

Wałbrzych, dnia 31.10.2022r.

DZPZ-530-Zp/52/PN/22

*Wykonawcy – wszyscy*

***Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych na potrzeby Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego- Zp/52/PN/22***

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1, dot. pak.6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 6: Igła półautomatyczna do biopsji Histopatologicznej 16G x 9 cm - możliwość ustawienia długości pobieranego bioptatu na 9,5 lub 19 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga igły półautomatycznej do biopsji Histopatologicznej 16G x 9 cm z możliwością ustalenia długości pobieranego bioptatu na 15 lub 22 mm.**

**Pytanie nr 2, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. pak.2**

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powiek?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby okularki posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów.**

**Pytanie nr 4, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuszcza aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?



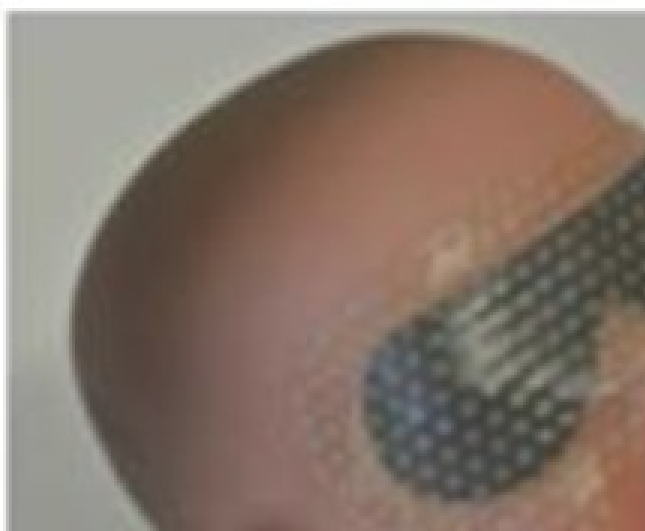
**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga jednoczęściowego mocowania wokół głowy. Jednoczęściowe mocowanie jest bardziej stabilne oraz praktyczne dla osób sprawujących opiekę nad noworodkiem podczas prowadzenia fototerapii.**

**Pytanie nr 5, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$  g) i wielkości główki

- noworodka.



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga okularków z jednoczęściowym mocowaniem wokół głowy pacjenta, z centrowanymi osobnymi punktami regulacji w celu dopasowania rozmiaru do główki pacjenta. Wg Zamawiającego takie rozwiązanie jest bezpieczne podczas prowadzenia fototerapii powodując stabilność i brak możliwości przesuwania się opaski. Ponadto Oferent wskazuje trzy rozmiary w zależności od wagi, co nie daje Zamawiającemu wystarczającej informacji na temat rozmiaru proponowanych okularków.**

**Pytanie nr 6, dot. pak.2**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

**Odp. Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.**

**Pytanie nr 7, dot. pak.1 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego drenu zakończonego systemem bezigłowym : Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony systemem bezigłowym. Wyposażony w zacisk umożliwiający zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,21ml. System bezigłowy posiada wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

---

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. pak.1 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego drenu „Y” zakończonego dwoma systemami bezigłowymi: Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony dwoma systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. pak.15 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu z niskoprofilowym portem naczyniowym :

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 6,5F o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Do portu dołączony zestaw do zakładania :

1 x serweta Protect na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) 100x150cm, 1 x serweta na stół Mayo 80x145cm, 1 x serweta przyklepna Protect 2-częściowa 75x90cm, 1 x serweta przyklepna Protect 175 x 170 cm, 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm, 1 x Peha® - instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta 12cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted-Mosquito 12,5cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5cm, x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm, 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller 16cm, 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego, zielone

14cm, 1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm, 10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek 7,5x7,5cm, 5 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup> 5x5m, 10 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup> 10x10cm, 3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek 20x20cm, 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 7,2x5cm, 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 10x6cm, 1 x pojemnik plastikowy, przezroczysty z podziałką 250ml, 1 x skalpel jednorazowy Nr 11.

**Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

#### **Pytanie nr 10, dot. pak.15 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu z portem naczyniowym :

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2F o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Do portu dołączony zestaw do zakładania :

1 x serweta Protect na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) 100x150cm, 1 x serweta na stół Mayo 80x145cm, 1 x serweta przylepna Protect 2-częściowa 75x90cm, 1 x serweta przylepna Protect 175 x 170 cm, 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm, 1 x Peha® - instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta 12cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted-Mosquito 12,5cm, 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5cm, x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm, 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller 16cm, 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego, zielone 14cm, 1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm, 10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek 7,5x7,5cm, 5 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup> 5x5m, 10 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup> 10x10cm, 3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek 20x20cm, 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 7,2x5cm, 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 10x6cm, 1 x pojemnik plastikowy, przezroczysty z podziałką 250ml, 1 x skalpel jednorazowy Nr 11.

**Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 11, dot. pak.3 poz.1 i 2**

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (co sprowadza się tylko do wyświetlania jego nazwy na ekranie) z uwagi na to, że parametry te spełnia wyłącznie jeden wykonawca. Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

**Odp. Zamawiającemu zależy na prawidłowym i dokładnym pomiarze Spo<sub>2</sub> u noworodka donoszonego i urodzonego przedwcześnie. Prawidłowa identyfikacja polega na szybkim odczycie parametrów po założeniu czujnika przy następujących czynnikach: waga oraz poziom aktywności pacjenta, perfuzja, oraz dostęp do miejsca nałożenia czujnika, jak również stabilność sygnału podczas monitorowania. Zamawiający nie wymaga wyświetlenia nazwy na ekranie i odstępuje od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor co sprowadza się tylko do wyświetlania jego nazwy na ekranie.**

**Pytanie nr 12, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe w dwóch rozmiarach :

Rozmiar dla dorosłych

Rozmiar dla dzieci

Z drenem o dł. 200 cm

Czysta mikrobiologicznie

z uniwersalnym zakończeniem drenu umożliwiającym podłączenie do reduktora

z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ. Zamawiający wymaga masek dla dorosłych w rozmiarze od S do XL i masek dziecięcych w rozmiarze od S do M. Zamawiający nie dopuszcza masek mikrobiologicznie czystych. Zamawiający wymaga masek jałowych.**

**Pytanie nr 13, dot. pak.5**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z maskami w dwóch rozmiarach :

Rozmiar dla dorosłych

Rozmiar dla dzieci

**Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ. Zamawiający wymaga zestawów z maskami w rozmiarach dla dorosłych od S do XL i dzieci od S do M.**

**Pytanie nr 14, dot. pak.5**

Czy zamawiający dopuści zestaw uniwersalny z ustnikiem dla dorosłych i dzieci?

Zestawy czyste mikrobiologicznie.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rozgraniczenia na zestaw dla dorosłych i dla dzieci z podziałem na rozmiar masek lub ustnik. Zestawy sterylne.**



### **Pytanie nr 15, dot. pak.11**

Ze względu na brak tożsamości przedmiotowej w pakiecie 11 i umieszczenie środków hemostatycznych pochodzenia ludzkiego, zwierzęcego i roślinnego w jednym pakiecie, co jest sprzeczne z ustawą o zamówieniach publicznych, prosimy o umożliwienie składania ofert częściowych na wybrane pozycje. Zamawiający uzyska składanie ofert równoważnych i zwiększenie konkurencyjności cenowej.

Przy podziale na części Zamawiający nie powinien kierować się wolą posiadania tylko jednego wykonawcy, czy wręcz wygodą, gdyż pakiet 11 łączący środki hemostatyczne o różnych składach – pochodzenia ludzkiego, zwierzęcego i roślinnego powinien zostać uznany z góry za zamówienia podzielne i poddane dalszej analizie. Jako kierunek działań w tym zakresie należy przyjąć obowiązek stosowania przez zamawiającego zasady zachowania uczciwej konkurencji w połączeniu ze wskazanym w motywie 78 preambuły Dyrektywy klasycznej celem w postaci ułatwienia udziału w zamówieniach publicznych małym i średnim przedsiębiorcom. Minimalnym podziałem na części jest podział na dostawy różnego typu, a Zdaniem wykonawcy nie została zachowana reguła podobieństwa w pakiecie nr 11

W związku z powyższym Prosimy o wydzielenie i stworzenie osobnych pakietów dla poszczególnych grup hemostatycznych pochodzenia ludzkiego, zwierzęcego i roślinnego, ponieważ każda grupa ma inne działanie hemostatyczne i uszczelniające oraz występuje w nich inna metoda działania.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wybranych pozycji do osobnego pakietu.**

### **Pytanie nr 16, dot. pak.11**

Jeśli Zamawiający umożliwi składanie ofert na pozycje 6 i 7, to czy Zamawiający dopuści produkt równoważny tj. produkt, który jest bezpośrednimi odpowiednikami produktów przedstawionych w specyfikacji, o tej samej nazwie międzynarodowej, postaci farmaceutycznej i dawce? Różnice podane w nawiasach:

Proszek hemostatyczny pochodzenia roślinnego składający się z absorbujących cząstek polimeru modyfikowanego (**proszek syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego – parametr lepszy**). W oczyszczonej skrobi sieciowanej zmianie ulega budowa makrocząsteczkowa skrobi co ma bardzo dobry wpływ na jej właściwości fizyko-chemiczne. Tak szeroko rozumiana technologia chemiczna jest lepsza od wymaganej od Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. **Oczyszczona skrobia sieciowana jest odporna na zmiany temperatury, obróbkę chemiczną oraz pH produktu wytwarzanego i gotowego.)** i aplikatora. Przeznaczony do użycia jako wchłaniający środek hemostatyczny, wspomagający w kontroli krwawień podczas zabiegów chirurgicznych lub po urazach; uzyskany z oczyszczonej skrobi roślinnej, nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, składający się z cząsteczek wchłaniających płyn z krwi, powoduje wysokie stężenie płytek krwi, czerwonych krwinek i białek koagulacyjnych. Po użyciu tworzy się lepka macierz żelowa, działająca jak bariera powstrzymująca dalsze krwawienie; preparat całkowicie wchłaniający w ciągu kilku dni, w zależności od ilości użytego materiału; **(Proponowany proszek to hydrofilny posiew cząsteczkowy, wzmacniający naturalną hemostazę poprzez koncentrowanie stałych składników krwi, takich jak płytki, krwinki czerwone oraz białka, na powierzchni cząstek i tworzenie macierzy żelowej. Skoncentrowana macierz żelowa stanowi barierę uniemożliwiającą dalszą utratę krwi i powstaje**

