



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ–380–12/2021

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawy **Przyrządów do anestezji i resuscytacji**

- Wykonawca – Dotyczy pakietu nr 5** - Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści w rozmiarze 00 łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową typu Miller (prosta)?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca – Dotyczy pakietu nr 5** - Czy Zamawiający w **pozycji 2** dopuści rękojeść do laryngoskopu, jednorazową, wykonaną ze sztywnego i wytrzymałego plastiku, pokrytego powłoką antypoślizgową, zapewniającą pewny chwyt, w całości w kolorze zielonym, spełniającą pozostałe wymogi SWZ?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca – Dotyczy pakietu nr 5** - Czy Zamawiający oczekuje, aby w **pozycji 2** jednorazowe rękojeści laryngoskopowe były dostępne w dwóch rozmiarach – małym i średnim, do wyboru przez Zamawiającego? Możliwość doboru odpowiedniego rozmiaru uchwytu przez użytkownika znacząco poprawi komfort w użytkowaniu laryngoskopu.
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga, aby w pozycji 2 jednorazowe rękojeści laryngoskopowe były dostępne w dwóch rozmiarach – małym i średnim.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 2** dopuści (w rozmiarach 2-2,5, bez mankietu) rurki intubacyjne z oznaczeniem poziomu strun głosowych w postaci pojedynczego znacznika głębokości na korpusie rurki, bez otworu Murpyego; spełniające pozostałe wymagania SWZ.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 2** dopuści (w rozmiarach 2-2,5, bez mankietu) rurki intubacyjne z oznaczeniem poziomu strun głosowych w postaci pojedynczego znacznika głębokości na korpusie rurki; spełniające pozostałe wymagania SWZ.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 2** dopuści (w rozmiarach 3 - 4,5) rurki intubacyjne ze mankietem uszczelniającym o standardowej przenikalności dla N₂O; spełniające pozostałe wymagania SWZ.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 2** (w rozmiarach 5,0 – 9,5) dopuści rurki intubacyjne z oznaczeniem poziomu strun głosowych w postaci pojedynczego znacznika głębokości; spełniające pozostałe wymagania SWZ.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 3** dopuści rurki intubacyjne z oznaczeniem poziomu strun głosowych w postaci pojedynczego znacznika głębokości na korpusie rurki; spełniające pozostałe wymagania SWZ.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca –** Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 5** dopuści jednorazowe, sterylne prowadnice do rurek intubacyjnych, do ukształtowania, z gładkim, wygiętym końcem, pokryte miękkim tworzywem PCW, nie zawierające lateksu; w rozmiarach: 2,0mm (do rurek od 2,5mm do 4,5mm); 4,0mm (do rurek od 5,0mm do 8,0mm) i 5,0mm (do

rurek od 8,5mm do 11,0mm).

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

10. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 7** dopuści rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym, wykonane z termoplastycznego, medycznego PCW; przezroczyste, w całości widoczne w promieniach Rtg; spełniające pozostałe wymagania określone w SWZ.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

11. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** mógłby doprecyzować, czy parametr obniżonej przenikalności dla N₂O w mankietach rurek intubacyjnych powinien być potwierdzony badaniami klinicznymi.

Odpowiedź – Zamawiający potwierdza, że parametr obniżonej przenikalności dla N₂O w mankietach rurek intubacyjnych powinien być potwierdzony badaniami klinicznymi.

12. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie 2 w pozycji 4** oczekuje, aby mankiet uszczelniający cechował się obniżoną przenikalnością dla N₂O.

Odpowiedź – Zamawiający oczekuje, aby mankiet uszczelniający cechował się obniżoną przenikalnością dla N₂O.

13. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie 8** w pozycji 2 mógłby doprecyzować, czy opisany zestaw będzie oparty na użyciu peana wielorazowego użytku (który nie jest elementem zestawu).

Odpowiedź – Zamawiający precyzuje, że opisany zestaw będzie oparty na użyciu peana wielorazowego użytku (który nie jest elementem zestawu).

14. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie 10** Zamawiający w **rozmiarze 4** dopuści maski: maska mała dla dorosłych, nr 4 i maska uniwersalna dla dorosłych nr 4/5 – do wyboru przez Zamawiającego, maski spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

15. **Wykonawca – dotyczy wzoru umowy – kary umowne - § 7, ust 2 b, c, d** - Prosimy o zmianę wysokości kary ze 100 zł na 50 zł za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, czy też stwierdzone uchybienie.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach projektu umowy.

