



Lublin, dn. 24 .05. 2017 r.

TZ – 3311 / 16 / / 17

wg rozdzielnika

Nr sprawy: TZ – 03 / 17

Dotyczy: **Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla potrzeb Zespołów Ratownictwa Medycznego Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego SP ZOZ w Lublinie.**

Działając na podstawie art 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 roku poz. 2164 ze zm.) Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe SP ZOZ w Lublinie przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt nr	Dotyczy	Treść pytania:
1	Część 11 poz 3,5,6	Prosimy o dopuszczenie preparatu o takim samym składzie i spektrum działania, spełniającego wymogi opisu przedmiotu zamówienia, zarejestrowanego jako wyrób medyczny.
Odpowiedź:		<i>Zamawiający dopuści preparat spełniający wymogi SIWZ zarejestrowany jako wyrób medyczny.</i>
2	Część 15 poz. 1	Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy zarejestrowany w Urzędzie R.P.L.W.M i P.B. przeznaczony do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, posiadający dokumenty potwierdzone przez prezesa Urzędu?
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowany produkt biobójczy.</i>
3	Część 14 poz. 1-4	Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych polimeryzowanych od strony roboczej oraz od wewnętrznej strony rękawicy, o nieznacznej różnicy w grubości na palcu tj. 0,10-0,12mm, o wysokich siłach zrywania min. 8,5N przed starzeniem i min.8,0N po starzeniu, z poziomem szczelności AQL 1,0 co potwierdzi raport z badań producenta nie starszy niż z 2016r, przebadanych na przenikalność min. 10 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony potwierdzone badaniami jednostki niezależnej, z informacją na opakowaniu o substancjach oraz poziomie ochrony zgodnie z normą EN 374-3 z wyłączeniem 5.3.2., kolor niebieski, rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu, opakowanie a' 100szt dla każdego rozmiaru.
Odpowiedź:		<i>Zamawiający dopuści rękawice o wymiarach i parametrach proponowanych przez Wykonawcę jednak oferowane rękawice muszą spełniać wymagania Normy 374-1 w całości. Potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej – na wezwanie Zamawiającego.</i>
4	Część 14 poz. 5	Prosimy o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych lateksowych pudrowanych o nieznacznych różnicach w grubościach: na palcu tj. 0,11-0,13mm.
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.</i>
5	Część 14 poz. 6	Prosimy o dopuszczenie rękawic sterylnych pudrowanych, składanych na pół, o grubościach: palec 0,21mm – 0,23mm, dłoń 0,20mm-0,22 mm, mankiet 0,15-0,17mm, z obniżonym poziomem protein <50µg/g, o min. długości 285mm, pakowane w wewnętrzne opakowanie papierowe, zewnętrzne folia/folia gwarantujące wysoką szczelność.
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.</i>

Pyt nr	Dotyczy	Treść pytania:
6	Część 14 poz. 7	Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych do procedur wysokiego ryzyka, lateksowych bezpydrowych o grubościach: palec 0,36-0,37mm, dłoń 0,32mm, mankiet 0,22-0,23 długość 300mm, siła zrywająca przed starzeniem min.16,24N.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
7	Część 14 poz. 1-4, 6-7	Prosimy o dopuszczenie załączenia do oferty na wezwanie, certyfikatów z jednostki niezależnej z których wynika, że rękawiczki są zgodne z normą EN 374-1,2, 3, według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
8	Część 1 poz. 102	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 102 (Paski do glukometru Accu-Chek Glucose, 50 pask.) z Części I - Leki i płyny infuzyjne, do osobnego pakietu?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
9	Część 1 poz. 102	Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w Części I - Leki i płyny infuzyjne poz. 102 (Paski do glukometru Accu-Chek Glucose, 50 pask.) oczekuje pasków do glukometru Acu-Chek Active czy Accu-Chek Performa?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający posiada glukometry Accu Chek Active</i>
10	Część 1 poz. 99	Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający oczekuje dostawy pasków testowych do posiadanych glukometrów których nazwa została wskazana w zał. Nr 2 cz 1. Dopuszczalne jest zaproponowanie pasków dowolnej firmy pod warunkiem kompatybilności z posiadаныmi przez Zamawiającego urządzeniami.</i>
11	Część 1 poz. 102	Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 m-cy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32 C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia wymagań określonych w odpowiedzi na pytanie nr 10.</i>
12	Część 1 poz. 91,92	Czy w części I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający nie wymaga ale dopuści proponowane rozwiązanie.</i>
13	Część 1 poz. 91,92	Czy Zamawiający w części I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
14	Część 1 poz. 91,92	Czy Zamawiający w części I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
15	Część 1 poz. 91,92	Czy Zamawiający w części I poz. 91 i 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 0,125 i 0,25 mg/ml 2ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego

		producenta ?
		Odpowiedź: <i>Zamawiający nie wymaga.</i>
16	Część 6 poz. 5	Czy Zamawiający dopuść opatrunek hemostatyczny składany w "Z" , próżniowo pakowany?
		Odpowiedź: <i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
17	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?
		Odpowiedź: <i>Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dotyczącymi produktów leczniczych.</i>
18	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach/?
		Odpowiedź: <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>
19	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?
		Odpowiedź: <i>Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dotyczącymi produktów leczniczych.</i>
20	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.
		Odpowiedź: <i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
21	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?
		Odpowiedź: <i>Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dotyczącymi produktów leczniczych.</i>
22	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?
		Odpowiedź: <i>Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dotyczącymi produktów leczniczych.</i>
23	Dot. SIWZ	Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawkę na terenie Polski.
		Odpowiedź: <i>Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dotyczącymi produktów leczniczych.</i>
24	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?
		Odpowiedź: <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>
25	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi
		Odpowiedź: <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.</i>
26	Dot. SIWZ	Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedycznymi
		Odpowiedź: <i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Ponadto, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania mniejszych partii zamawianego asortymentu za pośrednictwem firm kurierskich lub Poczty Polskiej, pod warunkiem należytego zabezpieczenia przesyłki.</i>
27	Część 3 poz. 2	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki do odsysania z otworem centralnym i 2 otworami naprzemianległymi?
		Odpowiedź: <i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>

28	Część 3 poz. 4,5,6,7,	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki Foley obustronnie pokryte elastomerem silikonowym z lateksową zastawką o pojemności balonu 5-10mm, sterylizowane tlenkiem etylenu (EO) lub radiacyjnie?
Odpowiedź:		Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.
29	Część 3 poz. 4,5,6,7,	Prosimy aby Zamawiający odstąpił od wymogu posiadania na opakowaniu pojedynczym oraz zbiorczym nadrukowanej fabrycznie informacji o max. czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta – opis ten jednoznacznie wskazuje na jednego Wykonawcę który importuje cewniki posiadające taki napis (standardowe cewniki foley nie posiadają takich napisów)?
Odpowiedź:		Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.
30	Część 3 poz. 10, 11,79,80	Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych wyrobów z Części III i utworzenie z nich osobnej części co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych dla Zamawiającego ofert na pozostałe pozycje w Części III.
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
31	Część 3 poz. 17	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji korki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi korka?
Odpowiedź:		Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.
32	Część 3 poz. 27	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji strzykawki 20ml pakowane w opakowania a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych opakowań?
Odpowiedź:		Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.
33	Część 3 poz. 30	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 0,7mm x 100 szt. G24x19mm, przepływ 23ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
34	Część 3 poz. 31	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 0,9mm x 100 szt. G22x25mm, przepływ 36ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
35	Część 3 poz. 32	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 1,1mm x 100 szt. G20x32mm, przepływ 65ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
36	Część 3 poz. 33	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 1,3mm x 100 szt. G18x45mm, przepływ 95ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
37	Część 3 poz. 34	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 1,5mm x 100 szt. G17x45mm, przepływ 142ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
38	Część 3 poz. 35	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 1,7mm x 100 szt. G16x45mm, przepływ 200ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
39	Część 3 poz. 36	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule wyposażone w min. 2 paski radiocieniujące, posiadające filtr hydrofobowy lub zastawkę antyzwrotną 2,1mm x 100 szt. G14x45mm, przepływ 305ml?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
40	Część 3 poz. 37	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji zgłębniki żołądkowe z otworem centralnym?
Odpowiedź:		Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.
41	Część 3 poz. 55	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji elektrody piankowe, rozmiar 36x48mm, z żelazem stałym, pakowane w op. a'50szt.?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
42	Część 3 poz. 56	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji elektrody pediatryczne, piankowe, średnica 30mm, z żelazem stałym, pakowane w op. a'50szt.?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
43	Część 3 poz. 61	Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tego wyrobu z Części III i utworzenie z niego osobnej części co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych dla Zamawiającego ofert na pozostałe pozycje w Części III.
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.