niezależnie od stanu koagulacji pacjenta. Wysokie stężenie czynników krzepnięcia i płytek krwi w żelu wzmacnia naturalne reakcje krzepnięcia i pomaga wytworzyć stabilny czop hemostatyczny, czas hemostazy 1-4 min) Gramatura zgodna z SWZ

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wybranych pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 17, dot. pak.11**

Jeśli Zamawiający utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnego produktu, i nie stworzył warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne, prosimy o wskazanie granic równoważności i zasad konkurencyjności w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP

**Odp. Opis przedmiotu zamówienia odzwierciedla potrzeby Zamawiającego. Zamawiający nie zmienia opisu zamówienia w tym zakresie.**

**Pytanie nr 18, dot. pak.15**

Zamawiający w pakiecie 15 umieścił produkty nietożsame, o innym kodzie cpv. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o usunięcie z pakietu 15 zestawów do implantacji portów, oraz zestawów do mycia, jako produktów ograniczających składanie ofert wielu wykonawcom i niezgodne z ustawą PZP.

**Odp. Zamawiający wymaga obu elementów w zestawie. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 19, dot. pak.15**

Jeśli Zamawiający umożliwi składanie ofert bez zestawów do implantacji portów, oraz zestawów do mycia, prosimy o dopuszczenie portów, o niewielkich różnicach technicznych nie mających negatywnego wpływu na terapię, lecz o tej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice podane w nawiasach:

Pozycja 1

PORT NACZYNIOWY NISKOPROFILOWY w kształcie delty (**port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego**) wykonany z biogodnego PEEK (polieteroeteroketonu) o wysokiej odporności chemicznej, tytanowy spód i kaniula wyjściowa(**port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu)**), wysokość 11,3 mm(**12,1mm**), waga do 5g z silikonowym cewnikiem 6,5F(**z poliuretanowym cewnikiem 6F**) (szybkość przepływu z użyciem igły G20 5ml/s) o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu od strony pacjenta, maksymalne ciśnienie iniekcji 325 psi (**maksymalne ciśnienie 300psi**), warunkowo bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego (statyczne pole magnetyczne o indukcji 1,5 T i 3 T)( **również z możliwością stosowania do 7T**) Port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć. Książeczka dla pacjenta.



ZESTAW AKCESORIÓW WPROWADZAJĄCYCH składający się ze: strzykawki 10ml, igły Seldingera 18G dwóch igieł prostych G22x30 do przepłukania portu, drutu przewodnika J w podajniku, dwóch łączników z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacza naczyń z osłonką rozrywalną, tunelizatora o tępych zakończeniach, igły Hubera ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm" (Elementy zestawu wprowadzającego: przewodnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przepłukiwania zestawu 22G, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem; strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml, narzędzie do unoszenia naczyń)

Pozycja 2

**PORT NACZYNIOWY** w kształcie delty delty (**port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego**) wykonany z biogodnego PEEK (polieteroeteroketonu) o wysokiej odporności chemicznej, tytanowy spód i kaniula wyjściowa (**port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu)**), wysokość 13,7 mm(**12,1mm**), waga do 8g z silikonowym(**poliuretanowym**) cewnikiem 6,5F(**8F**) (szybkość przepływu z użyciem igły G20 5ml/s) o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu od strony pacjenta, maksymalne ciśnienie iniekcji 325 psi(**300psi**), warunkowo bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego (statyczne pole magnetyczne o indukcji 1,5 T i 3 T) (**również z możliwością stosowania do 7T**) Port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć. Książeczka dla pacjenta.

