glucometrem iXell, 50 pasków.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 73**

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) przebadane na przenikanie 3 substancji chemicznych:
  - wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
  - formaldehyd 37 % na poziomie 6
  - nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2;
- b) temperatura przechowywania od 10 do 30 stopni Celcjusza;
- c) w rozmiarach S, M, L, XL;
- d) dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu, zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1935/2004, (WE)

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitylowych.

#### **Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

#### **Pytanie 74**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

##### **Siła Wyższa**

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiążanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy

**Pakiet II****Pytanie 75**

Poz. 42

Czy Zamawiający wymaga badań klinicznych potwierdzających działanie hemostatyczne przy hamowaniu krwawienia?

**Odpowiedź**

TAK

**Pytanie 76**

Czy Zamawiający wymaga maski chirurgicznej zgodnej z normą PE14 683:2019, wykonanej z trzech warstw włókniny posiadającej wkładkę modelującą do konturu nosa oraz wyposażonej w elastyczny element (w postaci tasiemki) służące do zamocowania wyrobu:

- długość i szerokość maski 17,5 x 9,5 cm +/- 1 cm
- długość elementu elastycznego 17 cm +/- 1 cm
- szerokość elementu elastycznego 1,5 cm +/- 0,3 cm]
- długość wkładki modelującej 9 cm +/- 1 cm

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga normy PN-EN 14683:2019.

**Dotyczy części III****Pytanie 77**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Suma alcohol spray lub Mediquick? Parametry według załączonych ulotek.

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 78**

Zapotrzebowanie w poz. 3 określono jako 3000l. Czy nie doszło do omyłki biorąc pod uwagę, iż produkt z poz. 3 to chusteczki do dezynfekcji? Prosimy o określenie zapotrzebowania dla chusteczek.

**Odpowiedź**

Zamawiający zmienia jednostkę miary na sztuki

**Pytanie 79**

Czy Zamawiający w poz.4 dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9? Parametry według załączonej ulotki.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża Zgody

**Pytanie 80**

Czy Zamawiający w poz. 5, 6 dopuści do oceny preparat typu AHD 1000 lub Phago'gel? Parametry według załączonych ulotek.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 81**



Prosimy o określenie minimalnej i maksymalnej wymaganej pojemności dla preparatów z poz. 1-6

**Odpowiedź**

Zamawiający nie precyzuje minimalnej i maksymalnej pojemności

**Pytanie 82**

Część V, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści elektrody o parametrach:

- Podłoże piankowe
- Żelowane (żel stały)
- Samoprzylepne
- Sensor: stal nierdzewna Ag-AgCl
- Osłona: PET
- Opakowanie zbiorcze a'50 sztuk
- Zgodnie z ISO 10993-5 – brak działania cytotoksycznego
- Zgodnie z ISO 10993-10 – brak uczuleń
- Zgodnie z ISO 10993-10 – brak podrażnień skóry
- Średnica 30 mm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 83**

Część V, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści elektrody o parametrach:

- Podłoże piankowe
- Żelowane (żel stały)
- Samoprzylepne
- Sensor: stal nierdzewna Ag-AgCl
- Osłona: PET
- Opakowanie zbiorcze a'50 sztuk
- Zgodnie z ISO 10993-5 – brak działania cytotoksycznego
- Zgodnie z ISO 10993-10 – brak uczuleń
- Zgodnie z ISO 10993-10 – brak podrażnień skóry
- Wymiary 36 x 50 mm?

**Odpowiedź:**

zgodnie z SIWZ

**Pytanie 84**

Część V, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

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

- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 85**

Część V, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bakteryjno wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 86**

Część V, pozycja 13: Czy Zamawiający ma na myśli łącznik do drenów prosty schodkowy?

**Odpowiedź**

NIE

**Pytanie 87**

Część V, pozycja 14: Do jakiego alkomatu należy zaoferować ustniki?

**Odpowiedź**

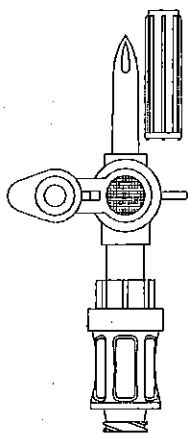
Drager

**Pytanie 88**

Część V, pozycja 19: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspirowania leków o parametrach:

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających

- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-foolia



**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 89**

Część V, pozycja 22: Czy Zamawiający dopuści filtr do ssaka o parametrach:

- Filtr antybakteryjny – antywirusowy do ssaków
- Średnica przyłącza węży po obu stronach 3-4 i 6-8 mm
- Długość przyłącza 26 mm.
- Średnica zewnętrzna filtra 64 mm.
- Efektywność filtracji 99,999 %
- Hydrofobowa membrana z tworzywa PTFE zabezpiecza przed przedostaniem się płynów do ssaka.
- Opakowanie zbiorcze 10 sztuk.

