

Poznań, dn. 08.10.2020r  
EZ/350/62/2020/694

Do zainteresowanych  
Udziałem w przetargu

Dotyczy przetargu 62/2020 na zakup i dostawę sprzętu sterylnego jednorazowego użytku.

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu modyfikuje treść siwz w załączniku nr 6 w pak. 55.  
Zapis po modyfikacji:

**Pakiet 55**

L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	<b>MaxCore</b> Pistolet jednorazowy do biopsj gruboigłowej, igła jednorazowa, sterylna, ze zintegrowanym, jednorazowym "pistoletem" z dwoma niezależnymi przyciskami umożliwiającymi strzał - z tyłu oraz na lewym boku rękojeści, długość strzału 22mm, rękojeść posiadająca plastikowe wypustki, zapobiegające stoczeniu się urządzenia ze stolika, rozmiary oznaczone odpowiednio kolorami na przyciskach strzału, rozmiary: dla śred. 14G - 10 i 16cm; 16G - 10 i 16cm; 18G - 10, 16, 20, 25cm; 20G - 10, 16, 20cm. (Rozmiar do wyboru przez zamawiającego, przy każdorazowym składaniu zamówienia.) Op./ 5 szt.	op.	560
2.	<b>UltraClip® Dual Trigger Breast Tissue Markers</b> Marker tkankowy przeznaczony do mocowania do tkanek miękkich w polu zabiegu podczas otwartej lub przezskórnej biopsji w celu radiograficznego oznaczenia miejsca procedury biopsji; Igła ze znacznikiem, jednorazowa, sterylna, z klipami tytanowymi w różnych rozmiarach i kształtach (wstążka, skrzydełko, cewki), z włóknami polymerowymi do identyfikacji miejsca po biopsji gruboigłowej umieszczone w penie; w rozmiarach 17G: dł igły 10 i 12 cm, jak również igły z klipami tytanowymi w kształcie pętli, z zastosowaniem przy MR bez włókien polymerowych w rozm 17G: dł igły 10 i 12cm. (Rozmiar do wyboru przez zamawiającego, przy każdorazowym składaniu zamówienia.) Op./ 5 szt.	op.	200

3.	<b>DUALOK Breast Localisation Wire</b> Druć do lokalizacji zmian chorobowych w piersiach. Dwuczęściowe urządzenie składające się z kaniuli igłowej z integralnym żeńskim kielichem z zamknięciem typu Luer oraz drutu lokalizacyjnego z podwójnymi elementami blokującymi na dystalnej końcówce. Zaprojektowany, aby zablokować bezpieczne umieszczenie i zablokować migrację drutu. Trwała skręcona konstrukcja drutu. Op./ 10 szt.	op.	6
----	--	-----	---

Zamawiający modyfikuje odpowiedź na pytanie 15 umieszczoną w piśmie EZ/350/62/2020 z dn. 18.09.2020r:

15) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 2 filtr oddechowy elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji p/bakteryjnej i p/wirusowej 99,998%, minimalna objętość oddechowa 150 ml, przestrzeń martwa 42 ml, waga filtra 23 g, czas stosowania do 24 godzin?

**Odp.** Nie, nie dopuści (dopuszczenie w odpowiedzi na pytanie 14)

Modyfikuje się treść załącznika nr 6 do siwz:

- w pakiecie 5 treść po modyfikacji poz. 1

**pakiet 5**

L.P.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	<b>Pojemnik z wodą do nawilżania.</b> Zamknięty system do inhalacji, do nebulizacji o pojemności 0,5 l, zawierający sterylną wodę. Pojemnik wyposażony w cztery boczne porty, umożliwiające łączenie z głowicą do nebulizacji, bądź pojemników do inhalacji. Zawór zabezpieczający pojemnik przed rozerwaniem. Możliwość stosowania w modelu tlenoterapii biernej u różnych pacjentów do pełnego wyczerpania pojemnika, minimum 75 dni, potwierdzone oświadczeniem producenta lub wykonawcy. Na każdym pojemniku nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 2 szt. próbek celem przetestowania.	szt.	1500
2.	<b>Pojemniki z wodą.</b> Pojemniki z wodą destylowaną do inhalacji ultradźwiękowej o pojemności 145 ml. Pasujące do inhalatora Omega Vario. Pojemniki sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 2 szt. próbek celem przetestowania.	szt.	2500

- w pak. 24 treść po modyfikacji:

