

Poznań, dn. 14.04.2020  
EZ/350/14/2020/199

Do zainteresowanych  
udziałem w przetargu

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 14/2020 na zakup i dostawę sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku

*Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu informuje, iż na pozostałe pytania złożone do niniejszego przetargu odpowiedzi zostaną udzielone niezwłocznie w oddzielnym terminie. Informacja zawierająca pozostałe odpowiedzi na pytania zostanie opublikowana na stronie [www.wco.pl](http://www.wco.pl) pod numerem przetargu 14/2020.*

#### **Modyfikacja odpowiedzi**

Zamawiający modyfikuje odpowiedź na pytanie nr 56 dot. pakietu 46. Poz. 1 zawarte w piśmie z dn. 02.04.2020r nr EZ/350/14/2020/181

#### **Pakiet nr 46 poz.1 – odpowiedź po modyfikacji:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2 um. Z łącznikiem bezigłowym pozwalającym na 100 aplikacji lub 7 dni użytkowania. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Apirogenny.



**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań siwz.

**oraz** modyfikuje odpowiedź na pytanie 9 z zawarte w piśmie z dn. 02.04.2020r nr EZ/350/14/2020/181

9. dot. pakiet 56 poz. 1 - po modyfikacji

1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu aby w każdej wymazówce była etykieta i instrukcja obsługi w język polskim. Taki opis nakazuje świadome ograniczenia dla konkretnego wykonawca oraz stanowi naruszenie przepisów Ustawy z dn. 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych która mówi, że wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej muszą posiadać etykietę i instrukcję w języku polskim w opakowaniu producenta a nie w pojedyncze sztuka.

SIWZ w obecnym kształcie narusza następujące zapisy ustawy Pzp:

- a. naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję;
- b. naruszenie art. 29 ust. 1, 2 i 3 ustawy poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, a jednocześnie „sam w sobie” stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na zróżnicowanym traktowaniu klienta oraz wymuszaniu na klientach wyboru określonego kontrahenta oraz wymuszaniu zakupu u określonego przedsiębiorcy;
- c. naruszenie art. art. 3 ust. 1 i art. 15 ust. 1 pkt 3 i 5 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję a jednocześnie „sam w sobie” stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na zróżnicowanym traktowaniu klienta oraz wymuszaniu na klientach wyboru określonego kontrahenta oraz wymuszaniu zakupu u określonego przedsiębiorcy
- d. naruszenie art. 17 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm.)

**Odp.** Zamawiający dopuszcza instrukcję w języku polskim w opakowaniu producenta.

### **Odpowiedzi na pytania:**

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu odpowiada niniejszym na pytania złożone do pw przetargu:

1. Czy w zakresie pakietu nr 55 poz. 1 nie doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający wymaga złożenia próbki wraz z ofertą a wg SIWZ pakiet nr 55 podlega tylko kryterium 100% cena?

**Odp.** W odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający informuje, iż modyfikuje treść siwz w załączniku nr 6 – Opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 55 poz. 1, w ten sposób, że usuwa z jego treści zwrot „dołączenia do oferty”.

Jednocześnie zamawiający modyfikuje treść załącznika nr 6 poprzez usunięcie z opisów zwrotu „dołączenia do oferty” w części dot. złożenia opisanych w treści dokumentów.

Zgodnie z treścią pkt. VI siwz wykonawca, który złożył najkorzystniejszą ofertę w danym pakiecie zostanie wezwany do złożenia próbek i dokumentów wymienionych w poszczególnych pakietach dla potwierdzenia spełnienia wymagań określonych w siwz.

Powyższe nie dotyczy pakietów nr 32, 33, 53, 54, 63

## **2. Pakiet 71, poz. 1**

Czy z powodu wycofania wymienionej igły do pena 12,7 mm x 0,33 mm z produkcji ze względu na bezpieczeństwo pacjentów (długość igły 12 – 12,7mm stwarza ryzyko iniekcji domięśniowej) czy Zamawiający z uwagi na powyższe dopuści igły do penów o rozmiarach; 30G 0,3x8mm lub 31G 0,25x5mm?

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

## **3. Pakiet nr 41 Czy Zamawiający pozwoli złożyć osobną ofertę na pozycję nr 1.**

**Odp.** Zamawiający oczekuje realizacji całego pakietu zgodnie z siwz i nie zgadza się na wyodrębnienie poszczególnych pozycji.

## **4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 59 w pozycji nr 1 wymaga aby zaoferowana pompa elastomerowa posiadała ogranicznik przepływu wbudowany w końcówkę dystalną drenu?**

Takie umieszczenie ogranicznika przepływu sprawia, że do ciała pacjenta mocowana jest jedynie końcówka dystalna luer-lock, która z racji połączenia z kaniulą i tak jest stosownie zabezpieczana, eliminuje to możliwość wystąpienia błędu ludzkiego (personel nie musi pamiętać o odpowiednim mocowaniu kolejnego elementu do ciała pacjenta) i zapewnia prawidłową kalibrację urządzenia. W przypadku gdy ogranicznik przepływu znajduje się w innym miejscu na linii infuzyjnej, poza końcówką dystalną, skutkuje to koniecznością dodatkowego mocowania drugiego elementu do skóry pacjenta (jak na załączonym zdjęciu pochodzącym z przykładowego materiału skierowanego do pacjentów)

Brak prawidłowego mocowania ogranicznika przepływu uniemożliwia prawidłową kalibrację prędkości z jaką podawany jest lek, co jak wiadomo w przypadku pomp elastomerowych jest kluczowe.

