

Milicz, 08.03.2016 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP3/2016

#### WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

*Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:*

#### **PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu nr 7:**

Prosimy o podanie do jakiego otoskopu są przeznaczone wzierniki?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający posiada otoskopy firmy RIESTER**

#### **PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 2:**

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru  $\emptyset$  2,5 mm

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w Pakiecie Nr 7 w pozycji nr 2 rozmiaru  $\emptyset$  2,5mm.**

#### **PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 4:**

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru  $\emptyset$  4 mm.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w Pakiecie Nr 7 w pozycji nr 4 rozmiaru  $\emptyset$  4mm.**

#### **PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1.2:**

Prosimy o dopuszczenie łyżek mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.**

#### **PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1.2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zróżnicowanych kolorystycznie motylków bezpiecznych w opakowaniu folia-papier? Obecny opis przedmiotu Zamówienia wskazuje na tylko i wyłącznie jednego wykonawcę co jest niezgodne z ustawą Pzp. Art. 7. 1. „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.”

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zróżnicowanych kolorystycznie motylków bezpiecznych w opakowaniu folia-papier.**

#### **PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7-10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk produkcji Margomed z tłokiem w kolorze zielonym ? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawk produkcji Margomed z tłokiem w kolorze zielonym.**

#### **PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk 2ml z rozszerzoną skalą do 3ml?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 2ml z rozszerzoną skalą do 3ml.**

**PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11,12:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek produkcji Margomed z czterostronnym wycięciem na tłoku, bez dodatkowego pierścienia stabilizującego wokół ujścia?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyraża zgody***

**PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 18:**

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania przyrządów z workiem światłoczułym pakowanym razem w komplecie? Takie rozwiązanie pozwoli w pełni osłonić podawany lek przed światłem.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga zaoferowania przyrządów z workiem światłoczułym pakowanym razem w komplecie.***

**PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 39:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji igły o średnicy 25G lub 27G?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 39:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji igły o długości 90mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 39 igły o długości 90mm.***

**PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 54-63:**

Czy Zmawiający wymaga aby oferowane igły pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wymaga, aby oferowane igły pochodziły od jednego producenta.***

**PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 62,63:**

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania igieł z ostrzem krótko i długo ściętym do wyboru podczas zamawiania?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakiet nr 3, poz. 2:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli wykonanej z teflonu FEP, wyposażonej w 2 paski RTG z trzpieniem koreczka wystającym poza jego krawędź? Obecny opis przedmiotu Zamówienia wyklucza wszystkie dostępne na rynku kaniule i sprawia że prawidłowe złożenie oferty będzie niemożliwe.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na dopuszczenie kaniuli wykonanej z teflonu FEP, wyposażonej w 2 paski RTG z trzpieniem koreczka wystającym poza jego krawędź.***

**PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 6-11:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o długości 50cm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o długości 50cm.***

**PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 12:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników pediatrycznych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 17:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika z balonem 5-10ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie cewnika z balonem 5-10ml.***

**PYTANIE NR 18: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 24:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika z balonem 30-50ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.***

**PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 28,29:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika z balonem 5-15ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika z balonem 5-15ml.***

**PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 38-43,61-63,68:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę wyłączenie w/w pozycji z pakietu z uwagi na zaprzestanie produkcji przez firmę Medical Dren?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 4 pozycji 38-43, 61-63,68.***

**PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 66,67:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawów z przewodnicą 0,97x800mm z igłą prowadzącą 200mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 1-9:**

Czy Zmawiający wymaga zaferowania zgłębników wyposażonych w zintegrowane zatyczki i łączniki redukcyjne Luer?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający w Pakiecie Nr 12 w pozycjach 1-9 dopuści, lecz nie wymaga zaferowania zgłębników wyposażonych w zintegrowane zatyczki i łączniki redukcyjne Luer.***

**PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-23:**

Czy Zmawiający wymaga zaferowania rurek w opakowaniach jednostkowych z fabrycznie nadrukowaną informacją o braku zwartości ftalanów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający w Pakiecie Nr 20 w pozycjach 1-23 dopuści, lecz nie wymaga zaferowania rurek w opakowaniach jednostkowych z fabrycznie nadrukowaną informacją o braku zwartości ftalanów.***

**PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-23:**

Czy Zmawiający wymaga zaferowania rurek silikonowanych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający w Pakiecie Nr 20 w pozycjach 1-23 dopuści, lecz nie wymaga zaferowania rurek silikonowanych.***

**PYTANIE NR 25: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-23:**

Czy Zmawiający wymaga zaferowania rurek w opakowaniach jednostkowych z fabrycznymi punktowymi zgrzewami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający w Pakiecie Nr 20 w pozycjach 1-23 dopuści, lecz nie wymaga zaferowania rurek w opakowaniach jednostkowych z fabrycznymi punktowymi zgrzewami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki.***



**PYTANIE NR 26: Dotyczy Pakietu nr 25, poz. 4:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przewodnicy w rozmiarze 5.0? Rozmiar 6.0 nie jest produkowany.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie Nr 25 w pozycji Nr 4 przewodnicy w rozmiarze 5.0.*

**PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu nr 25, poz. 6:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przewodnicy o długości 60cm lub 80cm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przewodnicy o długości 60cm lub 80cm, długość przewodnicy do wyboru podczas zamówienia.*

**PYTANIE NR 28: Dotyczy Pakietu nr 25, poz. 7:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek silikonowych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 25 w pozycji nr 7 wyraża zgodę na zaoferowanie masek silikonowych.*

**PYTANIE NR 29: Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 2:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności 100ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 36 w pozycji 2 wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności 100ml.*

**PYTANIE NR 30: Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 4:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków z możliwością docięcia 20-60mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 36 w pozycji 4 wyraża zgodę na zaoferowanie worków z możliwością docięcia 20-60mm.*

**PYTANIE NR 31: Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 5,6:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków z możliwością docięcia 15-60mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 36 w pozycjach 5 i 6 wyraża zgodę na zaoferowanie worków z możliwością docięcia 15-60mm.*

**PYTANIE NR 32: Dotyczy Pakietu nr 40:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje w ramach w/w pakietu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert na poszczególne pozycje w ramach ww. pakietu.*

**PYTANIE NR 33: Dotyczy Pakietu nr 41:**

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul wykonanych z poliuretanu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 41 wyraża zgodę na zaoferowanie kaniul wykonanych z poliuretanu.*

**PYTANIE NR 34: Dotyczy Pakietu nr 51:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tacy na 32 kieliszki, z 16 wyjmowanymi stanowiskami na 2 kieliszki, zgodnie z poniższym zdjęciem?



**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tacy na 32 kieliszki, z 16 wyjmowanymi stanowiskami na 2 kieliszki, zgodnie z powyższym zdjęciem.*

**PYTANIE NR 35: Dotyczy SIWZ:**

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Po stronie Wykonawcy jest dostawa zamówionego towaru wraz z rozładunkiem, pracownik Wykonawcy nie musi być obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem.*

**PYTANIE NR 36: Dotyczy SIWZ:**

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyście wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający nie wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców.*

**PYTANIE NR 37: Dotyczy SIWZ:**

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający nie wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.*

**PYTANIE NR 38: Dotyczy SIWZ:**

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający nie wymaga*

**PYTANIE NR 39: Dotyczy SIWZ:**

Czy Zamawiający dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej w systemie burta-burta, czyli wyładowanie towaru z auta bez wniesienia we wskazane miejsce?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający nie dopuszcza dostawy towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej systemie burta-burta, czyli wyładowanie towaru z auta bez wniesienia we wskazane miejsce.*

**Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dostarczał towar we wskazane miejsce przez Zamawiającego tj. do apteki szpitalnej.**

**PYTANIE NR 28: Dotyczy Pakietu nr 42, poz. 1,2,3 i 4:**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zgłębnik do tamowania krwotoków z jamy nosowej z nadmuchiwanym rękawem oraz wbudowaną rurką umożliwiającą oddychanie przez nos po zabiegu wykonany z silikonu klasy medycznej pakowany po 1 parze w opakowaniu jak na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie zgłębnika do tamowania krwotoków z jamy nosowej z nadmuchiwanym rękawem oraz wbudowaną rurką umożliwiającą oddychanie przez nos po zabiegu wykonany z silikonu klasy medycznej pakowany po 1 parze w opakowaniu jak na zdjęciu powyżej***

