SPZOZ.EPII.23.22.06.2017

Kościan 26.09.2017r

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

**Dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

**Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku**

dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Kościanie.

**Pytanie 1**

**Dotyczy Parametry Techniczne:**

**Pakiet nr 4,**

**poz. 1 do 7**

* Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m2 i foli minimum 6 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

* Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

* Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga**.**

* Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną znajdującą się między rękawem a folią zabezpieczającą, na której umieszczone są informacje na temat daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? Etykieta ta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**poz. 5 do 7**

* Czy Zamawiający ma na myśli mankiet papier-folia z zakładką w rozmiarach kolejno?

- poz. 5 - 15cm x 5 cm x 100 m

- poz. 6 – 20cm x 5 cm x 100 m

- poz. 7 – 25cm x 6cm x 100 m

Odp. Tak.

**Poz. 8-10**

* Czy Zamawiający wymaga, aby papier krepowy posiadał gramaturę wynoszącą min. 60g/m² ?

Odp. Tak

* Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Poz. 9**

* Czy Zamawiający dopuści papier krepowany w rozmiarze 120x120 cm pakowany po 100 szt. zamiast 125 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odp. Tak.

**Poz. 10**

* Czy Zamawiający dopuści papier krepowany w rozmiarze 50x50 pakowany po 500 szt. zamiast 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odp. Tak

**Poz. 13**

* Czy Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem Geobacillus stearothermophilus o populacji 106 z końcowym odczytem 24 godziny? Taka populacja jest bardziej wrażliwa na przyrost nawet niewielkiej liczby mikroorganizmów.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**, Poz. 17**

* Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

* Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

* Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga**.**

**Pytanie 2**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 13 „Nakłuwacz sterylny opak. a 200szt” z PAKIETU 10 - SPRZĘT SPECJALISTYCZNY do osobnego pakietu? Działanie takie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej na wspomniany asortyment.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3**

**Pakiet 1,**

**pozycja 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy AQL < 1,5 o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,11-0,13 mm, dłoni 0,07±0,01 mm, mankiet 0,06±0,01 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy pakowanych a’100 szt. (XL a’90 szt.)

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga z przeliczeniem do setnej części opakowania.

**pozycja 2**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,12-0,14 mm, dłoni 0,09-0,1 mm, mankiet 0,07-0,08 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy pakowanych a’100 szt. (XL a’90 szt.)

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga z przeliczeniem do setnej części opakowania.

**pozycja 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, potwierdzone certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, , pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżająco-natłuszczającą z naturalnego aloesu i witaminy E, fioletowe, cienkie, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL max.1,5, zgodność z normą EN 455 (załączyć certyfikat europejskiej jednostki notyfikowanej), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy (potwierdzić raportem z badań), informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C, Metotrexatu i Melphalanu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**pozycja 4**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,12 mm, dłoni 0,08 mm, mankiet 0,05 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań, białe, grubość na palcu 0,1 +/-0,01 mm, długość min. 265 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1,5, zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane 150 sztuk (XL po 135 sztuk).

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy pakowanych a’100 szt. (XL a’90 szt.)

Odp. . Zamawiający dopuszcza nie wymaga z przeliczeniem do setnej części opakowania.

**pozycja 5**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,12 mm, dłoni 0,08 mm, mankiet 0,05 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy pakowanych a’100 szt. (XL a’90 szt.)

Odp. . Zamawiający dopuszcza nie wymaga z przeliczeniem do setnej części opakowania.

**, pozycja 6**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowy o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,12-0,14 mm, dłoni 0,09-0,1 mm, mankiet 0,07-0,08 mm, AQL 1,5.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 4**

**Pakiet 2A**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedyczne, lateksowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, o zwiększonej grubości palców 0,32 mm, siła zrywania min. 26 N, AQL po zapakowaniu < 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor antyrefleksyjny - brązowy, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

**Pakiet 2,**

**pozycja 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o AQL 0,65, długość min. 284 mm, grubości pojedynczej ścianki na dłoni 0,19 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**pozycja 2**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana o AQL 0,65, długość min. 284 mm, grubości pojedynczej ścianki na dłoni 0,19 mm, palcu 0,21 mm, mankiet 0,16 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**pozycja 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,23 mm, dłoni 0,21 mm, mankiet 0,18 mm, AQL 0,65.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu < 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**pozycja 4**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ginekologicznych lateksowych o przedłużonym mankiecie 500 mm - długość potwierdzona na opakowaniu, grubość pojedynczej ścianki na palcu min. 0,18 mm, dłoni 0,17 mm, mankiet 0,15 mm, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL ≤ 1,5, proteiny < 50 µg.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6**