Czy Zamawiający wymaga także systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy z „czystego” poliizoprenu, bez domieszki silikonu i innych materiałów? Jedynie poliizopren bez dodatków jest w pełni przepuszczalny dla gazów, dzięki czemu pęcherzyki powietrza, które mogą pojawić się podczas napełniania infuzora, w ciągu kilku godzin przechodzą przez elastomer do przestrzeni między balonem a butelką.

Ponadto, czy zamawiający wymaga podania leku w systemie zamkniętym (czyli bez filtrów na przebiegu linii) – jedynym bezpiecznym zarówno dla pacjenta i personelu. Norma ISO 28620 dotycząca przenośnych urządzeń infuzyjnych podkreśla, że wszystkie elementy urządzenia przeznaczone do kontaktu z lekiem stanowią zamknięty, wodoszczelny system. Jedynie system zamknięty (bez filtrów na linii) uniemożliwia wnikanie drobnoustrojów i zapobiega potencjalnym wyciekom leku.

Czy biorąc pod uwagę powyższe argumenty Zamawiający wymaga: przenośnego, jałowego, aseptycznego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz

ogranicznik przepływu wbudowany w dystalną końcówkę luer lock, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt; obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 10 ml/h, nominalny czas pracy 24h. Urządzenie zapewniające dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.** Tak. Dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający nie wydzieli poz. 1 z pakietu, gdyż wszystkie 4 pozycje stanowią jednoimienny system różniący się tylko długością i winny pochodzić od jednego producenta.

#### **5. Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z oznakowaniem rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu oraz kolorowej lamówki przy szyi, pozwalające na identyfikację rozmiaru fartucha przed rozłożeniem, fartuch podwójnie pakowany ze sterylną serwetą 60x60cm stanowiącą owinięcie fartucha oraz ręcznika 30x30cm?

**Odp.** Tak, dopuści, pod warunkiem, że kolorowa lamówka wokół szyi nie będzie drażniła operatora. Dopusci także wymiary ręcznika.

#### **6. Pakiet 2**

Czy Zamawiający dopuści system do drenażu zintegrowany z workiem o pojemności 500ml, wyskalowanym co 50ml, z zastawką antyrefluksyjną i zaworem spustowym poziomym?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga aby na poj. 100 ml. worek wyskalowany był co 25 ml., a nie jak oferent proponuje co 50 ml. Dopusci natomiast worek o poj. 500 ml. z zastawką antyrefluksyjną i zaworem spustowym.

#### **7. Pakiet 4**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy, który ma 4 otwory boczne i jest sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga zgłębnika z dwoma otworami bocznymi.

#### **8.Pakiet 4**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wyposażony we wkładki redukcyjne Luer oraz zatyczki tylko dla rozmiarów CH6÷CH22?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga zatyczek do wszystkich rozmiarów.

#### **9.Pakiet 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową w rozmiarach S, M, L, XL do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp.** Tak, dopuści pod warunkiem, że oferent dostarczy jako próbki nie 2 szt., a po jednej z każdego rozmiaru tj. 4 szt. próbek (zgodnie z zapisem w pkt. VI - na wezwanie zamawiającego od najlepszego wykonawcy).

**10.Pakiet 16**

Czy Zamawiający dopuści pałeczki o długości min. 150mm?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający określił minimalną długość pałeczki, a proponowany rozmiar nie spełnia tego wymogu.

**11.Pakiet 20**

Czy Zamawiający dopuści folię pokrytą jonami srebra?

**Odp.** Nie, zamawiający wymaga folii z warstwą pokrytą jodoforem, a nie jonami srebra.

**12.Pakiet 20**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podwójnego opakowania?

**Odp.** Nie, zamawiający wymaga podwójnego opakowania.

**13.Pakiet 20, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 20x20cm, powierzchnia lepna 15x20cm?

**Odp.** Tak, dopuści.

**14.Pakiet 20, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 35x50cm, powierzchnia lepna 35x40cm?

**Odp.** Tak, dopuści.

**15.Pakiet 20, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 65x95cm, powierzchnia lepna 65x85cm?

**Odp.** Tak, dopuści.

**16.Pakiet 21**

Czy Zamawiający dopuści folię wykonaną z poliuretanową o grubości 0,03mm. Wyrób medyczny klasa I sterylna?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga folii poliestrowej wyrób medyczny klasy IIA.

**17.Pakiet 21, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 15x28cm, powierzchnia lepna 15x22cm lub w rozmiarze 14x25cm, powierzchnia lepna 14x21cm?

**Odp.** Tak, dopuści w rozmiarze 14 x 25 cm. o powierzchni lepnej 14 x 21 cm.

**18.Pakiet 21, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 45x28cm, powierzchnia lepna 45x22cm lub w rozmiarze 30x28cm, powierzchnia lepna 30x22cm?

**Odp.** Tak, dopuści w rozmiarze 30 x 28cm. o powierzchni lepnej 30 x 22 cm.

**19.Pakiet 21, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 55x55cm, powierzchnia lepna 55x51cm lub w rozmiarze 55x45cm, powierzchnia lepna 49x45cm?

**Odp.** Tak, dopuści w rozmiarze 55 x 45 cm. o powierzchni lepnej 49 x 45 cm.

**20.Pakiet 22**

Czy Zamawiający dopuści cewnik długości 40cm?