44	Część 3 poz. 61	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji maski tlenowe Venturiego z 6 lub 7 dyszami?
Odpowiedź:		<i>Pytanie nie dotyczy tej pozycji.</i>
45	Część 3 poz. 75, 76,77,84,85,8 6,100,101,10 2,105,109	Czy Zamawiający wyłączy te pozycje i utworzy z nich osobny pakiet co umożliwi złożenie większej ilości ofert korzystniejszych ekonomicznie dla Zamawiającego?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
46	Część 3 poz. 78	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji strzykawki trzyczęściowe j. u. 20ml posiadające końcówkę Luer-Lock, posiadające czytelną i nieścieralną skalę nominalną co 1ml do 20ml, sterylne, pakowane pojedynczo, pakowane w kartonowe opakowanie op. a'50szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 6 op?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
47	Część 3 poz. 89	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji jednorazowe urządzenia nadkrtaniowe do zabezpieczenia drożności dróg oddechowych z powietrznym mankietem ciśnieniowym bez przewodu żołądkowego i futerału ochronnego, z kodem kolorystycznym rozmiaru zakres wagowy 30-50kg, 50-70kg i 70-100kg, rozmiar 3, 4, 5, sterylne?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
48	Część 3 poz. 90	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji jednorazowe urządzenia nadkrtaniowe do zabezpieczenia drożności dróg oddechowych z powietrznym mankietem ciśnieniowym bez przewodu żołądkowego i futerału ochronnego, z kodem kolorystycznym rozmiaru zakres wagowy 0-5kg, 5-10kg i 10-20kg i 20-30kg, rozmiar 1, 1.5, 2, 2.5, sterylne?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
49	Część 3 poz. 92	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 2 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 26G 0,6-0,62x19mm, przepływ 17 ml/min. oraz 24G 0,7x19 mm, przepływ 23 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
50	Część 3 poz. 93	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
51	Część 3 poz. 94	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 20G 1,1x32mm, przepływ 65 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
52	Część 3 poz. 95	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 18G 1,3x45mm, przepływ 95 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
53	Część 3 poz. 96	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 18G 1,3x45mm, przepływ 95 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
54	Część 3 poz. 97	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 17G 1,5x45mm, przepływ 142 ml/min.?

Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
55	Część 3 poz. 98	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych wyposażona w automatyczny, plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, aktywowany przez wyciągnięcie kaniuli z cewnika, posiadające zastawkę antyzwrotną lub filtr hydrofobowy, z portem bocznym, ze skrzydełkami, min. 3 paski kontrastujące w RTG, cewnik wykonany z teflonu (FEP) lub poliuretanu (PUR). Sterylne. Rozmiar 16G 1,7x45mm, przepływ 200 ml/min.?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
56	Część 3 poz. 99	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji kaniule dotętnicze wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE) produkowane przez firmę Becton Dickinson. Rozmiar 20G 1,1x45mm?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
57	Część 3 poz.110	Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji opaskę uciskową (stazę) bezlateksową, jednorazowego użytku, wykonaną z szerokiego rozciągliwego paska termoplastycznego tworzywa, perforowane, płaskie. Bez graficznej instrukcja użytkowania, pakowane jako rolka a 25 sztuk.?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
58	Część 1 poz 27	Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.
Odpowiedź:		<i>Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.</i>
59	Część 1 poz 27	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 27 z Części i i stworzy osobny pakiet?
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
60	Część 11 poz 1	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie alkoholowego preparatu, gotowego do użycia, do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, zawierający w składzie 25 g etanolu oraz 35 g propan-1-olu. Preparatu działającego na B, F, TBC, V (HIV, HBV, BVDV/HCV, HSV, Rota, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio, Papowa. Opakowanie 1 L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
61		Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
62	Część 11 poz 2	Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o konsystencji żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze? Produkt na bazie etanolu i bifenyli-2-olu. Składniki preparatu dezynfekującego pielęgnują, nawilżają i regenerują skórę. Bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Przebadany dermatologicznie i alergologicznie. Właściwości bójcze: bakteriobójczy /w tym Tbc, MRSA/, grzybobójczy, wirusobójczy w czasie do 30 s. Higieniczna dezynfekcja rąk EN 1500 do 30 s. i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 do 1,5 min. Opakowania a 1L. Produkt biobójczy.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
63	Część 11 poz 3	Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy, bezbarwny płyn do dezynfekcji skóry na bazie propan-1-olu, izopropanolu oraz 2-difenylołu? Produkt posiada szerokie spektrum biobójcze (bakteriobójczy, wirusobójczy, grzybobójczy), potwierdzone badaniami, nie podrażnia skóry, posiada bardzo dobre właściwości odtłuszczające. Działanie natychmiastowe oraz przedłużone do 3 godzin. Opakowanie 500 ml lub 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt leczniczy.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
64	Część 11 poz 4	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu chlorowego w tabletkach, zawierającego jako substancję czynną NaDCC, skutecznego wobec B, Tbc, F (Candida albicans, Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro) - dezynfekcja powierzchni i przedmiotów mocno zanieczyszczonych substancją organiczną w czasie 15 minut (1.000 ppm, tj. 1 tabl / 1,5L wody), oraz Clostridium difficile zgodnie z normą EN 13704 (warunki brudne - obciążenie albuminą wołową) w czasie 10 minut (10.000 ppm tj. 10 tab / 1,5L wody). Opakowania a 300 szt. tabletek 3,3 g. Prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań. Produkt biobójczy.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
65	Część 11 poz 5 i 6	Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy, bezbarwny płyn do dezynfekcji skóry na bazie propan-1-olu, izopropanolu oraz 2-difenylołu? Produkt posiada szerokie spektrum biobójcze (bakteriobójczy, wirusobójczy, grzybobójczy), potwierdzone badaniami, nie podrażnia skóry, posiada bardzo dobre właściwości odtłuszczające.