16. **Wykonawca – zadanie 2, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym o cienkich delikatnych ściankach zapewniający szczelność minimalizujący ryzyko powstawania odleżyn, rurki z medycznego PCV, sterylne jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, wyposażone w otwór Myrphyego o zaokrąglonych krawędziach, gładko zakończone, na całej długości rurki widoczna linia RTG, czytelnie oznakowana z min. 2 znacznikami głębokości, podziałka centymetrowa, oznaczenie rozmiaru rurki na częściowo przezroczystym łączniku 15mm oraz min. 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, z balonikiem kontrolnym w kolorze różnym od transparentnego przewodu łączącego z rurką. Rozmiary: nr 4.0, nr 5.0, 5,5;6.0;6,5;7.0;7,5; 8.0;8,5; 9.0;9,5;10.0.?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

17. **Wykonawca – zadanie 2, poz.3** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem zbrojoną wykonaną z medycznego silikonowanego PCV, linia RTG, zbrojenie na całej długości rurki, łącznik 15mm na trwale złączony z rurką, balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru rurki, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach od 2,5-10 co 0,5 mm?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

18. **Wykonawca – zadanie 2, poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści jednorazową, sterylną prowadnicę do rurek intubacyjnych, wykonaną z metalu pokrytego tworzywem medycznej jakości, miękki koniec dystalny, nie zawierająca lateksu, bez ftalanów, rozmiary 1,9 mm, dł 230 mm dla rurek w rozmiarze 2,0-3,0

2,0 mm, dł 230 mm dla rurek w rozmiarze 2,5-3,0,

2,2 mm, długość 230 mm dla rurek w rozmiarze 2,5-3,5,

3,0 mm dł 340 mm dla rurek w rozmiarze 3,5-5,00

4,0 mm dł 340 mm dla rurek w rozmiarze 5-8

4,0 mm dł 600 mm dla rurek w rozmiarze 5-8

5,0 mm dł 370 mm dla rurek w rozmiarze 6-11

5,00 mm dł 600 mm dla rurek w rozmiarze 6-11?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

19. **Wykonawca – zadanie 2, poz.6** - Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy dł. min 200cm, wykonany z medycznego PCV, złącza uniwersalne, pakowany pojedynczo, niejałowy, dren niezałamujący się ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

20. **Wykonawca – zadanie 2, poz.7** - Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem wykonaną z silikonowanego medycznego PCV, linia RTG na całej dł rurki, miękki gładki przezroczysty skrzydełko, balonik kontrolny oznaczony rozmiarem rurki, w zestawie prowadnica, 2 tasiemki mocujące, sterylna jednorazowego

użytku w rozmiarach od 3-10 co 0,5mm?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