**Odp.** Zamawiający nie określił długości cewnika w opisie przedmiotu zamówienia więc dopuści cewnik dł. 40 cm.

**21.Pakiet 32,38,52,53,63,70**

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

**Odp.** Nie, zamawiający wymaga próbek sterylnych.

## **22.Pakiet 32**

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z:

1. Serweta w rozmiarze 180 x 150 cm, z przylepcem, wykonana z 2-warstwowego laminatu o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O, chłonność 600% - 1 szt.
2. Serweta o wymiarach 150 cm x 240 cm z przylepcem na całej długości boku dłuższego ewentualnie umożliwiającym repozycjonowanie serwety, wykonana na całej powierzchni z mocnego laminatu nieprzemakalnego dwuwarstwowego, o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O, chłonność 600%) - 1 szt.
3. Serweta z wycięciem U kształtnym na dłuższym boku o wymiarach 6 x 65cm – serweta w rozmiarze 150 cm x 200 cm (+/- 5 cm. ), wykonana z hydrofobowej włókniny 3-warstwowej SMS o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, o odporności na przenikanie cieczy 110cm H<sub>2</sub>O, chłonność w strefie krytycznej 680%) 1 szt.
4. Serweta z przylepcem ewentualnie umożliwiającym repozycjonowanie serwety o wymiarach 180 x 150 cm, z przylepcem, wykonana z 2-warstwowego laminatu o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O, chłonność 600%- 1 szt.
5. Pokrowiec na stolik Mayo 140 cm x 80 cm, powierzchnia chłonna 140 cm x 60 cm wzmocniony, składany teleskopowo do środka - 1 szt.
6. Serwetki chłonne do osuszania rąk z celulozy 56g/m<sup>2</sup> gramowej 4 warstwy o rozmiarach min. 30 cm x 40 cm - 4 szt.
7. Taśma lepna na włókninie o rozmiarach 10 cm x 50 cm - szt. 2
8. Kieszeń dwudzielna o wymiarach 30 cm x 40 cm (+/- 2 cm. ) - 2 szt.
9. Licznik magnetyczny igieł duży (pudełko do liczenia igieł, magnes gąbka, 30 igieł) - 1 szt.
10. Organizator przewodów o rozmiarach 2 x 22 cm (+/- 1 cm ) - 1 szt.
11. Skalpel chirurgiczny bezpieczny nr. 10 - 1 szt.
12. Serwety gazowe z nitką RTG 17 nitkowe 4 warstwowe o wymiarach 45 cm x 45 cm - 2 szt.
13. Jałowy opatrunek na włókninie z wkładem chłonnym z opatrunkiem o wymiarach 8 cm x 15 cm (+/- 2 mm. ) - 1 szt.
14. Kieszeń do liczenia materiału opatrunkowego pięciokomorowa, foliowa, przezroczysta - 1 szt.
15. Pojemnik plastikowy 250 ml, miska - 2 szt.
16. Narzędzie do mycia pola operacyjnego z zamkiem ( korcang) plastikowe - 2 szt.
17. Tupfery gazowe 17 nitkowe 50 cm x 50 cm - 6 szt.
18. Czyścik do narzędzi, gąbka do czyszczenia elektrod - 1 szt.
19. Dren Redona wykonany z medycznego PVC w kolorze transparentnym, wyposażony w pasek kontrastujący w promieniach RTG, ze znacznikami głębokości i perforacją krzyżową na długości 14cm, rozmiar CH 8, długość 70cm- 1 szt.
20. Butelka Redona do wysokociśnieniowego drenażu ran pooperacyjnych 150 - 200 ml z drenem łączącym - 1 szt.
21. kompres włókninowy 40 gramowy 4 warstwowy z wycięciem Y, rozmiar 10 x 10 cm - 2 szt.
22. Kompresy gazowe 17 nitkowe 12 warstwowe o wymiarach 10 cm x 10 cm z nitką RTG - 20 szt.
23. Kompresy gazowe 17 nitkowe 12 warstwowe o wymiarach 7,5 cm x 7,5 cm z nitką RTG - 20 szt.
24. Tupfery gazowe 17 nitkowe 15 x 15 cm z nitką RTG - 30 szt.

Wszystkie składowe ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw powinien być wyposażony w minimum dwie samoprzylepne etykiety, z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii służące do archiwizacji danych. Zawartość zestawu opisana w języku polskim na etykiecie produktowej umieszczonej wewnątrz opakowania. Opakowanie - torba z przezroczystej foli polietylenowej z klapką zgrzewaną z folią, w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Na wierzchniej i bocznej stronie opakowania ew. oznaczenie zestawu kolorem w celu szybkiego i łatwego rozpoznania zestawu w strefie magazynowej. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.



Odp. Nie, zamawiający nie dopuści wyżej opisanego zestawu, gdyż kluczowe opisane przez zamawiającego elementy posiadają dalece rozbieżne od wymaganych parametrów. Np. Serwety poz. 1, 2, 4 odporność na przenikanie 120 mm H<sub>2</sub>O – to tylko połowa wymaganej przez zamawiającego wartości ( min. 240 mm H<sub>2</sub>O ), w poz. 12 zamawiający wymaga serwet 30 x 30 cm, a oferent proponuje 45 x 45 cm ( do operacji tarczycy zupełnie nieprzydatne ) , itp.