L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	<b>Butelki do drenażu ran w systemie zamkniętym wg. Redona</b> Butelki próżniowe ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą skalą, o pojemności 200 -250 ml, nie zawierające PCV. Ciśnienie początkowe 960 mbr (potwierdzone pisemnie przez producenta lub wykonawcę ). Dren długości 120-130cm, na którym umieszczony jest przesuwalny zacisk i łącznik do drenów w rozmiarze od Ch6 do Ch18. Połączenie butelki z drenem typu LUER - LOCK. W zestawie taśma mocująca o regulowanej długości. Sterylne, jednorazowego użytku. Pakowane podwójnie folia/folia i folia/papier. Na każdym pojedynczym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa, opis butelki i instrukcja użytkowania w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 5 szt. próbek celem przetestowania.	szt.	20000

- w pak. 53 opis poz. 1 treść po modyfikacji:

#### Strzykawka 3-częściowa

L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Ilość
1	2	3	4
1.	<b>Strzykawka 3-częściowa</b> Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką Luer-Lock. Konstrukcja strzykawki kompatybilna z konstrukcją tłoka. Tłok niskooporowy. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta lub wykonawcy), czarna niezmywalna, jednostronna skala, typ strzykawki na cylindrze. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 10 szt. próbek celem przetestowania (5 szt. strzykawek 20 ml i 5 szt. 10 ml).		
1.1.	5 ml (skalowana co 0,2 ml; 1 op./125 szt.)	op.	600
1.2.	10 ml (skalowana co 0,2 ml; 1 op./100 szt.)	op.	800
1.3.	20 ml (skalowana co 1 ml; 1 op./120 szt.)	op.	1000
1.4.	30 ml (skalowana co 1 ml; 1 op./60 szt.)	op.	200

W związku z tym dokonuje się zmiany w pkt. VI siwz poprzez rozszerzenie tabeli o poniższe punkty:

10.	Pakiet 5 oświadczeniem producenta lub wykonawcy o możliwości stosowania w modelu tlenoterapii biernej u różnych pacjentów do pełnego wyczerpania pojemnika, minimum 75 dni.
11.	Pakiet 24 Oświadczenie producenta lub wykonawcy, że butelki do drenażu ran w systemie zamkniętym wg. Redona posiadają ciśnienie początkowe 960 mbr.
12.	Pak. 53 Oświadczenie producenta lub wykonawcy, że Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków)

Modyfikuje się odpowiedź na pytania 28 i 29 udzielone pismem nr EZ/350/62/2020/658 z dnia 18.09.2020r, dot. pakietu 14. Poz. 2:

#### 28) Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną ukośną zastawką do regulacji siły odsysania z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z roztworem 1,5% nadtlenu wodoru w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego jamę ustną (w składzie m.in. aloes, który ma właściwości łagodzące). Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej, skuteczny w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I? Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do

płukania jamy ustnej czy sposób klasyfikacji zestawów) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **29) Pakiet 14 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną ukośną zastawką do regulacji siły odsysania z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z roztworem 0,05% chlorku cetylopirydyny w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego jamę ustną (w składzie m.in. aloes, który ma właściwości łagodzące). Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej, skuteczny w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I? Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej czy sposób klasyfikacji zestawów) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **1) Pakiet 14 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną ukośną zastawką do regulacji siły odsysania z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z roztworem 0,12% chlorheksydyny w rozdzielanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml żelu nawilżającego jamę ustną (w składzie m.in. aloes, który ma właściwości łagodzące). Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej, skuteczny w redukcji VAP. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I? Obecny opis asortymentu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (m.in. dokładna ilość płynu do płukania jamy ustnej czy sposób klasyfikacji zestawów) ewidentnie wskazuje na jednego, konkretnego wykonawcę i wyklucza uczciwą konkurencję.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **2) Pakiet nr 47 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści konstrukcję dwupanelową?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis siwz o konstrukcji trój panelowej.

### **3) Pakiet nr 47 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści maskę bez zaworu?

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

### **4) Pakiet nr 47 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści konstrukcję dwupanelową?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis siwz o konstrukcji trój panelowej.

