



Lublin, dn. 06.06. 2019 r.

NZP.TS.25.4.3. wg rozdzielnika .19

wg rozdzielnika

Nr sprawy: NZP.25.04.19

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 2018 roku poz. 1986 z późn. 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 1 poz. 41	Z uwagi na zakończenie produkcji leku oraz brak zamiennika prosimy o wykreślenie pozycji.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający wykreśla pozycję nr 41 (Wekuronium) i dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
2	Część 1 poz 100,103	Prosimy o możliwość zaoferowania w obu pozycjach pasków IXELL TEST PASK.-50 PASK. Jednocześnie deklarujemy, że w przypadku Państwa zgody prześlemy nieodpłatnie glukometry (prosimy o podanie ilości glukometrów)
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
3	Część 1 poz.. 16,74,75,81,82,83,86,87,88,90.	Z uwagi na to, że produkty które chcielibyśmy Państwu przedstawić w ofercie są zarejestrowane w opak. handlowych x 10 lub x 20 prosimy o wyrażenie zgody o możliwość ich zaoferowania z jednoczesną możliwością ich przeliczenia w specyfikacji cenowej (zał. 2) do pełnych opakowań zabezpieczających potrzeby Zamawiającego.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
4	Część 1 poz. 87, 88.	Prosimy o możliwość zaoferowania produktu o składzie: (sodu chlorek- 6,80g, potasu chlorek- 0,30, magnezu chlorek sześciowodny- 0,20g, wapnia chlorek dwuwodny- 0,37g, sodu octan trójwodny- 3,27g, kwas L-jabłkowy- 0,67g, stężenie elektrolitów: mmol/l: sól- 145,0, potas- 4,0,magnez-1,0, wapń- 2,5, chlorek-127,0, octan- 24,0, jabłczan- 5,0,). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: 1000 ml roztworu Sterofundin ISO zawiera 0,2 g sodu wodorotlenku (0,115 g sodu).
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
5	Część 1 poz 103	Prosimy o informację czy Zamawiający w Część 1 poz 103 oczekuje pasków Accu-Chek Active czy Accu-Chek Performa ?
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>

6	Część 3 poz. 86.	Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70 g/m <sup>2</sup> , nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5 cm, a rozłożonego 9x12 cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku? lub
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
7	Część 11 poz. 11.	Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycz. sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG.... lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. ... lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. ....
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
8	Część 11 poz. 11.	Prosimy o dopuszczenie do zaferowania chusteczek o spektrum działania w czasie 5 min: B, F, HIV, HCV, Rota, Herpes konfekcjonowanych w opak. a" 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych opakowań tj. 5 op.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
9	Część 1 poz 100,103	Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: które nie potrzebują kodowania - funkcja "Auto Coding" przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowanie dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7 ul; kalibrowany do osocza; pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl; funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo); część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowo podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55% wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
10	Część 1 poz 100,103	Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacją na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
11	Część 1 poz 100,103	Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
12	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz mmol/l ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
13	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytu mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 1517:2015 ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
14	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
15	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD, który nie interferuje m.in. z ksylózą, fruktozą, maltozą, paracetamolem?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
16	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania 4 C - 40 C ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>

17	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometrów a nie DYSTRIBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późn. zm.), art. 45 ) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, Dystrybutor jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYSTRIBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
18	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga glukometr z dożywotnią gwarancją ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
19	Część 1 poz 100,103	Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 350 pomiarów ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zgodnie z zapisami SIWZ.</b>
20	Część 5 poz. 6	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny pakowanej w opakowanie foliowe zapobiegające przedostawaniu się wilgoci ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
21	Część 5 poz. 10	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca zastępującego nici chir.w rozmiarze 6mm x 38mm a 50x6szt. ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
22	Część 5 poz. 15	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra z opatrunkiem o dł. 1m z odpowiednim przeliczeniem ilości ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
23	Dot. umowy	Czy Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze czy kalendarzowe ? Jeżeli robocze, to czy przez termin dni robocze rozumie pod tym pojęcie dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy ?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.</b>
24	Dot. umowy	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w § 2 ust. 4 pkt. 1 słowa "opóźnienia" słowem "zwłoki"?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
25	Dot. umowy	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?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.</b>
26	Dot. umowy	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%?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
27	Dot. umowy	Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w sytuacji, gdy Wykonawca odstąpi od wykonania umowy była naliczana nie od wartość całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
28	Część 3 poz. 1	Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
29	Część 3 poz. 3	Czy zamawiający dopuści cewnik z drenem o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie, o budowie antyzałamaniowej?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
30	Część 3 poz. 17	Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
31	Część 3 poz. 17	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
32	Część 3 poz. 26	Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 8 mm+/- 2, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia w kolorze białym, czytelną ,

		jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
33	Część 3 poz. 28	Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną, skalą pomiarową?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
34	Część 3	Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,3,17-19,25-26,28,57,60,62,64,67-68,70-71,111 z pakietu III.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
35	Część 3 poz. 62	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
36	Część 3 poz. 70	Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, z szaszetką absorbującą?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
37	Część 3 poz. 70	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
38	Część 5 poz. 5	Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
39	Część 5 poz. 17-23	Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek? Rozmiar 1 - 9mm x 10mm, Rozmiar 2 - 13mm x 15mm, Rozmiar 3 - 13mm x 15mm, Rozmiar 4 - 13mm x 15mm, Rozmiar 6 - 13mm x 15mm, Rozmiar 8 - 13mm x 15mm, Rozmiar 10 - 13mm x 15mm, Rozmiar 14 - 13mm x 15mm
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
40	Część 5 poz. 17-23	Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?  Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku, Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w., Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w., Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w., Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w., Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w., Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w., Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
41	Część 9 poz. 1,6	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
42	Część 9 poz. 2	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
43	Część 9 poz. 3	Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
44	Część 9 poz. 2	Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
45	Część 9 poz. 1-3,5-6	Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu.
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
46	Część 1 poz. 78	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Voluven,(60 mg+9 mg)/ml, roztw.d/inf,500 ml,KabiPac?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>

47	Część 1 poz 78	Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Tak, Zamawiający posiada stosowne akredytacje i zostaną one przekazane na życzenie Wykonawcy z chwilą zawarcia umowy.</b>
48	Część 1 poz 2	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 29 produkt leczniczy pakowany po 20 ampułek a odpowiednim przeliczeniem ilości szt.?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
49	Część 1 poz 32	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 32 produkt leczniczy w opakowaniu typu ampułka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
50	Część 1 poz 39	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 39 produkt leczniczy pakowany po 50 ampułek a odpowiednim przeliczeniem ilości szt.?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
51	Część 1 poz 50	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 50 produkt leczniczy pakowany po 10 ampułek a odpowiednim przeliczeniem ilości szt.?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający wyraża zgodę na stosowne przeliczenie ilości oferowanego asortymentu.</b>
52	Część 1 poz 50	Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 1 poz. 50 metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
53	Część 1 poz 57	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 57 produkt leczniczy w opakowaniu typu ampułka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
54	Część 1 poz 60	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 60 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiołka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
55	Część 1 poz.73,74,75, 81,82,83,85,8 6,87,88	Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 1 poz. 73,74,75 ,81,82,83,85,86, 87,88 płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości porty, zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, co zmniejsza ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu do niewłaściwej procedury medycznej? Membrany są zagłębione w kołnierzach portów co zmniejsza ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające, dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
56	Część 1 poz 89	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 89 płyn wieloelektrolitowy w opakowaniu typu butelka?
<b>Odpowiedź:</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
57	Cz. XI poz. 1	Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F, Tbc V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adeno, polio, papova). Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
58	Cz. XI poz. 2	Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy preparat do dezynfekcji rąk w postaci żelu o działaniu natychmiastowym i przedłużonym. Skład: Etanol, Propan-2-ol, Bifenyl-2-ol. Oferowany produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych, może być stosowany przez alergików, posiada wyjątkowe zalety w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym, właściwościom nawilżającym. Spektrum potwierdzone badaniami: B, F, Tbc, V(BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, noro, rota, adeno, polio). Higieniczna dezynfekcja rąk w czasie EN 1500 – 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja rąk w czasie EN - 12791 – 90 s. Produkt biobójczy, opakowanie 1L
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
59	Cz. XI poz. 2	Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Oferowany produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i etyloheksylogliceryna). Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F, Tbc, V(adeno, noro, BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV). Oferowany produkt nie zawiera substancji barwiących oraz zapachowych. Skład: (Substancje czynne): propan-2-ol - 75,0 g/100 g roztworu. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek, chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 s. Produkt biobójczy, testowany dermatologicznie, opakowanie 1L