### **23.Pakiet 38**

Czy Zamawiający dopuści zestaw opatrunkowy do centralnego wkłucia żylnego składający się z:

- 1) Serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego nieprzemakalnego o gramaturze min. 56g/m<sup>2</sup> i odporności na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O i chłonności min. 570 %, dwuczęściowa o wymiarze 2x(75x50cm) z centralnym otworem o średnicy 6cm x 8cm- **1 szt.**
- 2) Serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego, nieprzemakalnego o gramaturze 54 g/m<sup>2</sup> i odporności na przenikanie cieczy 188 cm H<sub>2</sub>O i chłonności 180% o wymiarze 70x50 cm (+/- 2 cm) do pakowania zestawu i obłożenia stolika - **1 szt.**
- 3) Kompresy 17-nitkowe 8-warstwowe o wymiarze 7,5x7,5 cm - 10 szt.
- 4) Tupfer gazowy kula 17-nitkowy 20 x 20 cm, o średnicy 3-3,5 cm - 10 szt.
- 5) Kleszyczki metalowe lub igłotrzymacz 15 cm, znakowane symbolem CE - **1 szt.**
- 6) ostrze chirurgiczne nr 11- **1 szt.**
- 7) Igła 1,2 x 40 mm - **1 szt.**
- 8) Igła 0,8 x 40mm - **1 szt.**
- 9) Strzykawka 10 ml Luer - **1 szt.**
- 10) Strzykawka 20 ml Luer - **1 szt.**
- 12) Penseta plastikowa długość 13 cm ( +/- 1 cm) - **1 szt.**

Opakowanie typu folia/papier bez wycięcia na kciuk, zgrzew prosty, 2 naklejki typu TAG. Zestaw sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym zestawie nadruk numeru serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim. Okres Ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuści wyżej opisanego zestawu, gdyż kluczowe opisane przez zamawiającego elementy posiadają dalece rozbieżne od wymaganych parametrów. Np. Serweta poz. 1 odporność na przenikanie 120 mm H<sub>2</sub>O – to tylko połowa wymaganej przez zamawiającego wartości ( min. 250 mm H<sub>2</sub>O ) oraz wymagany otwór regulowany ma wymiary 6 x 8 cm, a nie jak wymagany 7,5 x 10 cm. Dodatkowo brak opisanej pozycji 11.

### **24.Pakiet 50**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę wykonany z folii PE o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, rozmiar 140cm x 140cm w stanie rozciągniętym, maksymalny rozmiar osłoniętej aparatury 80cm x 80cm?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający potrzebuje osłonić aparaturę o szerokości większej niż 80 cm.

### **25.Pakiet 52**

**Czy Zamawiający dopuści zestaw do mycia pola operacyjnego o poniższym składzie:**

1. Serweta z o wymiarach 90 cm x 75 cm - wykonana na całej powierzchni z mocnego laminatu nieprzemakalnego dwuwarstwowego, o gramaturze min.56g/m<sup>2</sup>, odporności na przenikanie cieczy 120 cm H<sub>2</sub>O i chłonności 600% - 1 szt.
2. Tupfery rozmiar 30cm x 30cm bez nitki RTG lub rozmiar 50cm x 50cm z nitką RTG - 6 szt.
3. Plastikowy przezroczysty pojemnik o pojemności 120 ml.,miska - 2 szt.
4. Pęseta plastikowa o długości 18 cm, typu korcang - 2 szt.
5. Serwetki chłonne do osuszania rąk, wykonane z 100% celulozy o chłonności 530% wg. normy PN-EN-1664-1, 40G 56 g/m<sup>2</sup>, o rozmiarach 40 cm x 40 cm - 2 szt.

Zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

**Odp.** Nie, nie dopuści. Oferowane parametry znacznie odbiegają od wymaganych (odporność na przenikanie 120 mm H<sub>2</sub>O zamiast min. 250 mm H<sub>2</sub>O, Tupfery gazowe o wym. 30 x 30 cm zamiast wymaganych 50 x 50 cm ).