### **5) Pakiet nr 47 pozycje 3-4**

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3-4 z Pakietu nr 47 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

**Odp.** Nie, zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz.

### **6) Pakiet nr 51 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści równoważny 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, objętość wypełnienia 0,10ml, przepływ 400-440ml/min, wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi, wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający opisał łącznik bezigłowy do dostępu naczyniowego a nie przyrząd do pobierania leków z fiolek (patrz pakiet 32)

#### **7)Pakiet nr 51 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu nr 51 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

**Odp.** Nie, nie wyłączy. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 51 różnych producentów ale wymaga kompatybilności wszystkich pozycji.

#### **8)Pakiet nr 51 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści przepływ 55 ml/min?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga przepływu 49ml/min.

#### **9)Pakiet nr 51 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wykonany z TPU?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga kaniuli (cewnika) wykonanego z PTFE.

#### **10)Pakiet nr 51 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści odstąpi od wymogu „opis w języku polskim”?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga, aby oznakowanie wyrobów z pakietu 51 poz.5 miały opisy (czyli nazwę wyrobu) w języku polskim, zgodnie z art. 14 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „*Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów*”.

Wyroby te są bardzo powszechnie używane w szpitalu i cały personel medyczny (nawet pomocniczy) musi mieć możliwość właściwej i szybkiej identyfikacji w/w wyrobów.

#### **11)Pakiet nr 51 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści opis w języku angielskim?

**Odp.** Zamawiający dopuści pod warunkiem posiadania opisu w języku polskim.

#### **12)Pakiet nr 51 pozycja 5**

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 5 z Pakietu nr 51 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

**Odp.** Nie, nie wyłączy. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 51 różnych producentów ale wymaga kompatybilności wszystkich pozycji.

13)Czy Zamawiający w pak 9 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem typu podwójny pigtail, koniec donerkowy cewnika zamknięty, koniec dopęcherzowy otwarty, średnica cewnika 4,8 Fr (CH), otwory drenujące na całej długości cewnika, znaczniki odległości na cewniku co 5 cm, wykonany z alifatycznego poliuretanu, długość części prostej 26 cm, w zestawie popychacz o długości 45, prowadnica stalowa pokryta PTFE w plastikowym dyspenserze z końcówką stożkową, średnica 0,035", długość 150 cm, z miękkim końcem, w zestawie 2 zaciski. Zestaw sterylizowany, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy?

**Odp.** Tak, dopuści.

14)Czy Zamawiający w pak 23 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foleya. Cewnik dwudrożny obustronnie silikonowany z balonem. Miękka, zaokrąglona wzmocniona końcówka. Nasadka lejkowata, zapewniająca szczelne połączenie z drenem worka do moczu. Balon o pojemności 5-10ml dla 12/14Ch oraz 5-15ml dla 16/24Ch, odporny na ciśnienie, łatwy do napełniania i opróżnienia. Zastawka portu do napełniania balonu powinna zapewniać szczelność i bezpieczeństwo połączeń. Wyraźnie oznakowany rozmiar na cewniku. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności sprzętu minimum 12 miesięcy od daty dostawy?

**Odp.** Tak, dopuści

15)**Pakiet 7, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści dreny Redon z perforacją na długości 14cm?

**Odp.** Tak, pod warunkiem, iż będzie to perforacja krzyżowa z podziałką.

16)**Pakiet 18, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z możliwością utrzymania do 7 dni?

**Odp.** Nie, nie dopuści, zamawiający wymaga cewnika o możliwości stosowania przez co najmniej 28 dni ( potwierdzone oświadczeniem producenta )

17)**Pakiet 23, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z balonem o pojemności 5-10ml?

**Odp.** Nie, nie dopuści, zamawiający wymaga cewnika z balonem 5 – 15 ml.

18)**Pakiet 24, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe do drenażu z ciśnieniem początkowym 900mbar z podłączeniem drenu do butelki Large-Lock?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga ciśnienia początkowego w butelce 960 mbar oraz podłączenia butelki z drenem typu LUER-LOCK.

19)**Pakiet 30, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowice USG mikrobiologicznie czyste?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający używa osłonki na głowice również śródoperacyjnie i wymaga produktu sterylnego.

20)**Pakiet 30, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek na głowice USG za opakowanie zbiorcze a'144 szt. z przeliczeniem opakowań?

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza 144szt w 1 op. z jednoczesnym uwzględnieniem oszacowania wartości oferty dla 244 op.

21)**Pakiet 32, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści igły do bezpiecznego pobierania leków w rozmiarze 1,2x30mm?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza. Podtrzymuje zapisy siwz.

