



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 08.10.2021 r.

WZZ-2375-16-1339-08/21

**WYJAŚNIENIE**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) pn.: „Dostawa obłożeń, fartuchów chirurgicznych, odzieży, akcesoriów higienicznych, bielizny operacyjnej; materiałów, narzędzi i akcesoriów do zabiegów endoskopowych; artykułów jednorazowych; rękawic diagnostycznych niejałowych; środków ochrony indywidualnej dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie” – nr postępowania: 16/2021.**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SWZ o następującej treści:

**Pytanie nr 1: dotyczy Pakietu nr 59**

Czy zamawiający dopuści rękawicę alternatywną:

Rękawice diagnostyczne niejałowe : wykonane z nitylu, bezpydrowe, pasująca na lewą i prawą dłoń, z dodatkową teksturą na palcach, grubość na palcach 0,11 +/-0,01 mm, posiadające wewnętrzną warstwę polimerową, oznakowane podwójnie jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kategorii III, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu,  $AQL \leq 1,5$  z fabrycznym oznakowaniem na opakowaniu, zgodność z normą EN 455, przebadane na przenikalność substancji chemicznych (poza cytostatykami) zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1, na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja dotycząca barierowości chemicznej rękawic – minimum 3 substancji chemicznych wraz z określonymi poziomami ochrony, przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, posiadające deklarację do kontaktu z żywnością, siła zrywu przed starzeniem min. 9N, zgodność z normą EN 420, EN 455, EN 374-3 lub EN 16523-1 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością umieszczone fabrycznie na opakowaniu, rozmiary - od XS do XL, kodowanie rozmiaru na sześciu ściankach opakowania. Pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź nr 1:**

**Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 59 rękawic z poziomem  $AQL \leq 1,5$ , ponieważ opisany w pytaniu parametr odbiega niekorzystnie o 50% od wymogu Zamawiającego, w związku z tym nie można uznać proponowanych rękawic za alternatywne z tymi, które zostały opisane w SWZ.**

**Pytanie nr 2: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1**

Czy Zamawiający ma na myśli rękaw zakończony gumką czy mankietem poliestrowym, o szerokości min. 5 cm?

**Odpowiedź nr 2:**

**Zgodnie z SWZ rękawy wykończone elastycznymi mankietami.**

**Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści maski o poziomie filtracji BFE min. 99,5%, typ IIR?

**Odpowiedź nr 3:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 4: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepki o średnicy min. 53 cm?



**Odpowiedź nr 4:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5: dotyczy Pakietu nr 10**

Czy Zamawiający dopuści maski o poziomie filtracji BFE min. 99,5%, typ IIR?

**Odpowiedź nr 5:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 6: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie masek medycznych zakładanych na gumki do pakietu 4A. Swoją prośbę motywujemy faktem, iż proces produkcji masek medycznych zakładanych na gumki różni się znacząco od produkcji czepków, fartuchów oraz innych ubrań chirurgicznych, co powoduje że w obecnym brzmieniu kosztorysu ofertowego pozwala na składanie ofert tylko pośrednikom.

Pragniemy także zauważyć, że wydzielenie masek zakładanych na gumki do osobnego pakietu, pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie wymiernych korzyści w postaci znaczących oszczędności w wydatkowaniu środków publicznych, z uwagi na wolumen zamówienia, za sprawą umożliwienia składania ofert bezpośrednio producentom. Fakt ten, w oczywisty sposób, pozwoli na uzyskanie ofert dużo korzystniejszych cenowo z uwagi na brak kolejnych pośredników, którzy jak wiadomo do swojej oferty są zmuszeni doliczyć swoją prowizję.

Ponadto chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze naszej maski z dodatkową warstwą węglową ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczzonego produktu.

**Odpowiedź nr 6:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 63, poz. 1 i 2**

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy dopuszcza składanie ofert na maski ochronne zarejestrowane jako środek ochrony osobistej? Pytanie kierujemy z uwagi na opis przedmiotu zamówienia, nie wskazujący jasno czy Zamawiający żąda masek ochronnych czy medycznych, zaś w arkuszu kalkulacyjnym w polu VAT jest już gotowa wartość 8%, co wskazywało by na wymagany produkt medyczny. Prosimy o informację czy Zamawiający dopuszcza składanie ofert na maski ochronne, ale przykładowo maski medyczne otrzymają więcej punktów lub czy Zamawiający nie stawia bezwzględnego wymogu w postaci masek medycznych.