## **26.Pakiet 53**

### **Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji piersi mały o poniższym składzie:**

1. Serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm ( jako owinięcie zestawu ) wykonana z laminatu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej lub niebieskiej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i dwukolorowej (serweta w kolorze niebieskim) folii polietylenowej. Gramatura materiału w polu krytycznym 63g/m<sup>2</sup>– 1 szt.
2. Serweta na stolik Mayo Standard 80 cm x 140cm w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację ,wykonana z czerwonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym  $\geq$  80 g/m<sup>2</sup>. wielkość wzmocnienia 60cm x 140cm – 1 szt.
3. Ręcznik chłonny 30 cm x 30 cm – 4 szt.
4. Organizator foliowy. transparentny do materiału gazowego rozmiar 97 cm x 25 cm ( +/- 5 cm ), zawierający 10 kieszonek na kompresy lub tufery i dwa otwory w górnej części umożliwiające zawieszenie. – 2 szt.
5. kieszeń dwukomorowa 30cm x 40cm samoprzylepna, ze sztywnikiem– 1 szt.
6. Taśma samoprzylepna włókninowa o wymiarach 9 x 50 cm ( +/- 1 cm ) – 1 szt.
7. Sterylny samoprzylepny organizator przewodów i drenów typu rzep o wymiarach 2cm x 22cm. – 1 szt.
8. Pudełko magnetyczne do zbierania i liczenia igieł duże ( z gąbką ) min. 20 – 1 szt.
9. Czyściwo do koagulacji 5 cm x 5 cm – 1 szt.
10. Miska 250 ml plastikowa, niebieska ze skalą – 1 szt.
11. Tupfer miękkiej z gazy 17-nitkowej EN 14079 o wykroju 50cm x 50cm , rozmiar "wielkości pięści", tufery włożone do miski z pozycji 10 – 6 szt.
12. Bezpieczny skalpel z ostrzem numer 20 – 1 szt.
13. Bezpiecznych skalpel z ostrzem numer 10 – 1 szt.
14. Kleszczyki blokowane do materiału opatrunkowego , plastikowe – 2 szt.
15. Tupfer miękkiej z gazy 17 nitkowej EN 14079 o wykroju 14 x15cm( +/- 1 cm ) z elementem kontrastującym w promieniach RTG rozmiar "wielkości orzecha włoskiego" , zapakowany dodatkowo w papierową torebkę – 20 szt.
16. opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 9cm x 10cm, z przecięciem i otworem O, bez warstwy aluminium, działania bakteriostatycznego– 1 szt.
17. Włókninowy opatrunek do zabezpieczania ran z warstwą absorbcyjną, rozmiar 15 cm x 10 cm ( +/- 0,5 cm ) – 1 szt.
18. Włókninowy opatrunek do zabezpieczania ran z warstwą absorbcyjną, rozmiar 10 cm x 35 cm ( +/- 0,5 cm ) – 1 szt.
19. Serweta z tasiemką i elementem kontrastującym w promieniach RTG wykonana z gazy bawełnianej zgodnej z EN 14079, 20 nitok 4 warstwy , rozmiar po praniu wstępny min. 40cmx40cm , kolor biały – 10 szt.
20. Serweta operacyjna samoprzylepna wzmocniona 150 cm x 180 cm ( +/- 3 cm ) wykonana z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego  $\geq$  57,5 g/m<sup>2</sup>, Taśma mocująca w serwecie pokryta klejem nierepozycjonowalnym ( umożliwiającym swobodne odklejenie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego – 1 szt.
21. Serweta operacyjna samoprzylepna wzmocniona 150 cm x 180 cm ( +/- 3 cm ) wykonana z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego  $\geq$  57,5 g/m<sup>2</sup>. Taśma mocująca w serwecie pokryta klejem nierepozycjonowalnym ( umożliwiającym swobodne odklejenie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego – 1 szt.



**22.** Serweta operacyjna samoprzylepna 90cm x 120cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu  $\geq 57,5$  g/m<sup>2</sup>. Taśma mocująca w serwecie pokryta klejem nierepozycjonowalnym ( umożliwiającym swobodne odklejanie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejanie papieru zabezpieczającego – 2 szt.

**23.** Serweta operacyjna samoprzylepna 150cm x 240cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu  $\geq 57,5$  g/m<sup>2</sup>. Taśma mocująca w serwecie pokryta klejem nierepozycjonowalnym ( umożliwiającym swobodne odklejanie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału), szerokości min. 5 cm, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejanie papieru zabezpieczającego – 1 szt.

Składowe (**4 -19**) mogą być umieszczone w opakowaniu kartonowym, podfoliowanym od środka, na zewnątrz pudełka dwie naklejki perforowane.

Materiał z którego wykonane są serwety z pozycji **1, 20 i 21,22,23** spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 dla obłożeń chirurgicznych.

Wszystkie składowe ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw powinien być wyposażony w minimum dwie samoprzylepne etykiety, z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii służące do archiwizacji danych. Zawartość zestawu opisana w języku polskim na etykiecie produktowej umieszczonej wewnątrz. Opakowanie - torba z przezroczytej folii polietylenowej z klapką zgrzewaną z folią, w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania przy zgrzewie powinien znajdować się sterylne marginesy. Na wierzchniej i bocznej stronie opakowania ew. oznaczenie zestawu kolorem w celu szybkiego i łatwego rozpoznania zestawu w strefie magazynowej. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

**Odp.** Nie zamawiający nie dopuści w/w zestawu. Zamawiający nie dopuści pokrowca Mayo wykonanego z czerwonej folii ( dlatego opisał zieloną lub niebieską ) poz. 2, kieszeń na narzędzia ( poz. 5 ) nie zawiera dwóch taśm samoprzylepnych, opatrunek ( poz. 16 ) nie zawiera bakteriostatycznej warstwy aluminium, w poz. 20, 21, 22, 23 klej użyty do serwet jest nierepozycjonowalny.