W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o podanie typu ssaka do którego należy zaoferować filtr?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 90**

Część V, pozycja 22: Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%

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

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 91**

Część V, pozycja 25: Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 6 ml, skalowanym co 1 ml, z możliwością pracy w pozycji siedzącej, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 92**

Część V, pozycja 26: Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy dla dorosłych wrek o pojemności 1650 ml, rezerwuar 2000 ml, maska nr 4, zawór 60 mbar, wszystkie części z silikonu i PU, autoklawalny do 134 st C, poza rezerwuarem?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 93**

Część V, pozycja 27: Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy dla dzieci, wrek o pojemności 600 ml, rezerwuar 1600 ml, maska nr 2, zawór 40 mbar, wszystkie części z silikonu i PU, autoklawalny do 134 st C, poza rezerwuarem?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 94**

Część V, pozycja 28: Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy dla niemowląt, wrek o pojemności 280 ml, rezerwuar 1600 ml, maska nr 1, zawór 40 mbar, wszystkie części z silikonu i PU, autoklawalny do 134 st C, poza rezerwuarem?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 95**

Część V, pozycja 29: Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2500 ml?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 96**

Część V, pozycja 30: Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 1000 ml?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 97**

Część V, pozycja 31: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z dmuchanym mankietem, z kodowaniem rozmiaru o innej kolorystyce?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 98**

Część V, pozycja 31: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o parametrach:

- Poduszka zapewnia precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika.
- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału
- Jednorazowego użytku
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- bez PCV

Rozmiar	Kolor
1#-infant	Niebieski
2#-Child	Pomarańczowy
3#-adult S	Różowy
4#-adult M	Biały
5#-adult L	Żółty
6#-adult XL	zielony

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 99**

Część V, pozycja 32: Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 2,1 m?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 100**

Część V, pozycja 32: Czy Zamawiający dopuści zestaw do toracentezy o parametrach:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Strzykawka o pojemności 60ml
- igła Veressa, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką

- Dostępne w wersji manualnej ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym lub w wersji automatycznej wyposażonej w zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, który zapobiega cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 101**

Część V, pozycja 37: Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową j.u. o parametrach:

- wykonana z silikonu, biokompatybilność, nietoksyczna, przezroczysta
- mankiet uszczelniający można wygodnie włożyć, minimalizując potencjalne obrażenia i zwiększając szczelność, anatomiczna krzywizna maski ułatwiająca jej wprowadzanie
- możliwość pracy w MRI
- rurka bez zaginania eliminuje ryzyko zatkania przewodu powietrznego,
- oznaczenie rozmiaru na masce, posiada identyfikator położenia maski i rozmiar kołnierza
- wzmocniona, specjalnie zaprojektowane do różnych zabiegów operacyjnych,
- różne rozmiary, odpowiednie dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych,
- posiadająca zintegrowany dren do napełniania mankieta, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia
- kolor mankieta i rurki przezroczysty, wyraźnie oznaczony balonik kontrolny
- sterylna
- pakowania pojedynczo

rozmiar	100#	115#	20#	25#	30#	40#	50#
Waga pacjenta	<5kg	5-10kg	10-20kg	20-30kg	30-50kg	50-70kg	70-100kg
Wielkość mankieta	<4ml	<7ml	<10ml	<14ml	<20ml	<30 ml	<40ml

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 102**

Część V, pozycja 41: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 41 z pakietu nr V do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie na pozostałą część pakietu. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 103**

Część VI, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu dł. 200 cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 104**

Część VI, pozycja 2,3: Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o długości 40 cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 105**

Część VI, pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści termometr elektroniczny zakres pomiaru 32-42,9 st C?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 106**

Część VI, pozycja 16: Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 210x160?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 107**

Część VI, pozycja 16: Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 110x220?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 108**

Część VI, pozycja 23: Czy Zamawiający dopuści kaniulę szarą w rozmiarze 16G 1,8 ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza przy zgodności z SIWZ pozostałych parametrów