		Działanie natychmiastowe oraz przedłużone do 3 godzin. Możliwość stosowania u noworodków i dzieci. Opakowanie 250 ml z atomizerem (poz. 5) oraz 1 L (poz. 6). Produkt leczniczy.
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
66	Część 11 poz 7	Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego zawierający w składzie piloheksametyleno biguanidyny, nadający się do stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Skuteczność wobec B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) w stężeniu 0,5% w czasie 15 minut. Opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
67	Część 11 poz 8	Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowego, gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, z możliwością aplikacji w postaci piany lub płynu. Bez zawartości alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe – np. inkubatory). Działanie bakteriobójcze (w tym MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Polio, Rota w czasie do 1 minuty, z możliwością poszerzenia o Prątki w czasie do 15 min. Opakowanie 1 L. Wyrób medyczny.
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
68	Część 11 poz 10	Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, nie zawierający aldehydów. Posiada przyjemny, delikatny zapach roztworu roboczego, dlatego może być stosowany w obecności pacjentów, a także na oddziałach dziecięcych. Działa na B, F, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV) TBC w stężeniu 0,5% w czasie do 15 min. Opakowanie 1 L z dozownikiem przelewowym. Wyrób medyczny.
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
69	Część 11 poz 11	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudno dostępnych oraz wyrobów medycznych na bazie etanolu, izopropanolu oraz czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania obejmującym B (w tym MRSA), F, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Rota, TBC w czasie do 30 s. Może być stosowany metodą przecierania, jak również spryskania. Opakowanie 1 L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
70	Część 11 poz 12	Prosimy o dopuszczenie chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych. Ze względu na bardzo małą zawartość w składzie substancji alkoholowych produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową (np. tablety, ekrany dotykowe, monitory). Spektrum działania w czasie do 5 minut: B, TBC, F, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Papova, Rota). Konfekcjonowane w opakowaniach po 100 szt. chusteczek w rozmiarze 20 cm x 20 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
71	Część 11 poz 13	Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu bezaldehydowego, opartego o aktywny tlen, zawierającego nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, preparatu w proszku przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu medycznego, inkubatorów, powierzchni i endoskopów, działający na bakterie, wirusy, grzyby, prątki gruźlicy i spory przez cały okres przydatności do użycia. Posiada paski testowe sprawdzające aktywność roztworu roboczego. Przygotowanie roztworu w wodzie o temp. pokojowej. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. spektrum działania: B, drożdże (Candida albicans) F (Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV), Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Mycobacterium Tuberculosis, Spory (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut. Opakowanie 1,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.. Wyrób medyczny.
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
72	Część 3 poz 4-7	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych cewników Foley silikonowanych, z plastikową zastawką o pojemności balonu 5-10ml, jałowych, informacja o max czasie przebywania w cewce moczowej dostarczona na pomocą oświadczenia, sterylizowane tlenkiem etylenu, dwudrożne, dostępne w rozmiarach opisanych przez Zamawiającego, tj. CH 16, Ch 18, Ch 20, Ch22?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
73	Część 3 poz 10	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych filtrów oddechowych elektrostatycznych o wadze 25g oraz przestrzeni martwej 38ml spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
74	Część 3 poz 11	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych filtrów oddechowych noworodkowych o zakresie objętości oddechowej 50-250ml spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
75	Część 3 poz 27	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych strzykawek pakowanych w opakowania a'50 lub a'100sztuk z przeliczeniem Zamawianych ilości spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
76	Część 3 poz 30-36	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażona w sześć pasków radioceniujących spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
77	Część 3 poz 30	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 22G 0,7mm o wyższym przepływie tj. 36ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
78	Część 3 poz 31	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 22G 0,8-0,9mm o wyższym przepływie tj. 36ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
79	Część 3 poz 32	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 20G 1,0-1,1mm o wyższym przepływie tj. 65ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
80	Część 3 poz 33	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 18G 1,2-1,3mm o wyższym przepływie tj. 95ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
81	Część 3 poz 33	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych o długości 32 lub 45mm spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
82	Część 3 poz 34	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 17G 1,5mm o wyższym przepływie tj. 142ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
83	Część 3 poz 35	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 16G 1,7mm o wyższym przepływie tj. 200ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
84	Część 3 poz 36	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych 14G 2,0-2,2mm o wyższym przepływie tj. 305ml/min spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
85	Część 3 poz 55	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych elektrod okrągłych o średnicy 50mm zawierających stały żel spełniający pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
86	Część 3 poz 56	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych elektrod okrągłych o średnicy 30mm zawierających stały żel spełniający pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
87	Część 3 poz 57	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kocy o rozmiarze 160x210cm?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
88	Część 3 poz 61	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych stabilizatorów w kolorze zielonym spełniających wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
89	Część 3 poz 70	Czy Zamawiający oczekuje aby oferowane worki wyposażone były w sztywną plastikową obręcz umożliwiającą skuteczne dopasowanie do twarzy?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
90	Część 3 poz 70	Czy Zamawiający oczekuje aby oferowane worki wyposażone były w nadrukowaną instrukcję informującą pacjenta o sposobie użytkowania i utylizacji wyrobu?
	Odpowiedź:	<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga proponowanego rozwiązania.</i>
91	Część 3 poz 72	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych łyżek plastikowych spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
92	Część 3 poz 72	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych łyżek z oznaczeniem nazwy i pochodzenia producenta spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
93	Część 3 poz 92-98	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych wyposażonych w port boczny spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
94	Część 3 poz 92-98	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych wyposażonych filtr hydrofobowy pełniący rolę zastawki spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
95	Część 3 poz 92-98	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych wyposażonych w 6 pasków kontrastujących w RTG spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
96	Część 3 poz. 92	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych wykonanych z poliuretanu spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
97	Część 3 poz 92	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych tylko w rozmiarze 24G 0,7x19mm o przepływie 23ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
98	Część 3 poz 93	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych w rozmiarze 22G 0,9x25mm o przepływie 36ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
99	Część 3 poz. 94	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych w rozmiarze 20G 1,1x32mm o przepływie 65ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
100	Część 3 poz. 95	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych w rozmiarze 18G 1,3x32mm o przepływie 95ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
101	Część 3 poz. 96	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych w rozmiarze 18G 1,3x45mm o przepływie 95ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
102	Część 3 poz. 97	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych kaniul dożylnych dostępnych w rozmiarze 17G 1,5x45mm o przepływie 142ml/min spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
103	Część 3 poz. 99	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnej kaniula dotętnicznej renomowanej firmy BD™ z zaworem odcinającym BD Floswitch™ wykonaną z PTFE w rozmiarze 20G 1,1mm x 45mm?
	Odpowiedź:	<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
104	Część 3 poz 100	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych podkładów z możliwością przenoszenia pacjentów do 150kg z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent umożliwiający utrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210cm x 80cm (wkład chłonny 200x60) pokryty hydrofilną włókniną, chłonność podkładu 1,8l, zapewnia trwale zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach, kolor niebieski?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
105	Część 3 poz 102	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych zestawów w kolorze cielistym spełniających pozostałe wymogi SIWZ?
	Odpowiedź:	<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
106	Część 7 poz 1	Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane elektrody mają charakteryzować się długością kabla 1,2-1,3m?
	Odpowiedź:	<i>Tak, oferowane elektrody mają charakteryzować się długością kabla 1,2-1,3m.</i>
107	Część 7 poz 1	Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane elektrody mają charakteryzować się dużą powierzchnią aktywną elektrod, tj. 83cm ² dla każdej z nich co zapewnia skuteczną i bezpieczną defibrylację?
	Odpowiedź:	<i>Tak, oferowane elektrody mają charakteryzować się dużą powierzchnią aktywną elektrod, tj. 83cm² dla każdej z nich</i>