21. **Wykonawca – zadanie 3, poz.1** - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, sterylne, do rurek intubacyjnych długość cewnika 58 cm – rozm. 10CH, 12CH, 14CH, 16CH - sterylne, do rurek tracheostomijnych długość cewnika 36 cm, rozm CH14, CH16 pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcane o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Okres użytkowania 72 h.m stanowiący?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
22. **Wykonawca – zadanie 3, poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji dla dorosłych składający się z: nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek areozolu tworzącego cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,1 mikrona, działającego w pozycji pionowej i poziomej, oraz maski aerozolowej pozbawionej PCV i ftalanów do podawania tlenu o średniej koncentracji, posiadającej elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, wyprofilowany zachyłek nosowy, dostępna w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, i drenu tlenowego, odłączalnego, przezroczystego, wielokanałowego, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długość 2,1 m, produkt jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
23. **Wykonawca – zadanie 4, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów min. 99,9999%, wydajność nawilżania min. 34 mg/l przy VT 500ml, waga 49 g, martwa przestrzeń 96ml, objętość oddechowa 300-1500, opór przepływu 2,5 cm H₂O przy 60l/min. utrata wilgoci max 6mgH₂O/lprzy Vt 500ml port kapno - pakowany pojedynczo, sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
24. **Wykonawca – zadanie 4, poz.2** - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny, antybakteryjny i antywirusowy bez wymiennika ciepła i wilgoci z portem kapno, sterylne, zakres objętości oddechowych od 150-1200 ml skuteczność filtracji wirusów i bakterii min99,999%, przestrzeń martwa 36 ml. Waga 35g?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
25. **Wykonawca – zadanie 4, poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z się portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania min 28,5 mg/l przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 16 ml, waga max. 8,5 g, pakowany pojedynczo, sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
26. **Wykonawca – zadanie 4, poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do znieczuleń składający się z dwóch rur rozciągliwych od 60-180 cm, trzecia rura rozciągliwa od 45-120 cm, worek oddechowy 2l, trójnik Y z łącznikiem kątowym z portem do kapnografii mikrobiologicznie czysty?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
27. **Wykonawca – zadanie 4, poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści sterylne obwód oddechowy do respiratora z PCW, gładki w środku, długość 160 cm, złącze respiratora 22F-22F, złącze pacjenta 22M/15F, trójnik Y bez portów. Op/10szt, folia-papier?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
28. **Wykonawca – zadanie 4, poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty obwód oddechowy do respiratora z PCW, gładki w środku, długość 160 cm, elastyczne złącze respiratora 22F-22F, złącze pacjenta 22M/15F, trójnik Y z kapturkiem zabezpieczającym bez portów. W komplecie dodatkowe akcesorium: łącznik prosty 22M-22M Op/10szt, folia-folia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
29. **Wykonawca – zadanie 5, po.1 i 2** - Czy Zamawiający dopuści w po. 1 i 2 laryngoskop światłowodowy jednorazowego użytku, wykonany z jednego nierozłączalnego, nieskładanego bloku (rękojeść + łyżka trwale połączone ze sobą). Źródło światła zasilane min. dwoma bateriami 3V. Włącznik laryngoskopu umiejscowiony w rękojeści, wygodny, uruchamiany jednym palcem. Typ McIntosh rozmiary od 1 do 5 kodowane kolorami. Czas pracy ciągłej na komplecie baterii min. 24h z utrzymaniem stałej jakości światła. Waga z kompletem baterii max 80g. Produkt sterylne (sterylizowany tlenkiem etylenu), pakowany folia-papier?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

30. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylnej, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:- objętość oddechowa 150-1500 ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, przestrzeń martwa 55 ml ?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
31. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści sterylnej filtr oddechowy elektrostatyczny o wadze 21g, pozostałe parametry zgodnie z Siwz?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
32. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści jako równoważny łącznik karbowany rozciągliwy - dł. 15 cm po rozciągnięciu z portem do odsysania z plastikową zatyczką , złącze elastyczne z EVA 22mmF (od strony maszyny) i złącze 22mmM/15mmF (od strony pacjenta), pozostałe parametry zgodnie z swz?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
33. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy anestetyczny z PCV o dł. 180 cm, trójnik Y z dwoma portami szczelnie i stabilnie zamkniętymi zatyczkami, złącze pacjenta 22M/15F dodatkowe ramię 90 cm, z workiem bezlateksowym poj. 2 litry na ramieniu dodatkowym, op. folia /papier, sterylnej opakowanie 25 szt.
lub
Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy anestetyczny wykonany z PP (polipropylenu) składający się z 3 rur o regulowanej długości, rozciągliwych do 180 cm, z trójnikiem z dwoma portami, z 2l workiem bezlateksowym , złącze pacjenta 22M/15F, czysty mikrobiologicznie, opakowanie folia/folia 60 sztuk?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza jako równoważny obwód oddechowy anestetyczny z PCV o dł. 180cm, trójnik Y z dwoma portami szczelnie i stabilnie zamkniętymi zatyczkami, złącze pacjenta 22M/15F dodatkowe ramię 90cm, z workiem bezlateksowym poj. 2 litry na ramieniu dodatkowym, op. folia /papier, sterylnej opakowanie 25 szt.
34. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy do respiratora z trójnikiem z 2 portami ze stabilnie zamocowanymi zatyczkami?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
35. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści zbiorcze opakowanie 25 sztuk?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
36. **Wykonawca – Pakiet nr 10, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe anestezyjologiczne, niesterylne?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
37. **Wykonawca – Pakiet 5, Pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści łyżki w rozmiarze McIntosh 0,1,2,3,4,5 i Miller 00?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
38. **Wykonawca – Pakiet 5, Pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści pakowanie folia-papier?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
39. **Wykonawca – Pakiet 5, Pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści łyżki z wyraźnym oznakowaniem rozmiaru łyżek, symbolem CE, numerem seryjnym i symbol "nie do powtórnego użycia" naniesione po stronie przeciwnej do wyprowadzenia światłowodu?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
40. **Wykonawca – Pakiet 5, Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści rękojeść radełkowaną zapewniającą pewny chwyt?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
41. **Wykonawca – Pakiet 5, Pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści opakowanie folia papier?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
42. **Wykonawca – Pakiet 2 Poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie Rurki intubacyjna z medycznego PCV, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy’ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylnej. Rozmiary 3,0 – 10,0 mm co 0,5mm oraz rurki intubacyjnej w rozmiarze 2,0 i 2,5 bez mankieta ze znacznikiem głębokości w postaci 2cm ciemnego zakończenia rurki.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