22)**Pakiet 33, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykatorem pozycji otwarty/zamknięty?

**Odp.** Nie. Zamawiający nie dopuści. Zamawiający oczekuje kranika optycznym wyczuwalnym indykatorem

23)**Pakiet 40, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rurki typu Guedel wykonane z polietylenu?

**Odp.** Tak, dopuści, pod warunkiem, że wszystkie parametry pozostają bez zmian.

24)**Pakiet 48, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kombinezom ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m<sup>2</sup>, kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4, 5, 6. Spełnione normy i poziomy ochrony EN ISO 13688:2013, typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami

zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2018, EN 14325:2004.

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

**25)Pakiet 48, pozycja 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na złożenie korzystnej oferty większej ilości wykonawców.

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

**26)Pakiet 52, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem skali o 10%?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza, gdyż nie rozumie rozszerzenia skali o 10%..

**27)Pakiet 52, pozycja 1.4** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml w opakowaniach a'50szt. z przeliczeniem opakowań?

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **28)Pakiet 11**

1)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przyrząd do podawania chemioterapii powinien być zakończony osłonką z filtrem hydrofobowym, która umożliwi bezpieczne odpowietrzenie zestawu i sterylne wypełnienie nie narażając personel na wyciek i wydłużenie procedury ?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy przyrząd powinien posiadać przy kolcu specjalne skrzydełko, pozwalające na łatwą aplikację aparatu do worka ?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**29)Pakiet 32** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z otworem centralnym, ostrzem ściętym pod kątem 45°, co zapobiega defragmentacji korka (wykrawania, wykruszania ani zahaczania korka) i zapobiega zakłuciu osoby przygotowującej lek. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.** Nie, Zamawiający nie dopuszcza i wymaga igły z otworem bocznym.

### **30)pakiet 51**

#### **Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego bezigłowego łącznika o poniższych parametrach, tak jak opisane w poprzednim przetargu nr 56/2018 :

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, nie dłuższy niż 2 cm, waga 1g, przezierny kompatybilny z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555, możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 100 aktywacji. Zastawka w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, jednolitej materiałowo silikonowej podzielonej membrany (która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika), zewnętrznie osadzonej na plastikowym przeźroczystym konektorze, jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego, wnętrze pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,10 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi , na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi.Protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Tolerancja wszystkich parametrów +/- 10 % .

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul Venflon bezpiecznych 22 ,G, 20 G i 18G bez technologii Instaflash tak jak inne kaniule w tym pakiecie w rozmiarze 17G, 16G i 14G.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie kaniul Venflon bezpiecznych 22 ,G, 20 G i 18G wyposażonych w technologię Instaflash do osobnego pakietu , co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

Opis przedmiotu zamówienia jednoznacznie wskazuje na jednego producenta i wykonawcę - firmę Becton Dickinson, co utrudnia uczciwą konkurencję, tym bardziej, że ten producent/wykonawca utrudnia dostęp do oferty lub wyceny produkty w sposób znacząco zawyżony, czyli pozornie udostępnia ofertę, ale tylko cenową bez dokumentów dopuszczających, co powoduje ograniczenie możliwości złożenia konkurencyjnej i ważnej oferty,

**Odp.** Nie, zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga wszystkich rozmiarów kaniul venflonów jako bezpieczne.

### **31)Pakiet 53**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z logo producenta na cylindrze, co pozwala i na jednoznaczną identyfikację typu strzykawki

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **Poz.1.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. Opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie strzykawki od strony tłoka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **Poz. 1.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. Opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie strzykawki od strony tłoka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **Poz.1.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. Opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie strzykawki od strony tłoka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### **Poz. 1.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt. Opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie strzykawki od strony tłoka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

**32)Pakiet 9** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów do URS rozmiar 4,8F zawierającego:

-cewnik wykonany z wysokiej klasy poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą.

-popychacz sterowalny długość 83cm.

-prowadnica Seldingera dł. 150cm z ruchomym rdzeniem – stalowa pokryta PTFE.

-zacisk.

Cewnik połączony z popychaczem nawet po usunięciu prowadnicy - sterowalny.

Zestaw pre-connected – cewnik fabrycznie połączony z popychaczem gotowy do użycia .

Cewnik bardzo dobrze widoczny w RTG.

Cewnik otwarty/zamknięty oraz otwarty/otwarty .