ZESTAW AKCESORIÓW WPROWADZAJĄCYCH składający się ze: strzykawki 10ml, igły Seldingera 18G, dwóch igieł prostych G22x30 do przepłukania portu, drutu przewodnika J w podajniku, dwóch łączników z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacza naczyń z osłonką rozrywalną, tunelizatora o tępych zakończeniach, igły Hubera ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm" (Elementy zestawu wprowadzającego: przewodnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przepłukiwania zestawu 22G, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem; strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml, narzędzie do unoszenia naczyń)

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

#### Pytanie nr 20, dot. pak.15

Czy Zamawiający dopuści obłożenia do portu o następującym składzie:

**Wraz z zestawem do portu naczyniowego rekomendowanego przez Polski Klub Dostępu Naczyniowego o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność :**

**1 x serweta Protect na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu)**

**1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm**

**1 x serweta przylepna Protect 75 x 90 cm 2-częściowa**

**1 x serweta przylepna Protect 175 x 170 cm**

1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm  
1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm  
1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm  
1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Halsted-Mosquito 12,5 cm  
1 x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm  
1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller 16 cm  
1 x Peha-instrument Pęseta chirurgiczna Adson 12 cm  
1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone  
1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm  
10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek  
5 x Medicomp extra kompres z włókniny 5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup>  
10 x Medicomp extra kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m<sup>2</sup>  
3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek  
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm  
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm  
1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przezroczysty z podziałką  
1 x skalpel jednorazowy Nr 11

**Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 21, dot. pak.15**

Jeśli Zamawiający utrzyma parametry wykluczające kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnego produktu, i nie stworzył warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, zgodnie z zasadą konkurencyjności i z wykorzystaniem norm rekomendowanych w polityce zakupowej państwa i nie zastosuje się do nich w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne, prosimy o zmianę granic równoważności tak aby ofertę mógł złożyć więcej niż jeden wykonawca.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane równice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 22, dot. pak.3 poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki do pomiaru saturacji, wykorzystywane także w badaniach CCHD posiadały dokładność pomiarową w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry potwierdzoną w dokumentach rejestracyjnych czujników dołączonych do oferty lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników dołączonej do oferty ?

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

**Pytanie nr 23, dot. pak.3 poz.2**

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki do pomiaru saturacji, wykorzystywane także w badaniach CCHD posiadały dokładność pomiarową w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry potwierdzoną w dokumentach rejestracyjnych czujników dołączonych do oferty lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników dołączonej do oferty ?

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

**Pytanie nr 24, dot. pak.3 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści generyczne czujniki dla niemowląt od 3-20kg, których instrukcja obsługi nie zaleca ich stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25, dot. pak.3 poz.2**

Czy Zamawiający oczekuje aby czujniki dla niemowląt od 3-20kg miały możliwość stosowania u pacjentów pobudzonych w ruchu oraz z niską perfuzją zgodnie z dokumentami rejestracyjnymi czujników dołączonymi do oferty lub instrukcją obsługi zaoferowanych czujników dołączoną do oferty.

**Odp. Zamawiający wymaga czujnik jednorazowy mikrobiologicznie czysty, bezlateksowy, bez ftalanów, pracujący w technologii OxiMax, cyfrowa i analogowa kalibracja czujnika z minimum dokładnością (% SpO2) w zakresie 70-100 % - 2 cyfry raz 60-69%- 3 cyfry W kształcie litery L, długość kabla 45-90 cm, warstwa samoprzylepna wykonana z materiału eliminującego podrażnienia skóry noworodka i wcześniaka. Pakowany pojedynczo. Czujnik prawidłowo identyfikowany przez monitory pracujące w tej samej technologii.**

**Pytanie nr 26, dot. pak.3 poz.1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści czujniki generyczne nie zwalidowane przez producenta technologii Nellcor Oximax do pracy z pulsoksymetrami Nellcor ?

**Odp. Zamawiający nie ogranicza innych producentów spełniających określone wytyczne i Dyrektywy pozwalające na stosowanie czujników na rynku polskim.**

**Pytanie nr 27, dot. pak.3 poz.1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników sterylnych.

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

**Pytanie nr 28, dot. pak.3 poz.1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga aby czujniki miały wbudowaną klatkę Faradaya chroniącą detektor przez interferencjami zewnętrznymi wywoływanymi np.: przez inną aparaturę pomiarową w otoczeniu?

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

**Pytanie nr 29, dot. pak.6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w pakiecie nr 6 nie zaszła pomyłka w określeniu długości biopiatka? Według naszej wiedzy podana długość 15 mm i 22 mm jest długością penetracji igły (wkłucia) a nie długością wycinka. W związku z powyższym prosimy i dopuszczenie igły o długości penetracji 15mm i 22 mmm i długościami pobieranego wycinka 10 mm i 20 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza długość. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.**

**Pytanie nr 30, dot. pak.3**

Czy Zamawiający wymaga czujników sterylnych?