43. **Wykonawca – Pakiet 2 Poz. 3** - Prosimy o dopuszczenie Rurka intubacyjna z medycznego PCV, zbrojona, wyprofilowana-kształt Magill, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 5,0 – 9,0 mm co 0,5mm.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
44. **Wykonawca – Pakiet 2 Poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie Rurka intubacyjna do długoterminowej intubacji z termoplastycznego, nieprzeźroczystego PCV z odsysaniem z nad mankietu, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, linia RTG na całej długości, ze podwójnym znacznikiem głębokości intubacji, z otworem Murphy'ego, rozm. od 6,0-9,0 co 0,5mm ?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
45. **Wykonawca – Pakiet 2 Poz. 5** - Prosimy o dopuszczenie przewodnic w zakresach jak opisane 4,5-6,5 oraz 2,5-4,5.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
46. **Wykonawca – Pakiet 2 Poz.8** - Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz z opisanymi rozmiarami, mandryn, opaska szyjna. Sterylna, rozm. 3,5-10,0 co 0,5mm
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
47. **Wykonawca – Pakiet 4 Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do postępowania filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji min. 99,999%, przestrzeń martwa 38ml, waga 32g, nawilżanie 37mg H₂O/L przy Vt500ml z portem kapno?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
48. **Wykonawca – Pakiet 4 Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści do postępowania filtr elektrostatyczny o skuteczności 99,999%, przestrzeni martwej 40ml i wadze 24g z portem kapno?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
49. **Wykonawca – Pakiet 4 Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do postępowania filtr mechaniczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności min. 99,9999%, przestrzeni martwej 80ml, wadze 52g, i nawilżaniu 37mgH₂O/L przy Vt500ml z portem kapno?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
50. **Wykonawca – Pakiet 4 Poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści do postępowania układ anestetyczny, gładki w środku, sterylne, o rurach 180cm, z łącznikiem Y równoległym bez portów, z kolankiem z portem Luer, dodatkowe ramię o długości 150cm z workiem oddechowym 2L, pakowany papier-folia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
51. **Wykonawca – Pakiet 5 Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści metalowe łyżki do laryngoskopów światłowodowych kompatybilne z rękojeściami jedno- i wielorazowymi w standardzie "zielonego zamka" (ISO7376), wykonane z stopu stali szlachetnej, profil łyżki przypominający łyżki wielorazowego użycia, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym bezbarwnym w celu lepszej transmisji światła, światłowód dodatkowo osłonięty w części dystalnej zapewniając skupione światło . Czyste biologicznie. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numer seryjny, nazwa producenta, oraz symbol nie do powtórnego użycia (przekreślona 2) na łyżce. Kod kolorystyczny rozmiaru widoczny na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie jednostkowe foliowe z nacięciem lub perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia. Termin ważności 5 lat od daty produkcji.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
52. **Wykonawca – Pakiet 5 Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści Uchwyt laryngoskopowy jednorazowy ze źródłem światła LED, wykonany z tworzywa z metalowym elementem zaczepu łyżki dla zwiększenia pewności mocowania podczas intubacji, **gotowy do użycia**, z załadowanymi 2 bateriami AAA, z możliwością sprawdzenia działania przed otwarciem opakowania, 3 lata ważności od daty produkcji, wszystkie elementy do powtórnego przetworzenia w procesie recyklingu. Rozmiar wysokość 12cm, średnica 2,8cm, waga 73g.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
53. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
54. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 2** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „o obniżonej przenikalności dla N₂O”?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

55. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

56. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 3** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „o obniżonej przenikalności dla N₂O”?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

57. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

58. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary:

Rozmiar	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej
6Fr	2.5 - 3.5
10Fr	4.0 - 5.5
14Fr	6.0 - 10.0

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

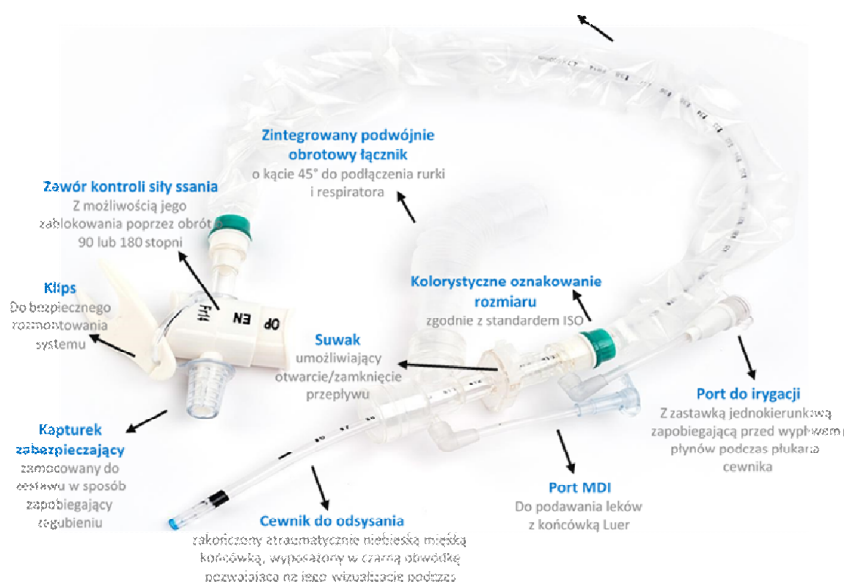
59. **Wykonawca – Pakiet nr 2, pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną wykonaną wyłącznie z PCV?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

60. **Wykonawca – Pakiet nr 3, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

- pakowany w rękaw papierowo-foliowy



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

61. **Wykonawca – Pakiet nr 3, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o parametrach:

- wykonana z medycznego PCV
- regulowana blaszka na nos
- dren o długości 210 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem
- dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia
- obrotowy łącznik umożliwi dopasowanie do pozycji pacjenta
- nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 cm (numerycznie do 2 cm)
- możliwe działanie wyłącznie w pozycji siedzącej i półsiedzącej
- sterylny
- jednorazowego użytku
- dostępna wersja bez DEHP

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

62. **Wykonawca – Pakiet nr 4, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr elektrostatyczno-mechaniczny spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

63. **Wykonawca – Pakiet nr 4, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 22g spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

64. **Wykonawca – Pakiet nr 4, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500 ml?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

65. **Wykonawca – Pakiet nr 4, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny o długości rur 160 cm, trójnik Y z zamykanymi portami, dodatkowe ramię o długości 100 cm, pakowany po 50 sztuk?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

66. **Wykonawca – Pakiet nr 4, pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści obwód z trójnikiem Y z zamykanymi portami, pakowany po 50 sztuk?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

67. **Wykonawca – Pakiet nr 5, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu posiadającą numer seryjny na górze łyżki, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

68. **Wykonawca – Pakiet nr 5, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu posiadającą w górnej części ring w kolorze zielonym (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

69. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

70. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 33 ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

71. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o dł. 15 cm + łącznik, średnica 15mm/22mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

72. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

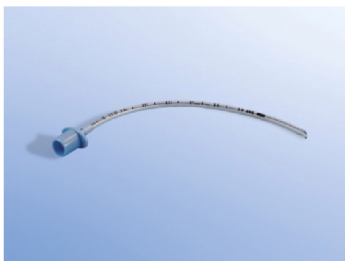
73. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz.5** - Czy Zamawiający dopuści obwód o dł. 150cm, dodatkowe ramię 120cm, łącznik Y z portami, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