**Pakiet 17, pozycja 1**

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 17 pozycji 1 i dopuszczenie zestawu o składzie: 4 Tupfery (kule), rozmiar średni, 6 Kompresów z gazy 10 x 10 cm, 1 Metalowa peseta typu Adson 13 cm z ząbkami (z kolorowym oznaczeniem), 1 Ostre metalowe nożyczki 12 cm (z kolorowym oznaczeniem), 1 Metalowe imadło 14 cm (z kolorowym oznaczeniem), 1 Serweta 45 x 45 cm z przylepnym otworem o średnicy 7 cm, Taca trójkomorowa, rozmiar średni.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiajacy oczekuje zaoferowania zestawu zaopatrzonego w dwie etykiety samoprzylepne 4,7x5cm ( z narożnym systemem łatwego przeklejania w rękawicach) zawierające numer katalogowy, nr lot, data ważności, nazwę producenta.

Odp. Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 7**

**Pakiet 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu, wykonany ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja). Łyżka Macintosh – metal, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z tworzywa sztucznego (akryl), opakowanie folia-folia. Rozmiary: 1: rozm. 95 mm +/-5 mm, 2: rozm. 105 mm +/- 5 mm, 3: rozm. 135 mm +/- 5mm, 4: rozm. 155 mm +/- 5 mm. Łyżka Miller - metal, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiający identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z tworzywa sztucznego (akryl), opakowanie folia-folia. Rozmiary: 00: rozm. 65 mm +/-5 mm, 0: rozm. 78 mm +/- 5 mm, 1: rozm. 102 mm +/- 5 mm, 2: rozm. 154 mm +/- 5 mm, 3: rozm. 195 mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

**PAKIET 10**

**Poz. 4-9**

1. Prosimy o potwierdzenie iż ze względu na jednorodną technikę wykonania procedury nakłucia, oferowane igły powinny pochodzić od jednego producenta.

Odp. Zamawiający potwierdza.

**Poz. 8**

1. Prosimy o doprecyzowanie zapotrzebowania na igły 25G o długości 90mm i 120mm, co ze względu na różnicę cenową igieł o różnych długościach, pozwoli na uniknięcie uśrednienia wartości oferty, a tym samym pozwoli na złożenie korzystniejszej oferty cenowej, wycenionej zgodnie z Państwa faktycznym zapotrzebowaniem.

Odp. Zamawiający nie może doprecyzować zapotrzebowania, sugeruje uśrednienie wartości oferty.

**Poz. 10**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły biopsyjne typu PrimoCut, powinny posiadać możliwość pobrania dużych próbek biopsyjnych, co umożliwia dokładną diagnostykę w min. dwóch długościach (t.j. min 15mm i min 20mm do dowolnego wyboru w warunkach klinicznych).

Odp. Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 9**

**PAKIET 12**

**Poz. 46**

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka i Zamawiający wymaga w rzeczonej pozycji rozmiaru 000, zamiast 00, który opisany został w pozycji 47, a o czym świadczy wymagana długość oferowanej rurki 30-40mm ?

Odp. W poz.46 wymagany roz.000

**Poz. 46-53**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „kolorowa”, oznacza wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych w rzeczonych pozycjach, które posiadają kolorowy kod indentyfikujący rozmiar wzdłuż całej rurki, zgodnie z zapisem siwz dla poz. 47.

Odp. Zamawiający potwierdza

**Poz. 54**

1. Prosimy o dopuszczenie tolerancji długości oferowanej rurki ustno-gardłowej /analogicznie do rurek z poz. 46-53/ oraz dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe w rozm. 6 i długości 110-120cm.

Wnioskowana tolerancja w długości rurek, nie powinna stanowić przeszkody w prawidłowym przeprowadzeniu procedury, a jednocześnie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Poz. 59**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny tlenowe o długości 210cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja w długości drenów do masek tlenowych, nie powinna stanowić przeszkody w prawidłowym przeprowadzeniu procedury, tym bardziej, iż przedmiotem zamówienia w rzeczonym pakiecie są m.in. maski tlenowe z drenem o długości 200-213cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 10**