## **27.Pakiet 63**

### **Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji chirurgicznej brzusznej o poniższym składzie:**

- 1.** Serweta operacyjna dolna z taśmą lepną, wzmocniona o wymiarach 180cm x 180cm ( +/- 3 cm ), Trójwarstwowa (hydrofilowa włóknina polipropylenowa typu spunbond o gramaturze 30g/m<sup>2</sup> + folia PE o gramaturze 27g/m<sup>2</sup> + biała włóknina SPP o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>) laminat o łącznej gramaturze 72g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 197 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na rozrywanie sucho/mokro w strefie krytycznej 195/180 kPa – **1 SZT**
- 2.** Serweta operacyjna górna, wzmocniona z taśmą lepną o wymiarach 240x150 cm ( +/- 3 cm ), Trójwarstwowa (hydrofilowa włóknina polipropylenowa typu spunbond o gramaturze 30g/m<sup>2</sup> + folia PE o gramaturze 27g/m<sup>2</sup> + biała włóknina SPP o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>) laminat o łącznej gramaturze 72g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej powyżej 197 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na rozrywanie sucho/mokro w strefie krytycznej 195/180 kPa – **1 SZT**
- 3.** Serweta operacyjna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 100cm x 150cm, o gramaturze min. 23 g/m<sup>2</sup>, folii PE - 25 g/m<sup>2</sup>, warstwa polipropylenowa 22 g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 180 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na rozrywanie sucho/mokro min. 91/74 kPa – **2 SZT**
- 4.** Serweta operacyjna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 50cm x 180cm, wykonana z włókniny o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>, folii PE - 25 g/m<sup>2</sup>, warstwy polipropylenowa 22 g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 180 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na rozrywanie sucho/mokro min. 91/74 kPa – **2 SZT**
- 5.** Osłona na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 140cm z mocnej folii o grubości 50 mikronów, warstwa w części środkowej, na całej długości (60cm x 140cm) o gramaturze 30 g/m<sup>2</sup> oraz folii PE 50 mikronów - **2 SZT**.
- 6.** Ręcznik chłonny o wymiarach min. 18x25cm – **4 SZT**
- 7.** Pojemnik do liczenia igieł piankowo-magnetyczny o wymiarach 11,5cm x 5,5cm x 3,5cm, z bezpiecznym i mocnym zamknięciem, o pojemności 40 szt. igieł pianka ze skalą numeryczną 20 pól,

czerwony – **1 SZT**

**8.** Taśma lepna wykonany z włókniny spunlace (celuloza + poliester) o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup> o wymiarach 10cm x 50cm – **2 SZT**

**9.** Kieszka foliowa 2-komorowa samoprzylepna o wymiarach 40cm x 30cm – **3 SZT.**

**10.** Organizator przewodów przyklejany, regulowany na rzep o wymiarach 2cm x 22cm - **3 SZT**

**11.** Dren łączący do ssaka PVC CH24 o długości 3m, dren obustronnie zakończony łącznikiem typu lejek żeński prosty – **1 SZT**

**12.** kaniula zakończona kulką o średnicy 9,4mm, długość końcówki około 26cm, z dodatkowymi 4 otworami odbarczającymi w kulce przy końcu kaniuli – **1 SZT**

**13.** Ostrze chirurgiczne z trzonkiem, nr 11– **1 SZT**

**14.** Skalpel chirurgiczny bezpieczny z wysuwającym ostrzem nr 20 – **1 SZT**

**17.** Kompres gazowy o wymiarach 10x 10cm, 8 warstwowy, 17 nitkowy, z nitką RTG – **40 SZT**

**18.** Kompres włókninowy 10 x 20cm, 30g, 4 warstwowy, biały - **12 SZT**

**19.** Kompres gazowy laparotomijny z tasiemką o wymiarach 45x45cm, gaza 20-nitkowa, 4 warstwowy, znacznik RTG, biały – **5 SZT** wstępnie prany

**20.** Tupfer okrągły gazowy o wymiarach 15 x16cm ( +/- 1 cm ), 17-nitkowy, z nitką RTG, biały - **10 SZT**

**21.** Tupfer okrągły gazowy o wymiarach 15cm x 15cm, 17-nitkowy, z nitką RTG, biały - **20 SZT**

**22.** Tupfer okrągły gazowy o wymiarach 30 x 30 cm ( +/- 1 cm ), 17-nitkowy, z nitką RTG, biały - **20 SZT**

**23.** Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 10cm x 30cm – **1 SZT**

**24.** Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 10cm x 20cm – **1 SZT**

**25.** Kieszka do liczenia materiału opatrunkowego, przezroczysta 5 x 2 kieszonki– **2 SZT**

**26.** Miska z polipropylenu z podziałką, niebieska, 250ml – **2 SZT**

**27.** Kleszczyki blokowane do mycia pola operacyjnego o długości 23cm– **2 SZT**

**28.** Tupfer okrągły gazowy o wymiarach 50cm x 50cm, 17-nitkowy, biały - **6 SZT**

**29.** Serweta wzmocniona na stolik 150 x190cm ( +/- 3 cm ), służąca jako owinięcie zestawu, wykonana z włókna 28 g/m<sup>2</sup>, folia PE 35 g/m<sup>2</sup>, odporność na przenikanie cieczy 188 cm H<sub>2</sub>O, chłonność wzmocnienia w strefie krytycznej 350%, wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 108/95 kPa, obszar chłonny o wymiarach 65cm x 190cm – **1 SZT.**

**30.** Torba papierowa – **1SZT.**

Wszystkie składowe ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Zestaw powinien być wyposażony w minimum dwie samoprzylepne etykiety, z nr katalogowym, datą ważności i numerem serii służące do archiwizacji danych. Zawartość zestawu opisana w języku polskim na etykiecie produktowej umieszczonej wewnątrz opakowania. Opakowanie typu TYVEC - torba z przezroczytej foli polietylenowej z klapką zgrzewaną z folią, w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines. Na wierzchniej i bocznej stronie opakowania ew. oznaczenie zestawu kolorem w celu szybkiego i łatwego rozpoznania zestawu w strefie magazynowej.

**Odp.** Nie, nie dopuści. Opisany wyżej zestaw nie zawiera poz .15 ( Narzędzie do generatora ForceTriad Triverse ) oraz poz. 16. Cewnik do odsysania dróg żółciowych PCV 12 Ch i w takiej formie jest nie do przyjęcia dla zamawiającego, a brak tych pozycji znacznie zaniży wartość zestawu.

