**P.T. Wykonawcy wszyscy**

DA.271-53-26/19 Nowy Sącz dnia 31 października 2019 r.

**Dotyczy: Zapytanie nr 21**

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi zapisów wzoru umowy odnośnie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę **sprzętu medycznego 1 x użytku,** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu jako Zamawiający informuje, że:

**Pytanie 1**

**Dotyczy zestaw nr 2:**

**Poz. 1**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o średnicy 0,7 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Poz. 2**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki Yankauer Ch 20.

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Poz. 3**  
1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki Yankauer Ch 22.  
2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kanki mają być podwójnie pakowane w opakowanie zewnętrzne folia- papier i wewnętrzne foliowe, perforowane?

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

**Dotyczy zestaw nr 7**

**Poz. 1-3**1.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem – fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu.

**Odpowiedz:**

Dopuszczamy, nie wymagamy.  
2.Czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwi precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika ?

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie 3**

**Dotyczy zestaw nr 9**

**Poz. 9**  
1.Prosimy Zamawiającego o wydzielenie tej pozycji do innego zadania.

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 4**

**Dotyczy zestaw nr 12**

**Poz. 1**1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego z membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału o niskim stopniu wiązania białek, o wielkości porów 0,2 mikrona, przepływ >2ml/min, odporny na działanie lipidów, alkohole i lipidy wyposażone w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w kierunku filtra i zatyczkę umożliwiająca wypełnienie i odpowietrzenie zestawu, możliwość współpracy z pompą, dreny wykonane z PCV bez DEHP o długości po 3 cm z każdej ze stron.

**Poz. 2**1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego do lipidów z drenami z PCV bez DEHP o długości po 3 cm z każdej ze stron, odporny na działanie lipidów, alkohole i lipidy wyposażone w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi w kierunku filtra i zatyczkę umożliwiająca wypełnienie i odpowietrzenie zestawu.

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 5**

**Dotyczy zestaw nr 12**

**Poz. 1, 2**1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ? 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

**Odpowiedz:**

Dopuszczamy nie wymagamy

**Pytanie 6**

**Dotyczy zestaw nr 16**

**Poz. 1**1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Poz. 2**1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów , czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.  
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,5 m do długości 1,5 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów , czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedz:**

Zamawiający dopuszcza.

**Poz. 1- 2**Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obwody oddechowe mają odznaczać się czasem stosowania do 7 dni, potwierdzone w instrukcji obsługi?

**Odpowiedz:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7**

**Dotyczy zestaw nr 31:**

**Poz. 1**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego podwójnie zagiętego w rozmiarze 4,8 Fr.

**Poz. 2**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego podwójnie zagiętego w rozmiarze 4,8 Fr.

**Poz. 3**1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu ze sterowalnym popychaczem o długości min. 80 cm połączonym z cewnikiem nawet po usunięciu prowadnicy, cewnik moczowodowy podwójnie zagięty w rozmiarze 4.8 Fr.

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ.

**Poz. 4**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu ze sterowalnym popychaczem.

**Poz. 5**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu ze sterowalnym popychaczem.

**Odpowiedz:**

Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

**Dotyczy zestaw nr 41:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania cytostatyków z filtrem cząsteczkowym 5 mikronów, filtrem aerozolowym 0,2 mikrona, port dostępu zabezpieczony białym koreczkiem, bez zastawki, potwierdzenie zgodności z definicją NIOSH w postaci materiałów producenta.   
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania cytostatyków z filtrem cząsteczkowym 5 mikronów, filtrem aerozolowym 0,2 mikrona, port dostępu w postaci zaworu bezigłowego z gładką i płaską powierzchnią do dezynfekcji, potwierdzenie zgodności z definicją NIOSH w postaci materiałów producenta.  
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości w część chwytną przyrządu,, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 9**

**Dotyczy zestaw nr 47**1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora typu spike do pobierania i przygotowania leków z filtrem o lepszej skuteczności filtracji- 0,2 mikrona, posiadający zabezpieczenie portu dostępu w postaci białego koreczka domykanego ręcznie, bez zastawki.

**Odpowiedz:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 10**

**Dotyczy zestaw nr 48**

**Poz. 2**  
1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley’a pakowanych w opakowanie folia – papier.   
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 30 ml.  
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z min. dwoma otworami bocznymi.

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający dopuszcza

**Poz. 4-6**1.Prosimy o wyjaśnienie czy cewnik Foley’a silikonowy ma mieć możliwość stosowania przez 90 dni, potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym produktu lub w instrukcji obsługi ?

**Odpowiedz:**

Tak 90 dni, dopuszczamy potwierdzenie.

**Pytanie 11**

**Dotyczy zestaw nr 48**

**Poz. 1, 2**1.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?2.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?  
3.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 12**

**Dotyczy zestaw nr 50**

**Poz. 4**1**.**Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby w kaniulach typu bezpiecznego był automatyczny zatrzask, który w pełni zamyka ostrze i światło igły chroniąc przed przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew?  
2.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zabezpieczenie ma być w formie plastikowej osłonki wyposażonej w system kapilar, który chroni personel szpitalny przed przypadkową ekspozycją na materiał zakaźny?

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13**

**Dotyczy zestaw nr 82**

**Poz. 1**1.Czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 282 cm H2O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu

**Odpowiedz:**

Tak, Zamawiający potwierdza.