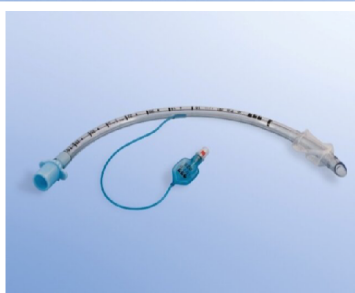
74. **Wykonawca – Dotyczy Zadania nr 4 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści obwód z łącznikiem Y posiadającym 2 porty, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

75. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści rurkę intubacyjną z oznaczeniem średnicy rurki i logo producenta: - dla rurek intubacyjnych bez mankietu - w górnej części rurki intubacyjnej (jak na poniższym zdjęciu poglądowym);



Zoom: Klicken Sie auf das Bild

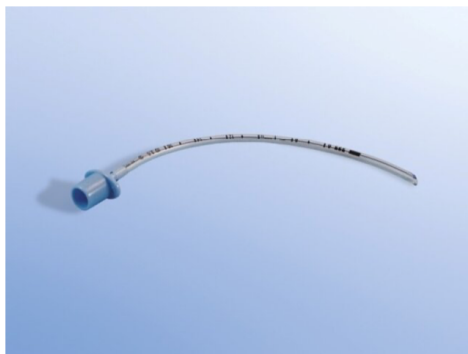


Zoom: Klicken Sie auf das Bild



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

76. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Prosimy Zamawiającego w poz. 2 o dopuszczenie rurek intubacyjnych ze znacznikiem głębokości:
- dla rurek intubacyjnych bez mankieta - w postaci czarnego prostokąta na prawej bocznej stronie rurki (jak na poniższym zdjęciu poglądowym);
 - dla rurek intubacyjnych z mankiem - w postaci pojedynczego okręgu wokół rurki intubacyjnej.



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

77. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Prosimy Zamawiającego w poz. 2 o dopuszczenie rurek intubacyjnych o rozmiarach:
- 2; 2,5; 3,0 - bez mankieta;
 - 3,5; 4; 4,5; 5; 5,5; 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9; 9,5; 10,0 - z mankiem.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

78. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie rurek intubacyjnych zbrojonych z oznaczeniem średnicy rurki i logo producenta na baloniku kontrolnym; znacznik głębokości w postaci pojedynczego okręgu wokół rurki. Pozostałe parametry zgodne z wymaganymi.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

79. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Czy Zamawiający w poz. 3 ma na myśli i będzie wymagać rurki intubacyjne zbrojone z przewodnicą zapakowane w jednym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

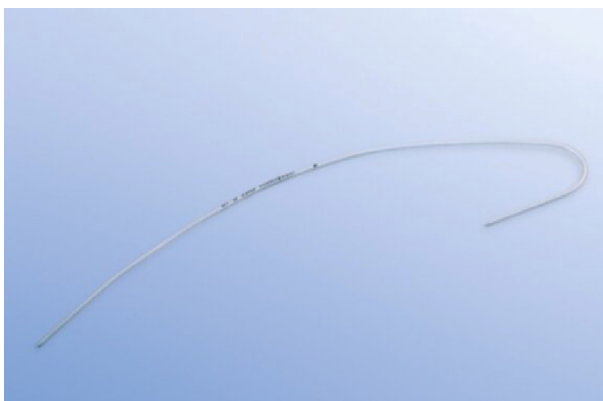
80. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Prosimy Zamawiającego w poz. 4 o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankiem w kształcie walca do długotrwałej wentylacji.

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

81. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Prosimy Zamawiającego w poz. 5 o dopuszczenie na zasadzie równoważności przewodnicę jednorazowego użytku o następujących parametrach:

„Prowadnica do rurek intubacyjnych aluminiowa pokryta PCV z miękką końcówką, w min. 4 rozmiarach:

- CH06, dł. 300 mm; dla rurek intubacyjnych w rozmiarze 2,0 - 4,5;
- CH10, dł. 400 mm; dla rurek intubacyjnych w rozmiarze 5,0 - 6,5;
- CH12, dł. 440 mm; dla rurek intubacyjnych w rozmiarze 7,0 - 7,5;
- CH14, dł. 440 mm; dla rurek intubacyjnych w rozmiarze 8,0 - 10,0.”