<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
60	Cz. XI poz. 3	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Produkt leczniczy, opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
61	Cz. XI poz. 4	Czy Zamawiający dopuści do oceny tabletkowany (1 tabletkę = 3,3g) uniwersalny środek na bazie aktywnego chloru przeznaczony do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Substancja czynna: dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu 750g/kg zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl <sub>2</sub> / tabletkę. Produkt przeznaczony do dezynfekcji materiału organicznego, zmywalnych powierzchni (podłogi, okładziny, boksy chłodnicze, stoły do przeróbki żywności, lady do wydawania żywności, lady) i przedmiotów (stoły, meble, łóżka, klamki, pojemniki na odpadki, WC, zlewy, grzebienie) w służbie zdrowia, w zakładach przetwórstwa spożywczego oraz w higienie komunalnej. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (polio, adeno, noro) – 1000 ppm – 15 minut, S(B. Subtilis, C. Difficile) – 10 000 ppm – 15 minut. Produkt biobójczy, opakowanie handlowe zawiera 300 tabletek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
62	Cz. XI poz. 5	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Produkt leczniczy, opakowanie 250 ml atomizerem.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
63	Cz. XI poz. 6	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Produkt leczniczy, opakowanie 1L.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
64	Cz. XI poz. 7	Czy Zamawiający dopuści do oceny enzymatyczny (proteaza, amylaza, lipaza) preparat w postaci koncentratu przeznaczony do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B -EN 14561, F (c. albicans)- EN 13624, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, BVDB) – 0,5% - 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 2L + dozownik przelewowy z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
65	Cz. XI poz. 8	Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV, HIV, HBV, HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta, możliwość poszerzenia spektrum o Tbc w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, wydajność: 25m <sup>2</sup> z jednego litra, opakowanie 1L + spryskiwacz pianowy. W przypadku dopuszczenia wyżej opisanego produktu prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
66	Cz. XI poz. 8	Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie, wykazuje właściwości myjące, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty (w warunkach niskiego obciążenia). Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma) – 1 minuta, Tbc (m.terrae) – 5 minut. Wydajność: 25m <sup>2</sup> z jednego litra, Wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem. W przypadku dopuszczenia wyżej opisanego produktu prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
67	Cz. XI poz. 9	Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płynnego koncentratu na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Skład: Chlorek didecylodimetyloamoniowy, poly(hexametylenbiguanid), hydrochloryd, bis (3-aminopropyl) dodecylamina. Spektrum: B – EN 14561, F (c. albicans) – EN 14562, V (zgodnie z wytycznymi DVV/ RKI: Vaccinia, HIV, HBV, HCV, BVDV), Tbc-EN14348 -0,5%- 15 min. Możliwość stosowania w obecności pacjentów oraz na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Wyrób medyczny, opakowanie 1L.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
68	Cz. XI poz. 10	Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów

		medycznych odpornych na działanie alkoholu. Oferowany może być stosowany na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Skład (100 g): etanol - 45 g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecylodimetyloamoniowy (DDAC) - 0,5g. Spektrum: B, F, Tbc, V(HIV, HBV, HCV, rota, Adeno, polio) - 30 s. Wyrób medyczny, opakowanie odpowiednio 1L z atomizerem
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
69	Cz. XI poz. 11	Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych. Produkt o doskonałej kompatybilności materiałowej (możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony) Chusteczki w rozmiarze 20 x 20 cm wykonane z włókny o gramaturze 50 g/m <sup>2</sup> , nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE), V(HBV,HCV,HIV, Vaccinia, BVDV, Polioma SV40, noro, rota) w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny, a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
70	Cz. X	W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby dostarczone igły doszpikowe (dla dorosłych i dzieci oraz dla dzieci) posiadały, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
71	Cz. X	W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
72	Cz. X	W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 50 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
73	Cz. I poz. 100, 103	Czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 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 włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
74	Cz. I poz. 100, 103	Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych 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) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
	<b>Odpowiedź:</b>	<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
75	Cz. I poz. 100, 103	Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylny przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej folki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 cz 1. <u>W przypadku składania oferty na część 1 należy wypełnić zmodyfikowany załącznik nr 2 cz. 1.</u></b>
76	Cz. VII poz. 1, 2, 3	Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane elektrody samoprzylepne wielofunkcyjne dla dorosłych były w pełni kompatybilne z defibrylatorami ZOLL, certyfikowane przez producenta i posiadały przyłączenie do defibrylatora bez dodatkowych elementów pośredniczących (adapterów)? Uzasadnienie: stosowanie elektrod, które są zamiennikami nie jest rekomendowane przez producenta. Producent nie udziela