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

**Pytanie nr 31, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści maski mikrobiologicznie czyste?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga masek jałowych.**

**Pytanie nr 32, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniającą normy obowiązujące w naszym kraju i UE?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga masek nie zawierających ftalanów.**

**Pytanie nr 33, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści zestawy mikrobiologicznie czyste?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zestawów jałowych.**

**Pytanie nr 34, dot. pak.1 poz.1-2**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości całkowitej 15 cm, spełniające pozostałe wymagania swz?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określa długość drenu na poziomie 10 cm. Dren 15 cm jest o 50 % dłuższy od wymaganego, co podczas prowadzenia terapii lekowej i płynowej u skrajnego wcześniaka ma istotne znaczenie.**

**Pytanie nr 35, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii w rozmiarach S - 200-280mm, M – 240-340mm, L – 300 -400 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii bez dwóch regulowanych, osobnych punktów zapinania na rzepy?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga okularków z jednoczęściowym mocowaniem wokół głowy pacjenta, z regulowanymi osobnymi punktami regulacji w celu dopasowania rozmiaru do główki pacjenta. Wg Zamawiającego takie rozwiązanie jest bezpieczne podczas prowadzenia fototerapii powodując stabilność i brak możliwości przesuwania się opaski.**

**Pytanie nr 37, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe wykonane z wysokiej jakości PCV, zawierające śladowe ilości ftalanów?

---

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga masek nie zawierających ftalanów.**

**Pytanie nr 38, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe w rozmiarach dla dzieci S i M oraz dorosłych L i XL?

**Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ. Zamawiający dopuszcza maski dla dzieci w rozmiarach od S do M, ale nie dopuszcza dla dorosłych. Zamawiający wymaga masek dla dorosłych w rozmiarach od S do XL.**

**Pytanie nr 39, dot. pak.5**

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do nebulizacji dla dorosłych i dzieci bez ustnika typu fajka?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zestawu do nebulizacji z ustnikiem typu fajka.**

**Pytanie nr 40, dot. pak.5**

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do nebulizacji dla dorosłych i dzieci z maską w rozmiarze dla dzieci lub dorosłych?

**Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ. Zamawiający wymaga, aby zestaw zawierał ustnik typu fajka i maskę dla dzieci lub dorosłych w zależności od zapotrzebowania.**

**Pytanie nr 41, dot. pak.5**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do nebulizacji z maską tlenową w różnych rozmiarach i drenem, czy nebulizatora z ustnikiem?

**Odp. Zamawiający wymaga, aby zestaw zawierał ustnik typu fajka, maskę oraz dren łączący będący warunkiem kompatybilności.**

**Pytanie nr 42, dot. pak.8 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy chirurgicznych, pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający wymaga ostrzy chirurgicznych pakowanych pojedynczo po 100 szt.**

**Pytanie nr 43, dot. pak.8 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne bez zaznaczonego kształtu ostrza na opakowaniu w skali 1:1?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga ostrzy chirurgicznych z zaznaczonym schematem kształtu ostrza na opakowaniu w skali 1:1 w celu łatwej identyfikacji.**

**Pytanie nr 44, dot. pak.13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieszeni o wymiarach 50 x 50 cm, spełniającej pozostałe wymagania?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kieszeni o wymiarach 60 cm x 90 cm.**

**Pytanie nr 45, dot. pak.16 poz.1-5**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnych zestawów centralnych zakładanych z obwodu tzw. PICC. Opisane w SWZ cewniki centralne PICC wykonane są z silikonu, ponieważ są delikatne i wiąże się z tym możliwość rozerwania, ponadto nie jest zalecane używanie cewników z zastawkami. Dla wykonania prawidłowego pomiaru osrodkowego ciśnienia żylnego cenniki typu PICC powinny być wykonane z poliuretanu i nie mogą posiadać zastawek i najlepiej, gdy nadają się do wstrzyknięć pod ciśnieniem. Ponadto cewniki wykonane z silikonu niosą ze sobą wyższe ryzyko okluzji Ponadto w proponowanym rozwiązaniu istnieje możliwość wymiany cewnika po przewodniku oraz porty poszczególnych kanałów są odległe co zapobiega mieszaniu się leków.

poz.1

Prosimy o dopuszczenie cewnika dwuświatłowego 5Fr/18,18Ga/55cm z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy, posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, dwuświatłowy; średnica wewnętrzna 18,18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 480/540 ml/h Istnieje możliwość przycięcia końcówki cewnika. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer pojemnik zabezpieczający do igieł, łącznik bezigłowy.

poz.2

Prosimy o dopuszczenie cewnika dwuświatłowego 5Fr/18,18Ga/50cm lub 5Fr/18,18Ga/40cm z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy, posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, dwuświatłowy; średnica wewnętrzna 18,18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 540/600ml/h dla dł. 50cm cewnika oraz 630/720ml/h dla dł. 40cm. Istnieje możliwość przycięcia końcówki cewnika. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer pojemnik zabezpieczający do igieł, łącznik bezigłowy.

poz.3

Cewnik centralny PICC zakładany obwodowo do żyły głównej górnej. Rozmiar 4F/50cm, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy, przepływ 4ml/sec, posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 720ml/h dla cewnika o dł. 50cm i 1020ml/h dla cewnika o dł. 40cm. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, pojemnik zabezpieczający do igieł, łącznik bezigłowy.

poz.4

Cewnik centralny PICC zakładany obwodowo do żyły głównej górnej. Rozmiar 4F/55cm, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy podaż 4ml/sec, posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 660ml/h. W zestawie



urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, pojemnik do zabezpieczania igieł, łącznik bezigłowy.

poz.5

Prosimy o dopuszczenie cewnika dwuświatłowego 5Fr/18,18Ga/55cm z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy podaż o szybkości przepływu 4ml/sec z obu kanałów, posiadający funkcję pomiaru OCZ oraz możliwość pobierania próbek krwi, dwuświatłowy; średnica wewnętrzna 18,18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 480/540 ml/h Istnieje możliwość przycięcia końcówki cewnika. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer pojemnik zabezpieczający do igieł, łącznik bezigłowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 46, dot. pak.16 poz.6**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceniania zestawu naprawczego, gdy dany producent nie przewiduje takich zestawów w swojej ofercie, a zaleca wymianę cewnika po prowadnicy na nowy lub dopuści w to miejsce wycenienie cewnika PICC jako zestawu naprawczego.

**Odp. Zamawiający wymaga zestawu naprawczego gdyż zapobiega to konieczności wymiany założonego już cewnika.**

**Pytanie nr 47, dot. pak.16 poz.7**

Prosimy o dopuszczenie cewników pośrednich zakładanych pod kontrolą USG, zgodnie z INS do 30 dni, 3Fr/20cm (20Ga). Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość skrócenia do 8cm. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe oraz łącznik bezigłowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 48, dot. pak.16 poz.7**

Prosimy o dopuszczenie cewników pośrednich zakładanych pod kontrolą USG, zgodnie z INS do 30 dni, 5Fr/20cm (18Ga). Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość skrócenia do 8cm. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe oraz łącznik bezigłowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 49, dot. pak.16 poz.7**

Prosimy o dopuszczenie cewników pośrednich zakładanych pod kontrolą USG, zgodnie z INS do 30 dni, nadający się do wstrzykiwania pod ciśnieniem 300psi przepływ 5ml/sec. jednokanałowy 4Fr/20cm (18Ga). Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość skrócenia do 8cm. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe cewnika oraz łącznik bezigłowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 50, dot. pak.16 poz.8**

Prosimy o dopuszczenie cewników pośrednich zakładanych pod kontrolą USG, zgodnie z INS do 30 dni, nadający się do wstrzykiwania pod ciśnieniem 300psi przepływ 5ml/sec. jednokanałowy 4Fr/20cm (18Ga). Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość skrócenia do 8cm. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe cewnika oraz łącznik bezigłowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podane różnice są istotne i mają niekorzystny wpływ na funkcjonalność i bezpieczeństwo pacjentów. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 51, dot. pak.16**

Prosimy o wydzielenie z pakietu 16 poz. 1-5, 7 tzw. PICC i wkłuc pośrednich, zwiększy to ilość oferentów mogących przystąpić do powyższego pakietu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wybranych pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 52, dot. pak.17**

Prosimy o dopuszczenie mocowania bezszwowego cewników typu GRIP LOCK – dla cewników PICC, CVC oraz wkłuc pośrednich. Kompatybilne z wszelkimi rozmiarami. Op. zbiorcze 50 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53, dot. pak.12**

W związku z tym, że brak kryterium oceny jakości czy walorów użytkowych, które by wymagały dostarczenia próbek sterylnych, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dostarczenie próbek niesterylnych, które również dadzą możliwość sprawdzenia czy zaoferowany produkt spełnia wymagania Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54, dot. pak.15**

W związku z tym, że brak kryterium oceny jakości czy walorów użytkowych, które by wymagały dostarczenia próbek sterylnych, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dostarczenie próbek

niesterylnych, które również dadzą możliwość sprawdzenia czy zaoferowany produkt spełnia wymagania Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55, dot. pak2**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w celu zapewnienia najwyższej skuteczności fototerapii i najwyższego bezpieczeństwa u najmniejszych pacjentów wymagając okularów zapewniających min. 99,999% ochronę oczu przeciwko promieniom UV, wymaga również potwierdzenia niniejszego faktu niezależnym badaniem i dokumentami od producenta?

**Odp. Zamawiający oczekuje wysokiej skuteczności ochrony oczu, blokowanie światła UV 99,999%, dopuszcza ale nie wymaga niniejszego faktu niezależnym badaniem i dokumentami od producenta.**

**Pytanie nr 56, dot. pak2**

Czy Zamawiający w celu szybkiej identyfikacji wielkości okularów wymaga kodyfikacji kolorystycznej w postaci dodatkowych identyfikatorów koloru umiejscowionych na opakowaniach odpowiednio dla:

- noworodków rozmiar 30-38cm – kolor turkusowy,
- wcześniaków rozmiar 24 – 33 cm - kolor zielony,
- mikro rozmiar 20-28 cm - kolor granatowy.

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

**Pytanie nr 57, dot. pkt. 9 rozdziału XXVIII SWZ i § 3 ust. 1 Załącznika 3b- projekt umowy SWZ**

9) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

Lp. Opis kryteriów oceny Znaczenie

1. Cena - 60 %
2. Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu złożenia zamówienia:  
do 3 dni- 40 pkt.  
4 dni - 20 pkt.  
5 dni - 0 pkt. - 40%

**PROJEKT UMOWY**

1. Dostawy Przedmiotu Zamówienia Wykonawca realizował będzie sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego pocztą elektroniczną na adres e-mail ..... według jego bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie do ..... dni

roboczych od momentu złożenia zamówienia. Przez dni robocze w Umowie rozumie się dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Prosimy o wyjaśnienie zaistniałej niespójności pomiędzy SWZ, a projektem umowy w zakresie określenia terminu dostawy towaru. W SWZ Zamawiający wskazał na 3-5 dni, natomiast w projekcie umowy posłużono się dniami roboczymi. W związku z powyższym Wykonawca prosi o wyjaśnienie czy Zamawiający decyduje się na dni czy dni robocze?

**Odp. Zamawiający zmieni SWZ.**

**Pytanie nr 58, dot. § 2 ust. 5 pkt. 4 Załącznika nr 3b – projekt umowy**

§ 2

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Przedmiot Zamówienia:

4) wraz z ulotką w języku polskim zawierającą wszystkie informacje niezbędne dla każdego użytkownika.

Zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, wyrób przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami ma instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów. Z tego względu Wykonawca prosi o wyjaśnienie, czy Zamawiający na etapie realizacji umowy dopuszcza dostarczanie instrukcji używania w języku angielskim? Prośbę tę motywujemy faktem, że wyroby medyczne będące przedmiotem zamówienia są przeznaczone do używania przez pracowników służby zdrowia będących profesjonalistami.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 59, dot. pak.10 poz.2**

Biorąc pod uwagę, że produkty opisane przez Zamawiającego w ramach Pakietu nr 10 poz. 2 pakowane są przez wytwórcę po 20 szt/op a wykonawca jest w stanie realizować dostawy wyłącznie w pełnych opakowaniach (bez podziału), to czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do treści opisu przedmiotu zamówienia zastrzeżenia, że zamówienia mogą być realizowane w oferowanych opakowaniach handlowych, aby łączne zapotrzebowanie Zamawiającego mogło zostać zrealizowane bez konieczności dostarczania pojedynczych sztuk?

**Odp. Zamawiający nie zmieni SWZ.**

**Pytanie nr 60, dot. pak.2**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednocześnie, wykonane z dwóch kawałków materiału
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- 20–30cm, M- 25-35 cm, L- 30-40 cm?



**Odp. Zamawiający dopuszcza oferowane rozmiary. Proponowane mocowanie drugiej wąskiej opaski wg Zamawiającego przechodzi centralnie przez górną część główki noworodka, co może mieć znaczenie w dostępie do ciemiączka. Zamawiający nie dopuszcza okularków z mocowaną taśmą przechodzącą przez środek główki mogącą powodować utrudniony dostęp do ciemiączka noworodka, zwłaszcza noworodka przedwcześnie urodzonego.**

**Pytanie nr 61, dot. pak.2**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- dwuczęściowe, elastyczne
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- dolna część (pod główką dziecka) posiada nacięcia, które przepuszczają promienie lecznicze
- górna część (na oczy) wykonana z 2 warstw materiału
- wygodne zapięcie na 2 rzepy zamocowane na stałe do opaski, umożliwiające wielokrotną zmianę pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- 24–26cm, M- 26-30 cm, L- 30-37 cm?



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga okularków z jednoczęściowym mocowaniem wokół głowy pacjenta, z regulowanymi osobnymi punktami regulacji w celu dopasowania rozmiaru do główki pacjenta. Wg Zamawiającego takie rozwiązanie jest bezpieczne podczas prowadzenia fototerapii powodując stabilność i brak możliwości przesuwania się opaski.**

**Pytanie nr 62, dot. pak.4**

Czy Zamawiający dopuści w zestawie dren o długości 2,1 m?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale wymaga również dren o długości 1 i 3 m.**

**Pytanie nr 63, dot. pak.5**

Czy Zamawiający dopuści:

1. Maskę tlenową z nebulizatorem w rozmiarach S, M, L, XL wykonaną z medycznego PCV, posiadającą regulowaną blaszkę na nos zapewniającą wygodne dopasowanie, wyposażoną w dren o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem, dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia, obrotowy łącznik umożliwiający dopasowanie do pozycji pacjenta, otwory wentylacyjne po bokach zabezpieczone silikonowymi nakładkami, nebulizator o pojemności 6ml, skalowany co 1cm (numerycznie do 2cm), jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, sterylne oraz
2. Nebulizator z ustnikiem i drenem w rozmiarze uniwersalnym wykonany z medycznego PCV, wyposażony w dren o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem, dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia, obrotowy łącznik umożliwiający dopasowanie do pozycji pacjenta, nebulizator o pojemności 6ml, skalowany co 1cm (numerycznie do 2cm), wyposażony w anatomiczny ustnik, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, sterylne, do wyboru Zamawiającego w zależności od aktualnego zapotrzebowania, takie jak na zdjęciach poniżej?