**PYTANIE NR 41: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-2:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły typu motylek, pakowane zgodnie z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych w opakowania typu folia-papier, co poszerzy grono potencjalnych wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający dopuszcza igły typu motylek, pakowane zgodnie z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, dotyczącymi pakowania i sterylizacji wyrobów medycznych w opakowania typu folia-papier.***

**PYTANIE NR 42: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-2:**

Prosimy dopuszczenie do składania ofert na igły typu motylek pakowane w opakowania, przez które bezproblemowo widoczny jest kolor motylka, co pozwala na szybka identyfikację rozmiaru, co jak należy przypuszczać stało u podstaw wprowadzenia takiego wymogu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający dopuszcza***

**PYTANIE NR 43: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-2:**

W przypadku odpowiedzi negatywnych do pytań nr 1 i 2 prosimy o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający dopuszcza***

**PYTANIE NR 44: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na wymagane bezpieczeństwo użytkowania, oferowany przyrząd do aspiracji butelek z filtrem – powinien posiadać złączkę luer-lock zabezpieczoną osłonką wystającą o min. 3-4mm ponad jej brzegi oraz zamknięcie typu clic lub inne równoważne, co skutecznie zabezpiecza przed niezamierzoną kontaminacją, także w trakcie wielokrotnego i wielogodzinnego użytkowania.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 45: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7-10:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze np. zielonym lub innym równoważnym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**





**Tak, Zamawiający wyraża zgodę dopuszczenie strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze np. zielonym lub innym, spełniająca wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.**

**PYTANIE NR 46: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7-10:**

Prosimy o traktowanie wskazanego w siwz rozszerzenia skali jako rozszerzenia minimalnego i dopuszczenie do składania ofert np. na strzykawkę 2ml z rozszerzeniem do 3ml.

Większe niż wskazane w siwz rozszerzenie z pewnością nie będzie cechą gorszą od opisanej w siwz, co powinno skutkować dopuszczeniem powyższego wniosku.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający wyraża zgodę***

**PYTANIE NR 47: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7-10:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki powinny posiadać obok wymaganego zapisami siwz logo producenta także nazwę własną na strzykawce, ale także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację w każdym momencie wykonywania procedury, także po wyjęciu z pakowania jednostkowego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 48: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 17:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości, standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych lidera w produkcji tego typu przyrządów firmy Margomed /Polska/, nie zawierające szkodliwych ftalanów DEHP, posiadające standardowo ściętą, dwukanałową, ostrą igłę biorczą, z elastyczną komorą kropłową, o części przezroczystej długości 5,5 cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia, w tym także przez Zamawiającego.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jeden z modeli przyrządów produkowanych przez firmę Margomed, którego cena znacząco odbiega od ceny przyrządów standardowych, a jednocześnie określone parametry techniczne nie wpływają znacząco na walory użytkowe wyrobu, co może narazić Zamawiającego na niezamierzone podniesienie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur w Państwa Centrum.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyraża zgody***

**PYTANIE NR 49: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 17:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości, standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, w pełni zgodne z PN-EN ISO 8536-4 „Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego” takich liderów w produkcji tego typu przyrządów jak: Margomed lub Polfa Lublin, powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia, w tym także przez Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Nie, Zamawiający nie wyraża zgody***

**PYTANIE NR 50: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 17:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości standardowe przyrządy do przetoczeń płynów infuzyjnych renomowanego i znanego Zamawiającemu polskiego producenta firmy Margomed wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), bez logo producenta, z ostrym kolcem igły biorczej, z możliwością skutecznego zabezpieczenia igły po użyciu, a tym samym umożliwiającym pełne wypełnienie treści Dyrektywy Rady Europy 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. „W sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej”.

Prośba nasza wydaje się tym bardziej uzasadniona, iż Zamawiający nie stawia tak precyzyjnych wymogów innym analogicznym wyrobom do terapii infuzyjnej i np. nie wymogu analogicznych parametrów dla wyrobów stanowiących przedmiot zamówienia w rzeczonym pakiecie, takich jak przyrządów do przetoczeń krwi /poz. 15/, przyrządów do OCZ /poz. 14/, przyrządów do przetoczeń leków światłoczułych /18/, czy np.

przedłużaczy, /poz. 13 i 16/, które użytkowane są analogicznie do przyrządów do przetoczeń płynów w prowadzeniu terapii infuzyjnej.

Wnioskowane dopuszczenie pozwoli Zamawiającemu na znaczne obniżenie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur leczniczych w MCM przy zachowaniu niekwestionowanej wysokiej jakości wyrobu rzeczony producenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody*

**PYTANIE NR 51: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 17:**

W wypadku odpowiedzi odmownych dla pyt. 1-3 prosimy o wyłączenie rzeczony pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody*

**PYTANIE NR 52: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 27-31:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Redona powinny posiadać zróżnicowaną wielkość otworów drenujących, co umożliwi utrzymanie stałej siły odsysania na całej długości perforacji, a tym samym umożliwi osiągnięcie optymalnych warunków drenowania rany operacyjnej oraz podwójne opakowanie typu folia /wewnątrz/ i folia-papier na zewnątrz, co zapewnia ich aseptyczne wyjmowanie w obrębie sali operacyjnej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.*

**PYTANIE NR 53: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 27-31:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny Redona o długości 70-80cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę*

**PYTANIE NR 54: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 64:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na zestaw do odsysania pola operacyjnego z kontrolą odsysania z drenem o śr. CH24-25, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ? Proponowana tolerancja w średnicy rozmiaru wynosi 0,33mm i z pewnością nie powinna mieć negatywnego wpływu na wykonywanie procedury odsysania pola operacyjnego, a jednocześnie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę*

**PYTANIE NR 55: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 64:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zestawy do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego powinny być podwójnie pakowanie w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni (co zapewnia skuteczność przebiegu procesu degazacji) oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier, co zapewnia w pełni bezpieczne użytkowanie w obrębie pola operacyjnego ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 56: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 65:**

Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest kateter dopępowinowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający potwierdza, iż przedmiotem zamówienia jest kateter dopępowinowy.*

**PYTANIE NR 57: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 65:**

Jeżeli tak, to czy oferowane katetery dopępowinowe powinny być wykonane z poliuretanu t.j. materiału nie wchodzącego w interakcję z krwią (co zmniejsza ryzyko wystąpienia zakrzepicy), a tym samym umożliwia długotrwałe, bezpieczne utrzymanie cewników ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*



**PYTANIE NR 58: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 65:**

Czy oferowane katetery doępowinowe zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza*

**PYTANIE NR 59: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 65:**

Czy oferowane katetery doępowinowe powinny być kontrastujące w RTG oraz powinny posiadać czytniki głębokości od dystalnego końca od min. 4cm do min. 25cm, co umożliwi ich precyzyjną lokalizację w trakcie całego okresu użytkowania ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 60: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza do składania ofert na igły do punkcji lędźwiowych, których rozmiary wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge (G), odpowiadające ich średnicy wyrażonej w milimetrach, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuszcza*

**PYTANIE NR 61: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż igły do punkcji lędźwiowych, powinny posiadać dobrze widoczny z każdej strony igły - przyzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły - tak jak np. w tego typu igłach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ lub innych równoważnych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 62: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2:**

Prosimy o dopuszczenie w najmniejszym z rozmiarów kaniuli do składania ofert na kaniule renomowanego producenta firmy Becton-Dickinson /USA/ o nazwie handlowej Neoflon, o poniższych cechach: kaniula wykonana z PTFE bez portu bocznego, przepływ 13ml/min, zdejmowalny uchwyt ułatwiający wkłucie, standardowy koreczek, zastawka antyrefluksyjna w komorze wypływu, wykrywalna w USG /bez pasków RTG/ w rozmiarze 26Gx19mm, spełniającej wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Nadmieniamy, iż w przypadku tak małych rozmiarów kaniul zastosowanie pasków RTG jak również portu bocznego może powodować znaczący dyskomfort użytkownika jak również niepożądane zagrożenie epidemiologiczne i użytkowe.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuszcza*

**PYTANIE NR 63: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-8:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru, zgodne z międzynarodowym kodem i obowiązującymi normami, zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywania procedury, powinny być pakowane na wprost /bez zawijania/ w opakowania folia/papier z otworem do zawieszenia przy stanowisku pacjenta oraz „zmrożoną- satynową” powierzchnię, umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 64: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-8:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o średnicy zewnętrznej 7,26mm, spełniający wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 65: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 14-27:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, powinny być pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch-Teleflex /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 66: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 19-26:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya wykonane z lateksu powinny posiadać min. 4 naprzeciwległe otwory przelewowe, zapewniające optymalne warunki odpływu - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch-Teleflex /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 67: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 28-29:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki silikonowe /100 silikon/, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika - tak jak np. w tego typu cewnikach światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch-Teleflex /Niemcy/ lub innych równoważnych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 68: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 35:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kaniulacji żyły pępowinowej powinny być wykonane z poliuretanu t.j. materiału nie wchodzącego w interakcję z krwią (co zmniejsza ryzyko wystąpienia zakrzepicy), a tym samym umożliwia długotrwałe, bezpieczne utrzymanie cewników - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 69: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 35:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kaniulacji żyły pępowinowej zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza***

**PYTANIE NR 70: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 35:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kaniulacji żyły pępowinowej powinny być kontrastujące w RTG oraz powinny posiadać czynniki głębokości od dystalnego końca od min. 4cm do min. 25cm, co umożliwia ich precyzyjną lokalizację w trakcie całego okresu użytkowania - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 71: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 61-63,68:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera powinny posiadać minimum 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym, które zapewniają skuteczny drenaż na poziomie zakładanym przez producenta, a jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 72: Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 61-63,68:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera jako wyroby mające bezpośredni, długi kontakt z tkankami, ze względów anafilaktycznych - powinny być wykonane z wysokiej jakości lateksu pokrywanego silikonem (analogicznie do cewników Foley'a będących także przedmiotem zamówienia w tym pakiecie) - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 73: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1-23:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN 1782:2006 „Rurki dotchawicze i łączniki”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający wymaga, aby dostarczany asortyment spełniał obecnie obowiązujące normy i przepisy na co Wykonawca potwierdza składając oświadczenie załączone do niniejszego postępowania.*

**PYTANIE NR 74: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1-16:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z balonikiem uszczelniającym, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej balonika uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 75: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1-16:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z balonikiem uszczelniającym powinny posiadać otwór Murphego oraz odłączany, mleczyzny łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1 - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 76: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 17-20:**

Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz „silikonowa” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania rurek wykonanych ze 100% silikonu, czy też silikonowanego PCV, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania rurek wykonanych ze 100% silikonu.*

**PYTANIE NR 77: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 21-23:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez balonika przeznaczone dla najmniejszych pacjentów, ze względu na wrażliwość błon śluzowych pacjentów, powinny być wykonane z mieszaniny PCV i silikonu lub innego atraumatycznego i termowrażliwego materiału równoważnego - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*



**PYTANIE NR 78: Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 21-23:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez balonika w rozmiarach 2.5-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm oraz czy powinny posiadać linię kontrastującą w RTG, wyraźnie (na całym obwodzie) oznaczoną końcówką dystalną, które to elementy umożliwiają bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów – tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 79: Dotyczy Pakietu nr 21, poz. 7-12:**

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel, powinny być wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia ftalanów (sklasyfikowanych jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne) jak również pcv i lateksu, co zapewnia bezpieczeństwo anafilaktyczne ich użytkowania - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 80: Dotyczy Pakietu nr 21, poz. 7-12:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel powinny posiadać kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, , zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów ISO, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania - tak jak obecnie stosowane w MCM lub inne równoważne.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 81: Dotyczy Pakietu nr 26, poz. 1:**

Wg naszej najlepszej wiedzy producenci obecni na rynku produkują cewniki z prowadnicą (trokarem) w dużych rozmiarach, co CH 04 np. CH 24, 28, 32, 36, 40.

W związku z tym rozmiar cewnika opisany w siwz t.j. CH 34 wg naszej najlepszej wiedzy nie istnieje, co powoduje, iż nie istnieje możliwość złożenia ważnej oferty. W związku z tym prosimy o dopuszczenie w poz. 1 drenu z trokarem w rozmiarze CH 36, lub drenu w rozmiarze CH 34, ale bez trokaru.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie drenu w rozmiarze CH 34, ale bez trokaru.*

**PYTANIE NR 82: Dotyczy Pakietu nr 26, poz. 1-4:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej, powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie uchwytów przewodników identyfikując tym samym rozmiar zgodny z ISO - tak jak np. w tego typu drenach światowego lidera w ich produkcji firmy Covidien /USA/ lub innych równoważnych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga*

**PYTANIE NR 83: Dotyczy Pakietu nr 35, poz. 1-6:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane ostrza wymienne powinny być zgodne z normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający wymaga, aby dostarczany asortyment spełniał obecnie obowiązujące normy i przepisy na co Wykonawca potwierdza składając oświadczenie załączone do niniejszego postępowania.*

**PYTANIE NR 84: Dotyczy Pakietu nr 35, poz. 1-6:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane ostrza wymienne powinny poza wymaganym zapisami siwz numerem ostrza wygrawerowanym na każdym ostrzu także nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu medycznego także po zakończeniu procedury, co zapewnia bezpieczeństwo prawne użytkownika

(także związane z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 85: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 1:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na oryginalne elektrody bierne typu Erbe Nessy Omega dzielone, bez kabla jednorazowego użytku - firmy ERBE - w pełni kompatybilne do wszystkich urządzeń tego producenta, o poniższej charakterystyce:

Dzielona o efektywnej powierzchni kontaktowej 85 cm<sup>2</sup> z pierścieniem ekwipotencjalnym 23 cm<sup>2</sup>; Znaczna eliminacja wysokich gęstości prądu i częściowego nagrzewania; Można stosować niezależnie od kierunku pola operacyjnego; Optymalizacja dla technologii ERBE VIO i ICC; Elektroda jest dobrze tolerowana przez skórę (biokompatybilna); Cienki, elastyczny materiał podkładki dopasowuje się do kształtu ciała;

Pierścień ekwipotencjalny NESSY OMEGA umożliwia umieszczenie elektrody na ciele pacjenta bez względu na kierunek pola operacyjnego;

Prąd monopolarny wysokiej częstotliwości, przepływający przez elektrodę równomiernie rozprowadzany dzięki dzielonej powierzchni podkładki przez pierścień zewnętrzny;

Wysokie gęstości prądu, powodujące częściowe nagrzewanie, są wyeliminowane.

Oferowana elektroda NESSY OMEGA jest bezpieczniejsza, a powierzchnia kontaktu jest mniejsza, spełnia przy tym wszelkie wymogi i najwyższe parametry techniczne stawiane tego typu elektrodom, co nie tylko zapewnia bezawaryjne wykonywanie procedur elektrochirurgicznych, ale także umożliwia złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający dopuszcza***

**PYTANIE NR 86: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 4-5:**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia poprzez określenie wymaganego rozmiaru (parametr: wąska-szeroka) oraz określenie wymaganej wielkości w jednostkach układu SI lub o wskazanie znanego Zamawiającemu producenta opisanych wyrobów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

**PYTANIE NR 87: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 14:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki tak jak oryginalne kraniki Discofix firmy B/Braun /Niemcy/ powinny być wykonane z poliamidu, powinny posiadać wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty oraz wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 88: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 14:**

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego - określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) jak również bezpieczeństwem prawnym użytkownika (także związanym z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych) - oferowane kraniki powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne na samym wyrobie ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 89: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 27:**

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane przyrządy ze względu na długi czas ich użytkowania, po wyjęciu z opakowania - powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer

identyfikacyjny (REF) na samym wyrobie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 90: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 32:**

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na bezpieczeństwo użytkownika oferowane szczoteczki do pielęgnacji jamy ustnej powinny być wykonane z jednolitego materiału - rączka i włosie, co zabezpiecza przed ich niepożądanym wypadaniem w trakcie wykonywania procedury toalety jamy ustnej, co stanowić może potencjalnie duże niebezpieczeństwo szczególnie o pacjentów w ciężkim stanie, u których taka procedura jest wykonywana.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 91: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 32:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowana szczoteczka powinna posiadać możliwość jednoczesnego odsysania z jamy ustnej, co jest niezbędne w trakcie wykonywania toalety jamy ustnej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 92: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 36:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do zbiórki moczu powinny składać się z komory pomiarowej opisanej w siwz oraz wymiennego worka zbiorczego o pojemności min. 2000ml.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 93: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 36:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowany worek wymienny powinien posiadać system szybkiego odłączania typu bayonet, co zapewnia wygodne i z punktu widzenia aseptyki skuteczniejsze zabezpieczenie przed drogą wstępującą przy długotrwałym utrzymaniu i konieczności wymiany worka ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 94: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 36:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane worki do zbiórki moczu powinny posiadać komorę kroplową typu Pasteur'a, zapobiegającą wstecznej migracji bakterii oraz minimum jedną zastawkę antyrefleksyjną umiejscowioną w komorze pomiarowej ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 95: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 39:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający opisując cyt. „Zestaw do kaniulacji tętnicy udowej typu Leader Catch G18-18cm-lub kompatybilne” wymaga zaoferowania zestawów, które posiadają w swym składzie minimum poniższe elementy: 1 polietylenowy cewnik 18G x 18cm z integralną przedłużką 25cm i kranikiem, igła punkcyjna 19G x 54cm, przewodnik typu J, o średnicy 0,7mm i dł. 46cm, strzykawka 5ml oraz optymalne do wykonania procedury

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ***

**PYTANIE NR 96: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 50:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z potrójnym przedłużaczem o długości drenu 10-12.5cm

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak, Zamawiający dopuszcza***



**PYTANIE NR 97: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 46-47:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z podwójnym przedłużaczem o długości drenu 15cm i objętością wypełnienia odpowiednio 0,45ml i 1,6ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ*

**PYTANIE NR 98: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 48-49:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z przedłużaczem o długości drenu 14-15cm i objętości wypełnienia odpowiednio 1,14ml i 0,21ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ*

**PYTANIE NR 99: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 50-53:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty wraz z przedłużaczami, z tolerancją długości +/- 2cm oraz tolerancją średnic wewnętrznych +/- 0,5mm.

Wnioskowane dopuszczenie nie będzie miało wpływu na prawidłowość użytkowania oferowanych wyrobów, a pozwoli na złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ*

**PYTANIE NR 100: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający wymaga, aby dostarczany asortyment spełniał obecnie obowiązujące normy i przepisy na co Wykonawca potwierdza składając oświadczenie załączone do niniejszego postępowania.*

**PYTANIE NR 101: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych i obecnie dostarczane do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza*

**PYTANIE NR 102: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „rozmiary oznaczone kolorystycznie” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania kaniul dożylnych charakteryzujących barwnym oznaczeniem minimum skrzydełek mocujących oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami opisanymi w pkt. 4.4.1. normy PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku” - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie*

**PYTANIE NR 103: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na samej kaniuli oraz opakowaniu jednostkowym - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 104: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na odpowiedzialność cywilno-prawną użytkownika zawiązaną także z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych - oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny być oznaczone minimum logo lub nazwą producenta (analogicznie do wymogów stawianych w tym postępowaniu np. strzykawkom medycznym) na samym wyrobie oraz na opakowaniu jednostkowym - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Tak***

**PYTANIE NR 105: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 1-3:**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli położonym poniżej własnej krawędzi - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga***

**PYTANIE NR 106: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 2:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie o średnicy 24G, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający dopuszcza***

**PYTANIE NR 107: Dotyczy Pakietu nr 41, poz. 3:**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie o średnicy 0,7mm, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

***Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.***

***Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 14.03.2016 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.***

PROKURENT  
Anita Poświętowska