		gwarancji dotyczących wydajności lub efektywności defibrylatorów jeśli są one stosowane w połączeniu z elektrodami nie pochodzącymi bezpośrednio od producenta defibrylatora.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
77	Cz. I poz. 78	Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołooperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 1, pozycja nr 78, preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolalność zbliżoną do osmolalności osocza, oraz aby zapobiec kwasicy z rozcięrczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl, K, Ca, Mg?.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
78	Cz. I poz. 87, 88	Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięrczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 1 pozycja nr 87, 88, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
79	Cz. I poz. 60	Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 1, pozycja nr 60, ( Paracetamolum ), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu flakon-butelka z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania ( opakowanie szklane typu fiolka, wymaga odpowietrzania zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
80	Cz. XV	Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
81	Cz. XIV poz. 1, 2, 3, 4	Czy zamawiający dopuści do zaoferowania rękawice nitylowych, z poziomem AQL 1,0, wewnętrzną warstwą polimerową, siłę zrywania min 9N, w opakowaniach 100 szt, z dozownikiem od góry z folią kontaminacyjną chroniącą przed kontaktem dłoni z kolejną rękawicą, przebadane na min 2 alkohole o stężeniu min. 70% stosowane w ogólnie dostępnej dezynfekcji i 10 substancji chemicznych na poziomie min 2. Zgodność z normami: 455 (1-2-3-4); EN 420; EN 374 (1-2-3); EN 388; ASTM F 1670 oraz ASTM F 1671, dopuszczone do kontaktu z żywnością, zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Wyprodukowane zgodnie systemem jakości ISO 9001; ISO 13485.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga. Pozostałe parametry określone przez Zamawiającego, a nie wspomniane przez Wykonawcę w zadanym pytaniu pozostają bez zmian. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie wraz ze stosownym przeliczeniem ilości.</b>
82	Cz. XIV poz. 5	Czy zamawiający dopuści do zaoferowania rękawice lateksowe, pudrowane, z poziomem AQL 0,65, o grubości pojedynczych ścianek: palec 0,21mm-0,23mm, dłoń 0,20mm-0,22mm, mankiet 0,15mm-0,17mm. Długość min 285 mm. Składane na pół. Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Na opakowaniu: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nazwa i adres producenta, 100% testowane elektrycznie, normy: ASTM F 1671, EN 455, EN 388, EN 420, EN 374, piktogramy oraz substancje chemiczne. Oznakowane znakiem CE.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
83	Cz. XIV poz. 6	Czy zamawiający dopuści do zaoferowania rękawice lateksowe, bezpudrowych, do procedur podwyższonego ryzyka. Poziom AQL <1,5, poziom protein <30 µg/g, długość min 300 mm, siła zrywania min 16N. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,36mm-0,37mm, dłoń 0,32mm-0,33mm, mankiet 0,22mm-0,23mm.. Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Normy: ASTM F 1670, ASTM F 1671, EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, piktogramy, substancje chemiczne. Oznakowane znakiem CE.
<b>Odpowiedź</b>		<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
84	SIWZ	Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art.24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?
<b>Odpowiedź</b>		<b>Tak, Zamawiający uzna za spełniony wymóg oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą przez Wykonawcę który nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Jednak jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.</b>
85	Cz. VI	Czy Zamawiający wymaga sterylnych opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzą je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń



		termicznych bez względu na ich stopień. Opatrunki mają formę materiału bazowego z naniesionym półpłynnym żelem. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
86	Cz. VI poz. 2	Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaferowania sterylnego opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40cm , który pokrywa taką samą powierzchnię ciała jak opatrunek o wymiarach 20x20cm?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
87	Cz. VI poz. 3, 4	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego opatrunku hydrożelowego ratunkowego na twarz o rozmiarze 30 cm x 40 cm, który jest standardowym opatrunkiem przeznaczonym do oparzeń twarzy, ponieważ ze względu na swój rozmiar pokrywa delikatną skórę uszu, które są najbardziej narażone na oparzenia oraz szyję chroniąc tętnice? Zaferowane wymiary opatrunków hydrożelowych są standardowymi wymiarami tego typu asortymentu. Zaferowane wymiaru opatrunków hydrożelowych są standardowymi wymiarami tego typu asortymentu. Dopuszczenie w/w zmian nie wpływa na wartość funkcjonalno-użytkową opatrunków. Poza tym zaakceptowanie w/w wymiaru pozwoli na złożenie ofert przez większą grupę Wykonawców, zwiększy konkurencyjność ofert, co wpłynie na uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
88	Cz. X poz. 1, 3	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania igły doszpikowej BIG (Bone Inection Gun), która jest automatycznym urządzeniem medycznym do wkłuć doszpikowych, która zapewnia szybki, bezpieczny i łatwy dostęp wewnątrznaczyniowy poprzez szpik kostny. BIG jest skuteczną alternatywą dla nieudanych prób kaniulacji naczyń w sytuacji kryzysowej, co znacznie zwiększa szanse na uratowanie życia. Charakteryzuje się mało bolesną penetracją igły do kości gąbczastej, szybką infuzją płynów i leków, brakiem bezpośredniego kontaktu z krwią. Jest to sprzęt jednorazowego użycia podnoszący bezpieczeństwo, szczególnie odpowiedni w sytuacjach zagrożenia życia. Ponadto charakteryzuje się możliwością regulacji głębokości umiejscowienia igły w zależności od miejsca wkłucia. Rekomendowane miejsca iniekcji: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1-2 cm przyśrodkowo i 1 cm proksymalnie w stosunku do guzowatości piszczelowej. U dzieci poniżej 6 roku życia i u starszych kobiet rekomendowane miejsce znajduje się 1-2 cm przyśrodkowo i 1-2 cm dystalnie do guzowatości,</li> <li>• 1-2 cm proksymalnie do podstawy kostki przyśrodkowej (4-5 cm powyżej końca kostki przyśrodkowej)</li> <li>• tylny-dystalna część nasady kości promiennej (po przeciwnej stronie do miejsca wyczuwania pulsu)</li> <li>• przednia powierzchnia głowy kości ramiennej.</li> </ul> W pozycji nr 1 igła doszpikowa dla dorosłych i dzieci powyżej 6 lat. W pozycji nr 3 igła doszpikowa dla dzieci.
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
89	Cz. X poz. 2	Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania igły doszpikowej treningowej dla dorosłych i dzieci BIG, która jest przeznaczonym do użycia u pacjentów, u których założenie obwodowego dostępu dożylnego jest bardzo trudne bądź niemożliwe. Igła BIG jest gotowa do użycia w każdej chwili, zapewnia łatwy i szybki dostęp do układu krążenia. BIG pozwala na szybkie podawanie płynów, leków, przetaczanie krwi. Igła doszpikowa treningowa BIG to świetne narzędzie treningowe, które pozwala na doskonalenie umiejętności wykonywania wkłuć doszpikowych.
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
90	Cz. VII poz. 1	Czy Zamawiający oczekuje elektrody z kab;em 1,2-1,3 m jak dotychczas stosowane? Pozostałe parametry bez zmian.
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
91	Cz. VII poz. 7	Czy Zamawiający dopuści 8 stopniową regulację potylicy?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
92	SIWZ	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z zapisów §3 ust. 4.1 do 0,5% wartości brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
93	Cz. VIII poz. 3	Czy Zamawiający dopuści układ z zastawką zwrotną i zastawką PEEP, dł.1,2 m do respiratora ParaPack Plus 310?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Zamawiający dopuszcza zaferowane rozwiązanie lecz nie wymaga.</b>
94	Cz. III poz. 4, 5, 6, 7	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4-7 z Części nr III i stworzy osobny pakiet?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>
95	Cz. III poz. 63	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 63 z Części nr III i stworzy osobny pakiet?
	<b>Odpowiedź</b>	<b>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</b>

Zatwierdził Dyrektor

Zdzisław Kulesza