108	umowa	Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,5 %.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
109	umowa	Prosimy o zmianę zapisu następujący: " W przypadku stwierdzenia braków ilościowych w dostarczanej partii towaru, Zamawiający powiadomi pisemnie (faxem lub e-mailem) o tym fakcie Wykonawcę, a Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia braków w ciągu 3 dni roboczych (tj. Od poniedziałku do piątku) od otrzymania informacji o brakach.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
110	Część 3 poz 70	Wnosimy do Zamawiającego o wydzielenie z części nr 3 poz. 70 do osobnej części np. 1A. Podział pakietu nie narusza zapisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych, spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
111	§ 3 ust. 4 pkt. 1) wzoru umowy	Paragraf 3 ust. 4 pkt. 1) wzoru umowy zawiera informację, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w razie zwłoki w dostawie towaru w wysokości 2,5% wartości dostawy. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
112	§ 4 ust. 1, 3 wzoru umowy	Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 (siedmiu) dni tj. 2 dni na rozpatrzenie reklamacji i 3 dni na dostawę towaru wolnego od wad bądź uzupełnienia braków ilościowych.
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
113	§ 7 ust. 2 wzoru umowy	Prosimy aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego świadczenia (czyli umowy).
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
114	Część 5 poz 2-3	Czy Zamawiający wymaga gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaproponowanego rozwiązania.</i>
115	Część 5 poz 5	Czy Zamawiający wymaga kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaproponowanego rozwiązania.</i>
116	Część 5 poz 6	Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a`5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
117	Część 5 poz 10	Czy Zamawiający dopuści przyklepiec o rozmiarach 6mm x 38 mm?
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
118	Część 10 poz 1	Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności igłę doszpikową dla dorosłych przeznaczoną do wprowadzenia przy użyciu aparatu automatycznego model NIO, tego samego producenta co model BIG.
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
119	Część 10 poz 2	Czy zamawiający dopuści igłę treningowy zestaw wkłucia dla dorosłych i dla dzieci model NIO
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
120	Część 10 poz 3	Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności igłę doszpikową dla dzieci przeznaczoną do wprowadzania przy użyciu aparatu automatycznego model NIO, tego samego producenta co model BIG.
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.</i>
121	Część 7	Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 14 – opaska uciskowa CAT do osobnego zadania
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
122	umowa	Zwracamy się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych z 2,5% na 0,5% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
Odpowiedź:		<i>Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.</i>
123	Część 5 poz 6	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny bielonej?
Odpowiedź:		<i>Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny bielonej.</i>
124	Część 5 poz 6	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania arkuszy 40x60cm czy arkuszy mniejszych, pociętych, gotowych do użycia w rozm.20x30cm?