**Pytanie 109**

Część VI, pozycja 29-32: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze zielonym lub niebieskim?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 110**

Część VI, pozycja 32: Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 100 sztuk?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 111**

Część VI, pozycja 33: Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne G14-24 o parametrach :

- kaniula z igłą ze specjalnym wycięciem zapewniającym natychmiastową wizualizację wypływu krwi w cewniku
- cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu (PUR)
- materiał cewnika ( sztywny przed wprowadzeniem) mięknie po wprowadzeniu do żyły pod wpływem naturalnego ciepła pacjenta
- cewnik widoczny w RTG (6 pasków radiocieniujących)
- samodomykający się korek portu górnego
- zabezpieczenie ostrza schowane w korpusie kaniuli, aktywowane po całkowitym usunięciu igły z cewnika

- komora wypływu w porcie głównym wyposażona w filtr hydrofobowy
- ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut
- metoda sterylizacji: tlenek etylenu?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 112**

Część VI, pozycja 34-36: Czy Zamawiający dopuści strzykawki bezpieczne bez przedłużonej skali?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 113**

Część VI, pozycja 62: Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone alkoholem izopropylowym w rozmiarze ok. 6x3 cm?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 114**

Część VI, pozycja 63: Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarze 6Fr?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 115**

Część VI, pozycja 64: Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarze 10Fr?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 116**

Część VI, pozycja 65: Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych w rozmiarze 14Fr?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 117**

Część VI, pozycja 66: Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z wyłącznie igłowym portem do pobierania próbek moczu?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 118**

Część VI, pozycja 68-69: Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 1,2m?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 119**

Część VI, pozycja 78: Czy Zamawiający dopuści golarki medyczne Galant pakowane w papierowy kartonik?



**Odpowiedź**

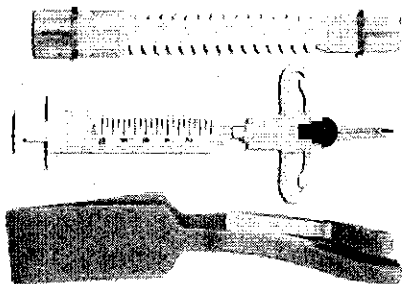
Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 120**

Część VI, pozycja 81: Czy Zamawiający dopuści zestaw do konikotomii o parametrach:

Zestaw do konikotomii dla dorosłych jest jednorazowym zestawem ratunkowym, pozwalającym uzyskać, w przypadku niedrożności górnych dróg oddechowych, szybki dostęp do tchawicy pacjenta.

Założenie tego urządzenia nie wymaga nacięcia skóry. Specjalna konstrukcja rękojeści zabezpiecza przed uszkodzeniem tylnej ścianki tchawicy w momencie wklucia. Dzięki standardowej końcówce o średnicy 15 mm Quicktrach umożliwia wentylację przy użyciu worka samorozprężalnego, respiratora lub bezpośrednio ustami. Występuje w rozmiarach dla dzieci (od 2 do 10 lat) oraz dla osób dorosłych (powyżej 10 lat). Całość sterylna.

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 121**

Część VI, pozycja 82: Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7,6 cm x 3,7m?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 122**

Część VI, pozycja 85: Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z funkcją "Twist & lock" na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu w zamian zastawki?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 123**

Część VI, pozycja 86: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z tłokiem w kolorze zielonym?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 124**

Część VI, pozycja 87: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą dołączoną osobno w rozmiarze 2,1x40?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 125**

Część VI, pozycja 87: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nazwą producenta nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 126**

Część VII, pozycja 1,2,9,10: Czy Zamawiający dopuści elektrody kompatybilne z podanymi defibrylatorami? Producent zaleca stosowanie oryginalnych elektrod, natomiast oferowane elektrody pełnią rolę zamiennika oraz również są w pełni kompatybilne?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 127**

Część VII, pozycja 13, 14: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 13 i 14 z pakietu nr VII do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na tą pozycję. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

**Odpowiedź**

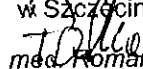
Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 128**

Część VII, pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści wielorazową rękojeść niemowlęcą rozmiar 122 mm w zamian 115 mm i rękojeść chromowaną rozmiar 125 mm w zamian 115 mm, pozostałe typy i wymiary bez zmian?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

DYREKTOR  
Woj. Stacji Pogotowia Ratunkowego  
w Sączynie  
  
lek. med. Roman Palka