## **28. Pakiet 70**

Czy Zamawiający dopuści zestawy do cewnikowania o poniższym składzie:

- Cewnik Foley w rozmiarach CH16, CH18, CH20 i CH22

- serweta z laminatu dwuwarstwowego 50x50 cm, włóknina foliowana, celulozowo-polietylenowa o gramaturze min.54g/m<sup>2</sup>) – 1szt.

- serweta z laminatu dwuwarstwowego FB 50cm x 75cm z otworem o śr. 7cm, bez rozcięcia, laminat dwuwarstwowo (PP+PE), 60 g/m<sup>2</sup> – 1 szt.

- rękawice lateksowe M – 2 szt.

- tupfer kula 17N 15cmx15cm – 5 szt.

- worek na mocz 2L z zaworem – 1 szt.

- pojemnik okrągły 120 ml – 1 szt.
- pęseta plastikowa – 1 szt.
- strzykawka 10ml – 1 szt.
- igła 12mm 0,8 x 40mm – 1 szt.

Zestaw sterylny, jednorazowy pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis stosowania w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy  
**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający potrzebuje zestawów z cewnikami w rozmiarze 14ch, 16ch i 18ch, a nie jak proponuje oferent 16ch, 18ch, 20ch, 22ch.

### 29. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści dren, który posiada trzystopniowy (co 1cm) czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenia perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu oraz naprzemienną perforację o długości 15cm zapobiegającą aspiracji i wrastaniu tkanek?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Czytnik głębokości zaproponowany wskazuje tylko pierwszy poziom głębokości tj. 20 cm, a nie jak wymaga zamawiający 20, 40 ,60 cm.

### 30. PYTANIE – część 46, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego w pakiecie 46, pozycja 1 bezigłowego systemu do przygotowywania i pobierania leków cytostatycznych – spike z objętością wypełniania w zakresie  $0,3 \pm 0,05$ ; reszta zgodna z opisem zamówienia w SIWZ. Opisowany spike posiada objętość wypełnienia obejmującą swoim zakresem wymaganą przez Zamawiającego objętość. Należy dodać, że objętość wypełnienia jest parametrem „niemierzalnym” dla personelu medycznego oraz pozostaje bez wpływu na jakość przeprowadzanych procedur, a opisany asortyment jest powszechnie stosowany w placówkach służby zdrowia. Dlatego dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne.

W razie niedopuszczenia powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

### 31. PYTANIE – część 46, pozycja 1

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ust. 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w opis sporządzony w języku polskim?

W razie niedopuszczenia powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odp** Nie, zamawiający nie wyraża zgody. Wymieniony sprzęt jest sprzętem powszechnie używanym w jednostkach szpitala dlatego zamawiający podtrzymuje swój wymóg.

### 32. PYTANIE:

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

**Odp.** Zgodnie z wyjaśnieniem na portalu UZP: cyt.: „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji

wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

**33.** Uprzejmie prosimy o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:

Pakiet 37. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie markera endoskopowego z nazwą w języku angielskim: "endoscopic marker"? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody prosimy o merytoryczne uzasadnienie stawianych wymogów.

**Odp.** Nie, zamawiający nie wyraża zgody. Przedmiot zamówienia określony w pak. 37 jest sprzętem powszechnie używanym w szpitalu dlatego zamawiający podtrzymuje swój wymóg.

**34.** Pytanie: Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 41 pozycję nr 1

w jeden osobny pakiet (np. Pakiet nr 41a)

i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a dzięki temu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

**Odp.** Zamawiający oczekuje realizacji całego pakietu zgodnie z siwz i nie zgadza się na wyodrębnienie poszczególnych pozycji.

**35.** Pakiet 14, poz. 2

Czy zamawiający dopuści worki z oświadczeniem producenta o możliwości stosowania do 7 dni, bez informacji na opakowaniu lub worku?

**Odp. NIE** .Zamawiający oczekuje informacji na opakowaniu jednostkowym.

**36.** Pakiet 8, poz. 1

Czy zamawiający dopuści maski wykonane z medycznego PCV?

**Odp. TAK**

**37.** Pakiet 8, poz. 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

**Odp. TAK**

**38.** Pakiet 8, poz. 1

Czy zamawiający dopuści produkt sterylny pakowany indywidualnie?

**Odp. TAK**

**39.** Pakiet 72, poz. 1

Czy zamawiający dopuści opakowania typu papier – folia, zbiorczo pakowane w kartoniki?

**Odp.** Zamawiający dopuści pakowanie typu papier-folia pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków siwz.

**40.** Pakiet 7 poz. 1

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania przyrządu z nadrukiem nr serii, daty ważności, bez opisu w języku polskim.

**Odp.** Nie, zamawiający nie wyraża zgody i wymaga sprzętu spełniającego wymagania siwz.

**41.** Pakiet 8 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski wykonanej z medycznego, miękkiego PVC.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

**42.** Pakiet 14 poz. 1

1/ Prosimy o dopuszczenie worków bez informacji o czasie stosowania na opakowaniu jednostkowym. W przypadku użycia worka i podłączenia go do pacjenta opakowanie jednostkowe jest utylizowane i informacja na opakowaniu jednostkowym nie jest nigdzie przechowywana.

**Odp.** Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aby informacja o czasie stosowania była umieszczona na opakowaniu jednostkowym.

2/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zaofertowany worek ma posiadać białą tylną ścianę, co pozwala na pełną wizualizację gromadzonego moczu?

**Odp.** Tak, zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **43. Pakiet 17 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi naprzeciwległymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych o następujących parametrach: Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **44. Pakiet 17 poz. 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

**Odp.** Zamawiający oczekuje realizacji całego pakietu zgodnie z siwz i nie zgadza się na wyodrębnienie poszczególnych pozycji.

#### **45. Pakiet 24 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 210cm.

**Odp.** NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Oferowana długość jest za krótka. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWiZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga produktów niezawierających lateksu, ftalanów, DEHP oraz szkodliwego bisfenolu?

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **46. Pakiet 44 poz. 1**

1/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Objętość nominalna 275 ml, a max 335 ml; prędkość przepływu 5 ml/h i czas pracy 48 h. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Do każdego urządzenia dołączony futerał. System sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU co potwierdzają badania.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.



**47. Pakiet 44 poz. 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu, kompatybilnego w systemie zamkniętym służącego do pobierania leku z fiolki a następnie przeniesienie tego leku do pojemnika lub w miejsce wkłucia w strzykawkę trzyczęściowej Luer Lock w rozmiarach odpowiednio dla poz. : 50/60, 20, 30, 10, 5, 3 i 1 ml ,bez możliwości rozłączenia przyrządu po akustycznym potwierdzeniu jego integracji ze strzykawką trzyczęściową Luer Lock dostarczoną razem z przyrządem. Przyrząd posiada kod ONB i elastomerowe membrany gwarantujące szczelność połączenia.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.

**48. Pakiet 44 poz. 3**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu równoważnego z kodem ONB, o poniższych parametrach :

Urządzenie dostępne do worka, kompatybilny z urządzeniem na strzykawkę, działający w systemie elastomerowych membran gwarantujących suche połączenie.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.

**49. Pakiet 44 poz. 4**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu równoważnego z kodem ONB, o poniższych parametrach : pozwala zmienić każdy standardowy port żeński w element systemu zamkniętego, w który można bezpiecznie wstrzykiwać lek strzykawką zamkniętą łącznikiem bezigłowym w systemie zamkniętym. Adapter Luer Lock męski posiada system sygnalizacji akustycznej podczas podłączania strzykawki.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.

**50. Pakiet 44 poz. 5**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu równoważnego, z kodem ONB, kompatybilnego z fiolką o rozmiarze 20 lub 13 mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Przyrząd gwarantuje suche połączenia dzięki elastomerowym membranom, toksyczne aerozole pochłaniane są do komory rozprężeniowej o objętości min. 60 ml. Posiada plastikowy kolec wzdłużnie ścięty, umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy siwz.

**51. Pakiet 46 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i filtr ma być wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu ?

**Odp.** Nie , nie zaszła pomyłka. Zamawiający prawidłowo określił parametry w opisie pakietu 46 poz. 1.

**52. Pakiet 55 poz. 1, 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z typem strzykawki na opakowaniu, pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w siwz.

**53. Pakiet 55 poz. 3**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników wykonanych z poliamidu, objętość wypełnienia max. 0,8 ml

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by kraniki były wyposażone w łącznik umożliwiający obrót kranika wokół własnej osi przed i podłączeniu do wkłucia

3/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki były sterylizowane radiacyjnie

**Odp.** dla pytań 1, 2 i 3 – Tak. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów siwz.

**54. Pakiet 57 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny.

Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do



zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów siwz.

**55. Pakiet 57 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu do cewnika oraz umożliwiać pobranie do badań świeżej próbki moczu bezpośrednio z pęcherza moczowego?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje zestawu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza.

**56. Pakiet 59 poz. 4**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

**Odp.** Zamawiający nie wydzieli poz. 4 z pakietu, gdyż wszystkie 4 pozycje stanowią jednoimienny system różniący się tylko długością i winny pochodzić od jednego producenta.

**57. Pakiet 72 poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowa, jałowa, końcówka luer-lock - 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie typu blister, opakowanej jednostkowej strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, Produkt nie zawiera lateksu oraz PVC. opakowanie 100 szt.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje wymagania siwz.

**58. PYTANIE 1 DTYCZY PAKIETU NR 61 POZ.1**

Czy Zamawiający dopuści Elektrody elektrochirurgiczne PĘTLOWA o wymiarach

10 x 10mm -60 szt.

15 x 10mm -70 szt.

20 x 10mm -70 szt.

Wykonana z wolframu, o długości całkowitej 14,1cm. Sterylna, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy ?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga elektrod o wymiarach podanych w opisie przedmiotu zamówienia.

**59. PYTANIE DTYCZY PAKIETU NR 61 POZ.3**

Czy Zamawiający dopuści Elektrody elektrochirurgiczne KULKOWA O Średnicy 2mm - 180 szt.

Kulka wykonana ze stali nierdzewnej, o długości całkowitej 54mm. Sterylna, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy ?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga elektrod o wymiarach podanych w opisie przedmiotu zamówienia.

**60. PYTANIE DTYCZY PAKIETU NR 61 POZ.4**

Czy Zamawiający dopuści Elektrody elektrochirurgiczne KULKOWA O Średnicy 4mm -10 szt. Kulka wykonana ze stali nierdzewnej, o długości całkowitej 15,6cm. Sterylna, jednorazowego użytku. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga elektrod o wymiarach podanych w opisie przedmiotu zamówienia.

W związku z powyższym zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień

**24.04.2020r** składanie ofert do godz. 8.00 i otwarcie ofert o godz. 12.00.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. ekonomicznych

/-/ mgr inż. Magdalena Kraszewska