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

82. **Wykonawca – Pakiet nr 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 do osobnego pakietu, np. 2A, co pozwoli Nam na złożenie ważnej oferty, a Zamawiającemu na uzyskanie jak najkorzystniejszej oferty cenowej poprzez dopuszczenie większej ilości Wykonawców?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
83. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:
 „Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH 10/12/14/16, długość 56 cm oraz rurki tracheostomijnej CH 12/14/16, długość 36 cm. Właściwości ogólne: możliwość stosowania przez min. 72h (potwierdzona instrukcją obsługi). Zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora pozwalająca do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. Cewnik: bez konieczności wymiany po każdorazowej procedurze odsysania, zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne, pozbawiony DEHP.
 System gotowy do podłączenia do rurki intubacyjnej / tracheotomijnej bez konieczności użycia dodatkowych elementów.”
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
84. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o zaoferowanie systemu zamkniętego do odsysania gotowego do połączenia rurki intubacyjnej / tracheotomijnej w ilości cewników przedstawionej w formularzu cenowym tj:
 - CH10 - 210 szt.
 - CH12 - 550 szt.
 - CH14 - 690 szt.
 - CH16 - 550 szt.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
85. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści elementy systemu zamkniętego z elementami niesterylnymi?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
86. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści system zamknięty, którego elementy składowe są pakowane fabrycznie w 2 osobne opakowania jednostkowe?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
87. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści system zamknięty do odsysania z dróg oddechowych rozłączalny, z możliwością kontaktu personelu z wydzieliną pacjenta?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
88. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Czy Zamawiający w poz. 1 będzie dodatkowo wymagać dren Y do zastosowania z systemem zamkniętym do odsysania do dróg oddechowych / cewnikiem do odsysania z dróg oddechowych w ilości 1:1 tj:
 - CH10 - 210 szt.
 - CH12 - 550 szt.
 - CH14 - 690 szt.
 - CH16 - 550 szt.
 o następujących parametrach:
 „Dreny do zamkniętych systemów do odsysania. Sterylne, kompletny zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz akcesoriami do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi łącznik "Y" do podłączenia pojemnika na wydzielinę, 2 dreny z zaciskami umożliwiające niezależne połączenie z zamkniętym systemem do odsysania oraz standardowym cewnikiem do odsysania z jamy ustnej (końcówka drenu zaopatrzona w łącznik prosty, schodkowy z zatyczką umożliwiającą regulację siły odsysania w systemie otwartym). Możliwość stosowania do 72 godz. Długość drenów min. 2 metry, średnica drenów 25Ch. Pakowanie folia; folia-papier.”
Odpowiedź – Zamawiający potwierdza, że w poz. 1 będzie dodatkowo wymagać dren Y do zastosowania z systemem zamkniętym do odsysania do dróg oddechowych / cewnikiem do odsysania z dróg oddechowych w ilości 1:1.

89. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Prosimy Zamawiającego w poz. 2 o dopuszczenie przewodnicy do trudnych intubacji skalowanej co 5 cm.

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

90. **Wykonawca – Pakiet nr 3** - Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie na zasadzie równoważności zestaw do nebulizacji o następujących parametrach:

„Zestaw do nebulizacji dla dorosłych, jednorazowego użytku. W skład zestawu wchodzi: maska tlenowa dla dorosłych, nebulizator do podawania leków o pojemności min. 6 ml, łącznik T, dren tlenowy długości 210 cm, 2 standardowe łączniki, wykonany z PVC. Wszystkie elementy są wolne od ftalanów DEHP, mikrobiologicznie czyste. Ilość nebulizacji (NaCl 9 g/l) (mg / min): 100 (przy 4 LPM); 200 (przy 6 LPM), 340 (przy 10 LPM) przy przepływie na poziomie 3,5 bar.”

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

91. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o dopuszczenie na zasadzie równoważności filtra o następujących parametrach”

„Filtr oddechowy bakteryjno - wirusowy, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno. Skuteczność filtracji wirusowej i bakteryjnej powyżej 99,999%. Waga filtra 29g, przestrzeń martwa 45 ml. Objętość oddechowa w zakresie 300-1500 ml, nawilżenie przy Vt 1000 ml min 32,4 mg/l, pakowany papier-folia.”