Zestaw sterylny. Jednorazowy.

**Odp.** Nie, nie dopuści, zamawiający wymaga cewnika skalowanego co 5 cm, z popychaczem o dł. 40 – 50 cm.

### **33)Pakiet 50**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieszeni o wymiarach 51x56cm.

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

**34)Pakiet 1** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z bezpieczną igłą do irygacji miejsca obliteracji, zestaw nie sterylny.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza. Wymaga się zestawu sterylonego.

**35)Pakiet 9** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z popychaczem o długości



45 cm, bez zacisków.

**Odp.** Zamawiający nie dopuści zestawu bez zacisków, natomiast dopuści zestaw z popychaczem 45cm.

**36)Pakiet 41.** Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec z łyżeczkami o pojemności 12,86 mm<sup>3</sup> z ząbkowanymi krawędziami.

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza. Zaoferowana pojemność łyżeczek jest za mała, dodatkowo szczypce biopsyjne nie posiadają igły.

**37)Pakiet 41.** Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie nasadek do endoskopów o średnicy 14,6 – 15,0 mm.

**Odp.** Nie, nie dopuszcza. Zamawiający wymaga nasadek do endoskopów zgodnie z siwz.

**38)Pakiet 41.** Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie nasadek do endoskopów o średnicy 12,0- 12,4 mm.

**Odp.** Nie, nie dopuszcza. Zamawiający wymaga nasadek do endoskopów zgodnie z siwz.

39)Pakiet 36, poz. 1 Czy zamawiający dopuści skalę co 1 ml?

**Odp.** Tak, dopuści skalę co 1ml.

40) Pakiet 37, poz.1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga, aby komora kropłowa była w części dolnej elastyczna, oraz aby precyzyjny zacisk rolkowy posiadał miejsce na kolec komory kropłowej, który ma służyć do bezpiecznego chowania w celu wyeliminowania przypadkowego zakłucia personelu medycznego.

41)Pakiet 37, poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga, żeby przyrząd do przetaczania krwi posiadał precyzyjny zacisk rolkowy posiadał miejsce na kolec komory kropłowej, który ma służyć do bezpiecznego chowania w celu wyeliminowania przypadkowego zakłucia personelu medycznego.

42)Pakiet 37, poz.1 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odp.** Tak, dopuści, ale nie wymaga.

**43)Pakiet nr 33 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika tylko z optycznym identyfikatorem możliwość zmiany pozycji w zakresie 360 stopni (bez ograniczeń) ?

**Odp.** Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje kranika z optycznym, wyczuwalnym indykatorem.

**44)Pakiet nr 36 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek pakowanych po 25 sztuk?

**Odp.** Tak, Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem.

**45)Pakiet nr 37 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komora kroplowa w całości elastyczna z drenem 150cm ?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga komory kroplowej w dolnej części elastycznej a nie całej.

**46)Pakiet nr 37 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania z komora kroplowa górna część twarda a dolna elastyczna z air stopem zapobiegającym przedostawaniu się powietrza z drenem 180cm ?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający określił przedział długości drenu, a proponowany parametr nie mieści się w wymaganym przedziale.

**47)Pakiet nr 48 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Jednoczęściowy kombinezon z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m<sup>2</sup> (+/- 2 g/m<sup>2</sup>) bez pętelki na palec zgodny z normami: **EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004, EN 1149-5:2008?**

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

**48)Pakiet nr 48 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu w rozmiarze L i XL?

**Odp.** Tak. Powyższy rozmiar mieści się w zakresie opisanym przez Zamawiającego w siwz tj. S-XXXL.

**49)Pakiet nr 48 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odp.** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz. Obie poz. 1 i 2 pakietu muszą być ze sobą kompatybilne.

**50)Pakiet nr 48 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z kapturem z włókniny 25g/m<sup>2</sup> z maska dwuwarstwowa na twarz dla ochrony dróg oddechowych ?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapis siwz ze względu na przeznaczenie do pracy w boksie jałowym do produkcji dawek cytostatyków.

**51)Pakiet nr 51 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie łącznika bezigłowego z prostym torem przepływu przezroczysty bezigłowy sterylny wykonany z poliwęglanu długości całkowitej ok 31mm z membrana osadzona wewnątrz na przezroczystym konektorze bez mechanicznych części wewnętrznych przepływ 650ml/min wytrzymały na ciśnienie 58psi objętość wypełnienia 0,085ml ilość aktywacji 600 razy do stosowania z krwią tłuszczami alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi ?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga przepływu laminarnego (warstwowego).