Odpowiedź:		Zamawiający wymaga zaoferowania arkuszy 40x60cm
125	Część 5 poz 10	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca zastępującego nici chir. w rozmiarze 6mm x 38mm a 50 x 6szt.?
Odpowiedź:		Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.
126	Część 5 poz11, 12	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca o dł. 9,14m z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?
Odpowiedź:		Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.
127	Część 5 poz 15	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra z opatrunkiem o dł. 1m z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:		Tak, Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie.
128	umowa	Czy Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze czy kalendarzowe? Jeżeli robocze, to czy przez termin dni robocze rozumie pod tym pojęciem dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
Odpowiedź:		Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
129	umowa	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w §3 ust. 4 pkt 1 słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki”?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
130	umowa	Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej lub wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
131	umowa	Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
132	umowa	Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w sytuacji, gdy Wykonawca odstąpi od wykonania umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź:		Nie, treść SIWZ pozostaje bez zmian.
133	Część 1 poz 102	Czy Zamawiający dopuści w części I poz. 102 paski do glukometrów równoważne, bądź przewyższające swoimi parametrami podane w opisie przez Zamawiającego, charakteryzujące się następującymi parametrami: metoda pomiaru: biosensoryczna, rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa lub krew żylna, paski pakowane po 50 sztuk, ważność pasków testowych po otwarciu fiolki 6 miesięcy, paski oparte na działaniu enzymu GDH-FAD, paski testowe z kapilarą do automatycznego zasysania krwi umieszczoną na szczycie paska, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta), automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5 µl, możliwość wykonania pomiaru z alternatywnych miejsc badania (AST), zasilana dwoma bateriami AAA 1,5V, ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania 6 miesięcy, paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ, paski dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.
Odpowiedź:		Zamawiający oczekuje dostawy pasków testowych do posiadanych glukometrów których nazwa została wskazana w zał. Nr 2 cz 1. Dopuszczalne jest zaproponowanie pasków dowolnej firmy pod warunkiem kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 29.05.2017 r do godziny 9:00 .
W związku z powyższym otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.05.2017 r do godziny 9:10 .

Zatwierdził Dyrektor

Zdzisław Kulesza