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

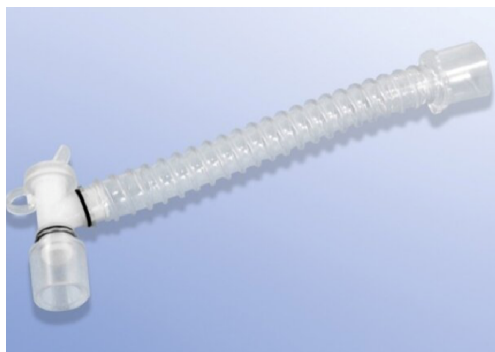
92. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz. 2 o dopuszczenie na zasadzie równoważności filtra o następujących parametrach:

„Sterylny filtr oddechowy elektrostatyczny, skuteczność filtracyjna bakterii i wirusów min. 99,99%, przestrzeń martwa 45ml, waga do 29g, port kapno, na blok operacyjny”

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

93. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie na zasadzie równoważności martwej przestrzeni o następujących parametrach:

„Łącznik karbowany, elastyczny (martwa przestrzeń) zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, gumowa zatyczka z portem do odsysania, dł. 15 cm, złącza 22F-22M/15F, sterylne, pojedynczo pakowany”.



Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

94. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz.4 o dopuszczenie na zasadzie równoważności sztuczny nos o następujących parametrach:

„Wymiennik ciepła i wilgoci „ sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z samouszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania 13,2 mg/l przy Vt 500ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga 5 g, mikrobiologicznie czysty.”

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

95. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz. 5 o dopuszczenie wysokiej jakości obwód oddechowy o następujących parametrach technicznych:

„Obwód anestetyczny z PCW gładki w środku, 180 cm, łączy respiratora 22F, równoramienny trójnik Y z portem CO2, złącze pacjenta 22M/15F, dodatkowe ramię 150 cm, worek oddechowy bezłateksowy 2l na ramieniu dodatkowym, mikrobiologicznie czysty, op. folia -folia/10szt”.

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

96. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Prosimy Zamawiającego w poz. 6 o dopuszczenie wysokiej jakości obwód oddechowy o następujących parametrach:

„Obwód oddechowy do respiratora z PCW, gładki w środku, długość 180cm, złącze respiratora 22F-22F, złącze pacjenta 22M/15F, trójnik Y z portem CO2. op/10szt, folia-folia, mikrobiologicznie czysty”.

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

97. **Wykonawca – Pakiet nr 5** - Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na wydzielenie łyżki do laryngoskopu w rozmiarze 00 i utworzenie osobnego pakietu, np. 5A?
Odpowiedź – Zamawiający nie wydziela.
98. **Wykonawca – Pakiet nr 5** - Czy Zamawiający w poz. 1 ma na myśli łyżkę do laryngoskopu wykonaną z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu wraz ze stopką mocującą z rękojeścią?
Odpowiedź – Zamawiający potwierdza.
99. **Wykonawca – Pakiet nr 5** - Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści rękojeść pakowaną w folia-folia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
100. **Wykonawca – Pakiet nr 5** - Czy Zamawiający w poz. 2 ma na myśli rękojeść po wyjęciu z opakowania gotową do użycia, bez konieczności montażu baterii?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
101. **Wykonawca – Pakiet nr 5** - Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści łyżki i rękojeści do laryngoskopu, których nie można stosować w środowisku MRI?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
102. **Wykonawca – Pakiet nr 6** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietu do szybkich przetoczeń o następujących parametrach:
„Mankiet do szybkiego przetaczania płynów infuzyjnych wielokrotnego użytku o pojemności 500 ml, przezroczysty, umożliwiający widoczność płynu z każdej strony. Mankiet z manometrem umieszczonym w górnej części, zakres min. 0-700 mmHg. Od mankietu odchodzi dren łączący gruszkę z zaworem ręcznym szybkiej deflacji. Całość pozbawiona lateksu. Zapinanie na rzep.”.



Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

103. **Wykonawca – Pakiet nr 7** - Czy Zamawiający ma na myśli osłonkę na głowicę USG bezlateksową?
Odpowiedź – Zamawiający potwierdza.

Zmiana terminu składania i otwarcia ofert

Zamawiający niniejszym informuje, iż zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych, przesuwa termin składania i otwarcia ofert postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji numer DZPiZ-380-12/2021 z dnia 25.05.2021 roku na:

Aktualny termin składania ofert to dzień **26.05.2021 roku** do godziny **09:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **10:00**.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 21.05.2021 r.

Zatwierdzam

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie