



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W  
BYDGOSZCZY**

**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

*ISO 9001:2008*  
*ISO 14001:2004*  
*PN-N18001:2004*

**Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521**  
**Fax. 52/36-55-496**

NZZ/79/P/11

Bydgoszcz, dnia 16.12.2011 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku i dostawę narzędzi chirurgicznych

**Wszyscy Wykonawcy**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2, ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( t.j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

Pakiet 18

- 1) Proszę o określenie ilości poszczególnych pozycji w opakowaniu i dopuszczenie opakowań w innych ilościach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 2

Pakiet 19 i 20

- 2) Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie ( kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia.  
System nasz charakteryzuje się Kanistrami bez żadnych przyłączy ( wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady , posiadające w pokrywie tylko dwa króćce ( pacjent, próżnia) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu czy pobierania próbek, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3L. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 3

Pakiet 19 i 20

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

Odpowiedź:

Wymogi w tym zakresie określono w Rozdziale V pkt. 4 SIWZ.

Zapytanie 4

Pakiet 19 i 20

Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) , o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 5

Dotyczy Grupy nr 25

Czy Zamawiający dopuści atraumatyczne igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Sprotte firmy Pajunk GmbH które spełniają wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ, a dodatkowo posiadają polerowaną nie tylko powierzchnię zewnętrzną, ale i wewnętrzną igły, oraz krawędzie otworu bocznego, co w bezpośredni sposób przyczynia się do zwiększenia szybkości przepływu płynu mózgowo-rdzeniowego w igle ( ma to znaczenie zwłaszcza w igłach o rozmiarach 27G, 29G, itd.), zmniejszenia ryzyka niezamierzonego przeniesienia tkanek do przestrzeni podpajęczynówkowej, itd. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 6

Dotyczy Paragraf 4

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 2 zapisu o następującej treści:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 7

Paragraf 4 ust. 10

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów na

„W przypadku niedostarczenia towaru w terminie przekraczającym 3 dni ponad termin określony w ust. 2 niniejszego paragrafu lub niedostarczenie Towaru wolnego od wad w miejsce wadliwego w terminie określonym w ust. 8, Zamawiający ma prawo , po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, różnicą obciąży Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 8

Paragraf 5 ust. 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów na

„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% wartości towarów dostarczonych ze zwłoką za każdą rozpoczętą dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 9

W związku z w/w przetargiem, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie narzędzi różniących się nieznacznie rozmiarami – jak niżej – (specyfika określonego producenta) oraz o zaakceptowanie propozycji (jak niżej) umożliwiając tym samym złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty naszej firmie.

- |         |   |  |   |                       |
|---------|---|--|---|-----------------------|
| Lp. 2.  | - | Pinceta chirurgiczna typ Potts Smith 1x2 zęby z nacięciami poziomymi i igłą prowadzącą dł. 250 mm  | - | <b>Załącznik nr 1</b> |
| Lp. 5.  | - | Długość 21.0 cm  |   |                       |
| Lp. 7.  | - | Długość 15.0 cm  |   |                       |
| Lp. 8.  | - | Długość 19.0 cm lub 23 cm  |   |                       |
| Lp. 9.  | - | Szerokość 12.0mm, pozostałe parametry zgodnie z nazwą przedmiotu zamówienia  |   |                       |
| Lp. 10. | - | Hak operacyjny siodełkowy typ König, o wym. łopatki 10x13mm, dł. 17cm. Uchwyt haka płaski, poziomo karbowany   | - | <b>Załącznik nr 2</b> |
| Lp. 11. | - | Hak operacyjny typ Senn Green, o wym. łopatki 6x20mm, dł. 14cm   | - | <b>Załącznik nr 3</b> |
| Lp. 12. | - | Wymiary haczyków 5,0x4,0mm i dł.16.0 cm  |   |                       |
| Lp. 13. | - | Wymiary haczyków 5,0x4,0mm i dł.16.0 cm  |   |                       |
| Lp. 15. | - | Długość 16.0 cm  |   |                       |
| Lp. 16. | - | Nożyczki preparacyjne z twardą wkładką karbidową (oznaczone złotym kolorem na uchach narzędzia), typ Metzenbaum slim, dł. 14 cm, które są identyczne - nazwa własna producenta                                   |   |                       |
| Lp. 20. | - | Imadło typ Crile Wood dł. 20 cm z twardą wkładką, szczęki delikatne nacięcia krzyżowe co 0,4 mm (oznaczone złotym kolorem na uchach narzędzia)   | - | <b>Załącznik nr 4</b> |
| Lp. 22. | - | Kleszczyki naczyniowe delikatne typ HALSTED MOSQUITO odgięte dł. 12.5 cm skok ząbków 0,6 mm, które są identyczne - nazwa własna producenta   |   |                       |
| Lp. 23. | - | Nożyczki preparacyjne ze szlifem falistym typ Metzenbaum slim, oznaczone złotą śrubką oraz czarnym kolorem na uchach narzędzia, które są identyczne - własne znakowanie kolorystyczne przez różnych producentów. |   |                       |

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 10

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 25 układy anestetyczne pakowane pojedynczo, mikrobiologicznie czyste.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 11

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z kary umownej określonej w § 4 ust. 10 wzoru umowy. W razie konieczności dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego, wykonawca pokryje różnicę w cenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 12

Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 5 ust. 1 wzoru umowy poprzez obniżenie kary umownej w nim określonej do 0,2% wartości dostawy dostarczonej, ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 13

Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 5 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób: Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku rażącego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę w szczególności w przypadku powtarzającej się przekraczającej 7 dni zwłoki w dostawie przedmiotu umowy lub załatwieniu reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 14

Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 7 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. nr 112, poz. 654 ). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umownie wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 15

**Pytanie dot. pakietu 20**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 wkład jednorazowy 3 l. na wydzielinę kombatybilny z ssakiem firmy Medela, posiadający zintegrowaną pokrywę z dwoma portami: portem do pacjenta i portem do połączenia szeregowego, dwa uchwyty przy wkładzie umożliwiające obsługę przez osoby prawo i leworęczne; zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjent ; zintegrowany filtr antybakteryjny i przeciwprzelewowy (hydrofobowy); Ochrona przeciwbryzgowa zapobiegająca przedwczesnemu zamknięciu filtra; łącznik katowy zabezpieczający przed zamknięciem światła drenu pacjenta; wymiana wkładów bez konieczności odłączenia źródła ssania. Zamawiający tym samym zyska dodatkową pojemność wkładów jednorazowych przy jednoczesnym zachowaniu najniższej możliwej ceny oraz zachowaniu najwyższej dostępnej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 16

**Pytanie dot. pakietu 20**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz. 1 życzy sobie w użyczenie zbiorniki kompatybilne z ssakiem Medela?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 17

W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź:

Oferta jak i umowa winna być podpisana przez osobę uprawnioną do tych czynności.

#### Zapytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen w przypadku zmiany wysokości opłat na rzecz Skarbu Państwa, czyli np. zmiany przepisów celno-podatkowych, kursu walut ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 19

Dot. Projekt umowy kary umowne § 4 p. 10

Paragraf 5 pkt. 10 wzoru umowy zawiera informacje że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w wysokości 10% wartości niedostarczonego lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami umowy towaru. Taki zapis w umowie sprawia, że strony umowy nie są równoprawne gdyż w przypadku dokonania nieterminowej realizacji płatności za dostarczony towar przez Zamawiającego Dostawca nalicza odsetki w wysokości ustawowej. Dlatego też wnosimy o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,2% wartości niedostarczonego lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami umowy towaru.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 20

Dot. Projekt umowy kary umowne § 5 p. 1 jest zapis...

*„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% wartości nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami niniejszej umowy przedmiotu umowy za każdą rozpoczętą dzień zwłoki. „*

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww zapisu w projekcie umowy zmniejszając karę umowną do 0,2 % wartości nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami niniejszej umowy przedmiotu umowy za każdą rozpoczętą dzień zwłoki.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 21

Dot. Projekt umowy § 5 p. 3 jest zapis...

*„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę w szczególności w przypadku przekraczającej 7 dni lub powtarzającej się zwłoki w dostawie przedmiotu umowy lub załatwieniu reklamacji”*

W sytuacji gdyby Zamawiający nie regulował należności za dostarczony towar w określonym terminie, w związku z tym Wykonawca może wstrzymać dostarczanie towaru do Zamawiającego co skutkować będzie otrzymaniem zamawianego towaru ze zwłoka. Prosimy zatem o zmianę w/w punktu na:

*„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę w szczególności w przypadku przekraczającej 7 dni lub powtarzającej się zwłoki w dostawie przedmiotu umowy lub załatwieniu reklamacji z wyłączeniem sytuacji gdy nastąpił brak zapłaty w terminie określonym przez Zamawiającego od daty otrzymania faktury za dostarczony towar”*

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 22:

Grupa 1

Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy. Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawek produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp (które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy).

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 23

Grupa 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy rękawice mają posiadać wewnętrzną warstwę polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłonie suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic poprzez posiadanie struktury sieci zmniejszającej powierzchnię kontaktu ( zmniejszenie tarcia) warstwy i skóry?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 24

Grupa 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy rękawice chirurgiczne bezpudrowe mają być sterylizowane radiacyjnie? Rozwiązanie tego typu umożliwia produkcję opakowań w pełni hermetycznych, nie przepuszczających powietrza to jest w konsekwencji zapewniających dłuższą żywotność rękawic i wyklucza jakiekolwiek pozostałości tlenu etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 25

Grupa 10

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego zamkniętego systemu o objętości wypełnienia o pojemności max.0,1 ml. Dopuszczenie pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 26

Grupa 10

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego zamkniętego systemu rekomendowanego, potwierdzonego badaniami klinicznymi na ilość aplikacji 100 lub 72 godziny. Aktualny zapis w siwz znacząco ogranicza uczciwą konkurencję i wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 27

Grupa 10

Prosimy o wyjaśnienie czy bezigłowy zawór zamykający dostęp naczyniowy ma posiadać oddzielną silikonową membranę z idealnie gładkim kołnierzem o jednorodnej powierzchni do dezynfekcji; o prostym torze przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych; o minimalny przepływie 32l/h?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 28

Grupa 16

Poz. 1-6 Czy zbrojone rurki intubacyjne mają posiadać jeden gruby znacznik głębokości intubacji nad mankietem uszczelniającym o szerokości minimum 1 cm dookoła całego obwodu rurki intubacyjnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 29

Grupa 21 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej w poliuretanu o grubości 0,025mm o bardzo dobrych parametrach technicznych, t j. o przepuszczalności MVTR powyżej 800g/m2/24h, pakowanej podwójnie, tj. w zewnętrzne opakowanie papier, papier z nadrukowanym opisem zawierającym rozmiar, nr serii oraz datę ważności oraz wewnętrzne opakowanie – papier, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 30

Grupa 21 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej w poliuretanu o grubości 0,025mm o bardzo dobrych parametrach technicznych, t j. o przepuszczalności MVTR powyżej 800g/m2/24h, pakowanej podwójnie, tj. w zewnętrzne opakowanie papier, papier z nadrukowanym opisem zawierającym rozmiar, nr serii oraz datę ważności oraz wewnętrzne opakowanie – papier w rozmiarze 30x28cm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 31

Grupa 21 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej w poliuretanu o grubości 0,025mm o bardzo dobrych parametrach technicznych, t j. o przepuszczalności MVTR powyżej 800g/m2/24h, pakowanej podwójnie, tj. w zewnętrzne opakowanie papier, papier z nadrukowanym opisem zawierającym rozmiar, nr serii oraz datę ważności oraz wewnętrzne opakowanie – papier w rozmiarze 60x30cm lub 60x45cm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 32

Grupa 21 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej w poliuretanu o grubości 0,025mm o bardzo dobrych parametrach technicznych, t j. o przepuszczalności MVTR powyżej 800g/m2/24h, pakowanej podwójnie, tj. w zewnętrzne opakowanie papier, papier z nadrukowanym opisem zawierającym rozmiar, nr serii oraz datę ważności oraz wewnętrzne opakowanie – papier w rozmiarze 80x50cm lub 75x45cm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 33

Grupa 21 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej w poliuretanu o grubości 0,025mm o bardzo dobrych parametrach technicznych, t j. o przepuszczalności MVTR powyżej 800g/m2/24h, pakowanej podwójnie, tj. w zewnętrzne opakowanie papier, papier z nadrukowanym opisem zawierającym rozmiar, nr serii oraz datę ważności oraz wewnętrzne opakowanie – papier w rozmiarze 90x80cm lub 90x70cm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 34

Grupa 23

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do godzinowej zbiórki moczu z dokładną komorą pomiarową 500 ml z zaworem odpływowym w części środkowej miareczkowaną numerycznie co 5 ml do 40 ml, co 10 ml od 50-80 ml i co 50 ml od 100 do 500 ml, z workiem o pojemności 2000 ml miareczkowanym co 100 ml z zaworem odpływowym w części dolnej, bocznej

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 35

Grupa 23

Czy w łączniku do cewnika foley ma być zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się moczu co chroni przed ryzykiem infekcji wstępujących oraz port bezigłowy do pobierania próbek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 36

Grupa 23

Czy dren z zaciskiem ma być dwuświatłowy co zapobiega zaleganiu moczu nad komorą pomiarową i tym samym chroni przed ryzykiem infekcji wstępujących?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 37

Grupa 24

Prosimy o dopuszczenie rampy z 5 kranikami z 6 portami bezigłowymi o przestrzeni martwej max 0,1ml o szybkości przepływu 525 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 38

Grupa 25

Prosimy o wyjaśnienie czy igły podpajęczynówkowe typu pencil point mają być pakowane w opakowania nierozrywane typu Tyvec, charakteryzujące się doskonałą barierą przeciw drobnoustrojom i bardzo wysoką odpornością na przebicia i rozdarcia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 39

Grupa 26

Prosimy o dopuszczenie łącznika bezigłowego posiadającego zastawkę w postaci jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany nie sprzyjającej kolonizacji bakterii, o łatwej do dezynfekcji jednorodnej powierzchni, osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze, wewnątrz pozbawione części mechanicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 40

Grupa 39

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, mechanicznej filtra z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 31,1 mg H<sub>2</sub>O /l przy objętości oddechowej 500 ml, o powierzchni wymiany wilgoci 1485 cm<sup>2</sup>, powierzchni filtracji 630 cm<sup>2</sup>, posiadający membranę hydrofobową ułożoną w harmonijkę o skuteczności filtracji p/bakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,9999 %, z portem do kapnografii, o objętości oddechowej 300-1200ml. Pozwoli nam to na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 41

Grupa 43

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego zamkniętego systemu o objętości wypełnienia o przestrzeni martwej max.0,1 ml. Dopuszczenie pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 42

Grupa 43

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego zamkniętego systemu rekomendowanego, potwierdzonego badaniami klinicznymi na ilość aplikacji 100 lub 72 godziny. Aktualny zapis w siwz znacząco ogranicza uczciwą konkurencję i wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 43

Grupa 43

Prosimy o dopuszczenie łącznika bezigłowego o minimalny przepływie 252 ml/min.

Prosimy o wyjaśnienie czy łącznik bezigłowy ma posiadać oddzielną silikonową membranę z idealnie gładkim kołnierzem o jednorodnej powierzchni do dezynfekcji; o prostym torze przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Zapytanie 44

Pakiet 45

Czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (= DEHP), która została w ostatnim okresie umieszczona przez Europejską Agencję ds. Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

#### Zapytanie 45

Pakiet 45

Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice winylowe mają być podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i jednocześnie środek ochrony osobistej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.