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga ustnika typu fajka.**

**Pytanie nr 64, dot. SWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.



**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65, dot. SWZ**

W związku z tym, iż SWZ nie przewiduje oceny jakościowej jako kryterium oceny oferty, czy Zamawiający rozważy odstąpienie od wymogu dostarczania próbek z pozycji 3, 4, 5, 6 pakietu 16- a zgodność z żadaniami specyfikacji oceni na podstawie załączonych katalogów, opisów czy oświadczeń?

**Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu dostarczenia próbek z pozycji 3,4,5,6 pakietu nr 16.**

**Pytanie nr 66, dot. par. 6 ust.1pkt.4 projekt umowy**

Czy Zamawiający obniży karę z 20% na 10%, licząc od wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 67, dot. pak.16 poz.1**

Prosimy o informację, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekiwał w pozycji 1 cewnika 2 światłowego w rozmiarze 5F z zastawką Groshong, o długości 45cm oraz 55 cm do wyboru przez Zamawiającego - cewnik dł. 45 cm o następujących parametrach: objętość wypełnienia dla obydwu kanałów 0,35/0,35 ml, przepływ grawitacyjny, o wartości 266/266 ml/h, w zestawie zawierającym minimum 1 zatyczkę, bez taśmy mierniczej, z microintroduktorem z rozszerzadłem o długości 10 cm; cewnik o długości 55cm o następujących cechach: objętość wypełnienia dla obydwu kanałów 0,41/0,41 ml, o przepływie grawitacyjnym 193/193 ml/h, w zestawie zawierającym minimum 1 zatyczkę, bez taśmy mierniczej, z microintroduktorem z rozszerzadłem o długości 10 cm, pozostałe elementy bez zmian.

**Odp. Zamawiający informuje, że nie doszło do omyłki pisarskiej. Ale dopuszcza produkty o parametrach podanych w pytaniu.**

**Pytanie nr 68, dot. pak.16 poz.2**

Prosimy o informację, czy nie doszło do omyłki pisarskiej związanej z powieleniem zapisu z pozycji 1 i czy Zamawiający w poz. 2 oczekiwał cewnika jednoświatłowego kompatybilnego z zestawem naprawczym z pozycji 6. Cewnik w rozmiarze 4F o długości 60 cm, silikonowego zakończonego w bocznej ścianie cewnika zastawką zamykającą światło cewnika w pozycji neutralnej, otwierająca się na skutek dodatkiego ciśnienia oraz umożliwiająca aspirację przy ciśnieniu ujemnym. Cewnik z możliwością docinania, posiadający objętość wypełnienia mieszczącą się w zakresie 0,25ml – 0,45 ml; przepływ grawitacyjny w zakresie 540ml/h - 660ml /h. Zestaw min: z mikrointroduktorem, z prowadnicą prostą, z końcówką gietką, z nitynolu, oraz rozszerzaczem o długości max 10 cm?

**Odp. Zamawiający informuje że nie doszło do omyłki pisarskiej. Ale dopuszcza produkty o parametrach podanych w pytaniu.**

**Pytanie nr 69, dot. pak.17**

Czy Zamawiający wymaga, aby stabilizator posiadał przesuwne słupki umożliwiające zamocowanie cewników picc i był kompatybilny z produktami z pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6 z pakietu nr 16, stabilizator posiadający mocowania zatraskowe na skrzydełka cewników naczyniowych, umożliwiające bezpieczną stabilizację, podstawa stabilizatora wykonana z podkładką trykotową zapewniającą

---

stabilne umocowanie cewnika do skóry, opakowanie zawierające prepat poprawiający adhezję do skóry oraz piankowy plaster ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; dopuszcza produkty o parametrach podanych w pytaniu.**

**Pytanie nr 70, dot. pak.16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości potwierdzenia parametrów także poprzez: etykiety lub oświadczenia autoryzowanego dystrybutora.

**Odp. Zamawiający wymaga próbek.**

**Pytanie nr 71, dot. pak.17**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości potwierdzenia parametrów także poprzez: etykiety lub oświadczenia autoryzowanego dystrybutora.

**Odp. Zamawiający wymaga próbek.**

**Pytanie nr 72, dot. pak.11**

Proszę o potwierdzenie czy zamawiający nie wymaga złożenie próbek dla Pakiet nr 11 Materiał hemostatyczny II.

**Odp. Zamawiający wymaga próbek.**

**Pytanie nr 73, dot. pak.12**

W związku z tym, że brak kryterium oceny jakości czy walorów użytkowych, które by wymagały dostarczenia próbek sterylnych, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dostarczenie próbek niesterylnych, które również dadzą możliwość sprawdzenia czy zaoferowany produkt spełnia wymagania Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Zastępca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych  
Dominik Łoziński**