**52)Pakiet nr 51 poz. 2,3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu dostarczeniu badan klinicznych na biokompatybilność poliuretanu?

**Odp.** Nie, zamawiający nie wyrazi zgody. Wymaga dostarczenia badań klinicznych zgodnie z siwz.

**53)Pakiet nr 51 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z PUR z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG w rozmiarach:

14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105

20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

**Odp.** Tak, zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że PUR będzie biokompatybilny (potwierdzony wymaganymi badaniami) - vialon.

**54)Pakiet nr 51 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP z dwoma paskami widniejącymi w promieniach RTG z filtrem hydrofobowym z polimerowym zatraskiem chroniącym personel przed przypadkowym zakłuciem w rozmiarze:

14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

**Odp.** Nie, nie dopuści. Wymaga biokompatybilnego poliuretanu (vialon).

**55)Pakiet nr 51 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odp.** Nie, nie wyłączy. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 51 różnych producentów ale wymaga kompatybilności wszystkich pozycji.

**56)Pakiet nr 52 poz. 1.1-1.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z tłokiem w kolorze niebieskim z rozszerzona skala o 20%?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza, gdyż nie rozumie rozszerzenia skali o 20%..

**57)Pakiet nr 52 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych LL wykonana z polipropylenu i polietylenu 5ml i 10ml pakowane po 100 sztuk,20ml i 30ml pakowane po 50 szt?

**Odp.** Nie, zamawiający nie dopuszcza strzykawek z polietylenem i podtrzymuje zapis ze względu na bezpieczeństwo pracy z cytostatykiem.

58)Pakiet 15 Czy Zamawiający dopuści maski z medycznego PCV z minimalną zawartością ftalanów nie zagrażających życiu i zdrowiu pacjenta ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odp.** Nie, nie dopuści, wymaga masek bez zawartości ftalanów.

59)Pakiet 23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 5-10 ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odp.** Tak dopuści dla rozmiarów 12/14 Ch, wymaga pojemności balona 5-15 ml dla rozmiarów 16-24 Ch.

60)Czy Zamawiający w Pakiecie 32 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk?

**Odp.** Tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienie pozostałych zapisów siwz.

61)Czy Zamawiający w Pakiecie 36 dopuści skalowanie co 1 ml, w odstępach 10ml?

**Odp.** Tak, zamawiający dopuszcza.

62)Czy Zamawiający w Pakiecie 52 dopuści rozszerzenie skali do 2,5ml (strzykawka 2ml), do 6ml (strzykawka 5ml), do 12ml (strzykawka 10ml), do 24ml (strzykawka 20ml)?

**Odp.** Tak, zamawiający dopuszcza.

63) Czy Zamawiający w Pakiecie 52 pkt. 1.4. dopuści opakowanie a'100sztuk?

**Odp.** Tak. Zamawiający dopuszcza.

64) Czy Zamawiający w Pakiecie 53 odstąpi od wymagania przedłożenia oświadczenia producenta o możliwości podawania cytotstatyków?

**Odp.** Nie, zamawiający nie odstąpi od ww wymogu i podtrzymuje zapis siwz.

65) Czy Zamawiający w Pakiecie 53 dopuści opakowanie a'100sztuk?

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

66) Czy Zamawiający w Pakiecie 53 1.2 dopuści skalowanie co 0,5ml?

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

Dotyczy: zadanie 32, 33, 37, 51, 52, 53, 55.

67) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odp.** Zamawiający dopuszcza podanie ceny za 1 szt. z dokładnością do 3 miejsc po przecinku. W pakiecie 55 należy dokładnie zaznaczyć czy dotyczy sztuki czy opakowania.

68) Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

**Odp.** Nie, zamawiający nie widzi potrzeby dokonywania proponowanej zmiany.

69) Dot. pakietu 51

a) Czy Zamawiający wymaga, aby dla pełnej kompatybilności wykonawca zaoferował jednego producenta dla wszystkich pozycji w pakiecie?

**Odp a)** Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

b) Czy Zamawiający wymaga, aby wykonawca na czas składania ofert był w posiadaniu ważnych dokumentów dopuszczających do obrotu oraz ważnym certyfikatem zgodności EC?

**Odp. b)** Wykonawca poprzez złożenie oświadczenia potwierdza spełnienie warunków udziału w postępowaniu na dzień składania ofert, w tym w zakresie art. 25 ust. 1 pzp - *spełniania przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez zamawiającego.*

Wezwany do uzupełnienia oferty w zakresie art. 26 ust. 1 lub 2 wykonawca potwierdzi ważność dokumentów na dzień wyznaczony na składanie dokumentów.

70) Dot. pakietu 51 poz 1.

a) Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał informację o objętości wypełnienia w instrukcji obsługi?

**Odp a)** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

b) Czy Zamawiający wymaga, aby informacje o objętości wypełnienia była oznaczona na opakowaniu jednostkowym oferowanego produktu?

**Odp. b)** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

c) Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spełniania oczekiwanych wymogów dokumentem technicznym produktu. Taki dokument jest jedynym dokumentem który może potwierdzić spełnianie wymogów oraz jest obligatoryjny dla każdego produktu j.u.

**Odp. c)** Zamawiający, zgodnie z zapisami siwz w pkt. VI wymaga złożenia na wezwanie od wykonawcy najkorzystniejszego w danym pakiecie następujących dokumentów:

*Karty charakterystyki/opisy techniczne, foldery/ulotki, fotografie, dane katalogowe oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymogów siwz.*

Wyjątek stanowi pakiet nr 4; w tym wypadku powyższe dokumenty należy złożyć wraz z ofertą.

Zamawiający modyfikacje zapis w VI. pkt. 7 na poniższy

7.	Pakiety 1-3, 5-56: Karty charakterystyki/opisy techniczne, foldery/ulotki, fotografie, dane katalogowe oferowanego produktu potwierdzające spełnienie wymogów siwz.
----	--

71) Dot. pakietu 52 Czy Zamawiający wymaga, aby oleamid był środkiem natłuszczającym w oferowanych strzykawkach?

**Odp.** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

72) Dot. pakietu 53 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oświadczenia BD Polska o kompatybilności oraz bezpieczeństwu podawania oraz przygotowywania cytostatyków. Producent strzykawek nie może wskazać oczekiwanego parametru, gdyż obowiązek taki leży po stronie producenta leku a nie producenta strzykawek.

**Odp.** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **73) Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową wykonaną z PVC, biokompatybilność, nietoksyczna, przezroczysta, mankiet uszczelniający można wygodnie włożyć, minimalizując potencjalne obrażenia i zwiększając szczelność, anatomiczna krzywizna maski ułatwiająca jej wprowadzanie, 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 mankietu, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia, kolor mankietu i rurki przezroczysty, wyraźnie oznaczony balonik kontrolny, sterylna, pakowana pojedynczo?

**Odp.** Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga oznaczenia rozmiaru maski na baloniku kontrolnym. Zamawiający wymaga maski krtaniowej wolnej od lateksu, DEHP i BPA.

#### **74) Pakiet nr 40**

Czy Zamawiający dopuści wykonane z PE?

**Odp.** Tak, dopuści, pod warunkiem, że wszystkie parametry pozostają bez zmian.

#### **75) Pakiet nr 40**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „opis i nazwa w języku polskim”?

**Odp.** Nie, nie odstąpi. Zamawiający wymaga, aby oznakowanie wyrobów z pakietu 51 poz.5 miały opisy (czyli nazwę wyrobu) w języku polskim, zgodnie z art. 14 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „*Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów*”.

Wyroby te są bardzo powszechnie używane w szpitalu i cały personel medyczny (nawet pomocniczy) musi mieć możliwość właściwej i szybkiej identyfikacji w/w wyrobów.

#### **76) Pakiet nr 40**

Czy Zamawiający dopuści opis i nazwę w języku angielskim?

**Odp.** Zamawiający dopuści pod warunkiem posiadania opisu w języku polskim.

**77)Pakiet nr 40 pozycja 1.3**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar Ch 2/80 mm?

**Odp.** Nie, nie dopuści i podtrzymuje zapis siwz.

**78)Pakiet nr 40 pozycja 1.3**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar Ch 3/90 mm?

**Odp.** Nie, nie dopuści i podtrzymuje zapis siwz.

Przesuwa się termin składania i otwarcia ofert na dzień **26.10.2020r** – składanie ofert do godz. 8.00 i otwarcie ofert o godz. 12.00.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. ekonomicznych

/-/mgr inż. Magdalena Kraszewska