**PAKIET 13**

**Poz. 8-12**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kontrolowanego odsysania, powinny posiadać w pełni przeźroczysty łącznik, umożliwiający dokładną wizualizację odsysanej wydzieliny oraz kolorowy czytnik rozmiaru, zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów, umożliwiający wygodną identyfikacje rozmiaru.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kontrolowanego odsysania, powinny posiadać „zmrożoną” powierzchnię umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 13-20**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania (tak jak obecnie stosowane lub równoważne), powinny być pakowane prosto (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania (tak jak obecnie stosowane lub równoważne), powinny posiadać „zmrożoną” powierzchnię umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „dwa otwory boczne naprzemianległe” oznacza wymóg zaoferowania cewników, których otwory boczne /odbarczające/ są płożone po przeciwległych stronach cewnika na tej samej lub różnej wysokości, a ich łączna powierzchnia jest mniejsza od powierzchni otworu centralnego, co zapewnia w pełni bezpieczne i skuteczne wykonanie procedury, /tak jak w obecnie stosowanych lub równoważnych/.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 13-15**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do odsysania pediatryczne w rozmiarach Ch 08-10, o standardowej dla tych rozmiarów długości 40cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz /tak jak w obecnie stosowanych lub równoważnych/

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 22-24**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya, pediatryczne z balonem 3ml /tak jak obecnie stosowane/, światowego lidera w ich produkcji firmy Teleflex-Rusch lub równoważne, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 26-31**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya, z balonem 5-15ml /tak jak obecnie stosowane oraz wymagane w poz. 25/, światowego lidera w ich produkcji firmy Teleflex-Rusch lub równoważne, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 32-35**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya-Tiemanna, powinny analogicznie do wszystkich pozostałych cewników Foleya z poz. 13-31 być sterylizowane radiacyjnie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odp. Zamawiający potwierdza.

**Poz. 52-55**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości 80cm x 10cm (tak jak obecnie stosowane), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja w rozmiarach i długości drenów Kehra nie powinna stanowić przeszkody w prawidłowym przeprowadzeniu procedury, a jednocześnie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp. Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Kehra, powinny być wykonane z lateksu silikonowanego, a jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym ze względu na aseptykę ich użytkowania, powinny być podwójnie pakowane, w wewnętrzny worek foliowy zewnętrzne opakowanie folia/papier.

Odp. Zamawiający potwierdza.

**Poz. 56-61**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowo dwunastnicze z min. 4 znacznikami głębokości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowane dopuszczenie poszerza tylko możliwość precyzyjniejszej identyfikacji położenia zgłębnika w warunkach klinicznych.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Poz. 63**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do płukania żołądka dla dzieci o długości 120-160cm, spełniającego wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja długości nie powinna stanowić przeszkody w prawidłowym przeprowadzeniu procedury, zwiększając wygodę jej przeprowadzenia w warunkach trudnych, a jednocześnie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 11**

**PAKIET 21A**

**Poz. 1**

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki dla noworodków, powinny posiadać sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo i analogowo, zapewniający dokładność (%SpO₂ - 1 SD) dokładność (%SpO₂ - 1 SD), 2 cyfry w zakresie 70-100% oraz 3 cyfry w zakresie 60-80%, tak jak oryginalne czujniki identyfikowane przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax, światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic-Covidien lub inne równoważne.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki dla noworodków, powinny posiadać w integralnym opakowaniu wraz z czujnikiem 6 szt. sterylnych, przeźroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 12**

**Pakiet 6,**

**pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody EKG w rozmiarze 42 x 56 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody EKG w rozmiarze 36 x 48 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody EKG w rozmiarze 22 x 45 mm lub elektrody okrągłej o średnicy 30 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 13**

**Pakiet 13,**

**pozycja 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników foley o długości 32 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**pozycja 22-31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników foley w opakowani folia/folia? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ

**, pozycja 52-55**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów T-Kehr w rozmiarze 45 x 18 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ

**, pozycja 69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na mocz o pojemności 125 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 14**

**Pakiet 14,**

**pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków w opakowaniach a’80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do setnej części opakowania.

**pozycja 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków na zwłoki z folii w kolorze czarnym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ

**pozycja 33, 34, 46, 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi start w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a Zamawiającemu pozwoli uzyskać więcej konkurencyjnych cenowo ofert?

Odp. Zgodnie z SIWZ

**pozycja 35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej myjki nasączonej środkiem myjącym w rozmiarze 16,5 x 24,5 cm, w opakowaniu a’20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 15**

**pakiet nr 24 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania prześcieradła o różnicy rozmiarów prześcieradła o +/- 1 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**pakiet 24 poz. 10**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnego zarękawka? Stosowanie sterylnych zarękawków jest wymagane na sali operacyjnej.

Odp. Zamawiający nie wymaga sterylnych zarękawków.

**pakiet 24 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dłuższą osłonę na kable tj. o długości 249cm, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 16**

**Pakiet nr 24:**

1. Prosimy o włączenie z Pakietu nr 24 pozycji nr 1, 2, 3, 4, 5, 9, 16 i 17 oraz umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji nr 7 , 8 czepków chirurgicznych wykonanych w całości z włókniny przewiewnej perforowanej przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odp. Zgodnie z SIWZ, ważna jest część boczna pochłaniająca pot !!!

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji nr 15 osłon na przewody w wymiarach 18 x 250 cm z elastyczną samouszczelniającą się końcówką , opakowanie nie zawiera samoprzylepnych kontrolek przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 17**

**Pakiet 7 poz.2,4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji 2 i 4 oraz

utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odp. Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 7, poz.2**

Czy zamawiający dopuści jako równoważny filtr antybakteryjny i antywirusowy, elektrostatyczny, pediatryczny dla dzieci z objętością wdechową 20-70ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o masie do 15 g, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999% wydajność nawilżania dla obj.wdech. 50ml - 30mg/l.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pakiet 7 poz.4**

Czy zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności przeciwbakteryjnej:99,9999 % , p/wirusowej: 99,999 %, o przestrzeni martwej 53 ml, o oporach przepływu 2,5 cm H20 przy 60 l/min, o nawilżaniu 32 mgH20 przy VT=500 ml, o minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej Vt 150-1500  ml, waga 30 g, ze złączem prostym, sterylny , z portem kapno zakończonym złączem luer-lock z wciskanym koreczkiem zabezpieczającym?

Odp. Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 18**

**Pakiet 12, poz. 1,2,3,4,5,6,18,19,20,21,22,23,68**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 w/w pozycji oraz

utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pakiet 12 poz.1**

Czy zamawiający dopuści jako równoważną maskę aerozolową do podawania tlenu z nebulizatorem i z elastycznym drenem o przekroju gwiazdkowym – dla dorosłych, z przewodem doprowadzającym tlen długość 210 cm ze standardowymi złączami, pojemność nebulizatora 8 ml, wyposażony w dyszę Venturiego z blaszką dopasowującą do kształtu nosa, z taśmami do mocowania na głowie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pakiet 12 poz.2**

Czy zamawiający dopuści jako równoważną maskę aerozolową do podawania tlenu z nebulizatorem i z elastycznym drenem o przekroju gwiazdkowym - pediatryczną, z przewodem doprowadzającym tlen długość 210 cm ze standardowymi złączami, pojemność nebulizatora 8 ml, wyposażony w dyszę Venturiego z blaszką dopasowującą do kształtu nosa, z taśmami do mocowania na głowie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**Pakiet 12 poz.3**

Czy zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy, kompletny zestaw nebulizatora z ustnikiem, adapterem typ T, zbiornikiem 8 ml, rurką podającą o długości około 200 cm do użycia przez jednego pacjenta**?**

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 12 poz.4**

Czy zamawiający dopuści jako równoważną anatomiczną, bezlateksową maskę tlenową z delikatnego, medycznego PCV do średnich stężeń ,przeznaczoną dla dorosłych z drenem 210 cm, dobrze przylegającą do twarzy, z elastyczną taśmą do mocowania na głowie , z regulowanym zaciskiem nosowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 12 poz.5**

Czy zamawiający dopuści jako równoważną anatomiczną, bezlateksową maskę tlenową z delikatnego, medycznego PCV do średnich stężeń ,przeznaczoną dla dzieci z drenem 210 cm, dobrze przylegającą do twarzy, z elastyczną taśmą do mocowania na głowie , z regulowanym zaciskiem nosowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 12 poz.6**

Czy zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z pompowanym kołnierzem anestezjologicznym z zaworem, ukształtowaną anatomicznie, ze złączami 15mmF lub 22mmF, bezlateksową, rozmiar kodowany kolorem w rozmiarach od 0 do 5?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 12 poz.68**

Czy zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci z higroskopowym wkładem celulozowym dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową o skuteczności nawilżania 28,5mg/l H2O przy Vt=500ml z centralnie umieszczonym portem do odsysania z zatyczką, stożkowym złączem 15 mmF,

zapobiegającym spadaniu z rurki tracheostomii?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający

…………………………