**Odpowiedź nr 7:**  
**Zamawiający wymaga, aby maski były medyczne. Stawka VAT 8% wskazuje na wyrób medyczny.**

**Pytanie nr 8: dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie staplera o długości linii cięcia 57mm, wyposażonego w ładunki odpowiednio o wysokości 3,85 i 4,5mm?

**Odpowiedź nr 8:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9: dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie staplera o długości linii cięcia 61mm ale bez załadowanego ładunku (ładunek może być w zestawie ze staplerem, jeden ładunek o wysokości 4,3mm do wszystkich rodzajów tkanek)?

**Odpowiedź nr 9:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10: dotyczy Pakietu nr 20, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie staplera o długości linii cięcia 77mm, wyposażonego w ładunki odpowiednio o wysokości 4,2 i 4,5mm?

**Odpowiedź nr 10:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 11: dotyczy Pakietu nr 20, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie staplera o długości linii cięcia 81mm ale bez załadowanego ładunku (ładunek może być w zestawie ze staplerem, jeden ładunek o wysokości 4,3mm do wszystkich rodzajów tkanek)?

**Odpowiedź nr 11:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 12: dotyczy Pakietu nr 27, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie podwiązki o długości szwu 40cm przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**Odpowiedź nr 12:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 13: dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający oczekuje w pozycji 1 i 2 zaferowania klipsów polimerowych II generacji Klipsy polimerowe z zamkiem, niewchłaniające. ładunek zawierający 6/4/2 szt. do wyboru przez Zamawiającego. W wersji o podwyższonej stabilności na naczyniu ok 15N, z dwukierunkowo naprzemiennie ułożonymi zębami gwarantującymi podwyższoną stabilność poprzeczną eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym. Zęby zakończone ostrzem uniesionym w kierunku przeciwnego ramienia pod kątem ok. 45°.

**Odpowiedź nr 13:**

**Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

**Pytanie nr 14: dotyczy Pakietu nr 36, poz. 3**

Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga złożenia oferty na klipsy tytanowe wraz z oświadczeniem producenta, że oferowane klipsy są wykonane w całości z tytanu odpowiadającym stosownym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, oraz nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli?

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

**Pytanie nr 15: dotyczy Pakietu nr 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek w rozmiarze min. 50cm.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 16: dotyczy Pakietu nr 64**

Prosimy o dopuszczenie ochraniaczy na buty z włókniny PP+PE, gramatura 40 gram, bez antypoślizgu, z taśmą do zawiązywania.

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17: dotyczy Pakietu nr 21, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie automatycznych staplerów liniowych bez noża, rozmiar 45mm, dwie dźwignie – zamykająca i spustowa, automatyczne lub ręczne wysunięcie ogranicznika tkanki.

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18: dotyczy Pakietu nr 23**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie worków jak wymagane, o możliwości aplikacji przez trokar 10mm, pojemności worka 200ml.

**Odpowiedź nr 18:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19: dotyczy Pakietu nr 39, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymaganego papieru. Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru producenta Sony czy też dopuszcza zaferowanie papieru kompatybilnego?

**Odpowiedź nr 19:**

**Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny, spełniający wymogi opisane w SWZ.**

**Pytanie nr 20: dotyczy Pakietu nr 47, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymaganego papieru. Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru producenta Mitsubishi czy też dopuszcza zaferowanie papieru kompatybilnego?

**Odpowiedź nr 20:**

**Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny, spełniający wymogi opisane w SWZ.**

**Pytanie nr 21: dotyczy §1 ust. 5 Wzoru umowy**

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu). Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia?

**Odpowiedź nr 21:**

**Zamawiający ma na myśli obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu we wskazanym przez personel Apteki Szpitalnej miejscu.**

**Pytanie nr 22: dotyczy §7 ust 1.1) i ust. 2 Wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 7 ust. 1.1) i 2. projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź nr 22:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 23: dotyczy Pakietu nr 24**

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod neutralnych z pierścieniem ekwipotencjalnym o powierzchni całkowitej 170,5mm x 128,5mm.

**Odpowiedź nr 23:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 24: dotyczy Pakietu nr 24**

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod neutralnych wersja UNIWERALNA z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM (Return Electrode Monitor). Elektroda posiada hydrożel 1,5 mm, powierzchnia 107cm<sup>2</sup> (164 x 117mm).

**Odpowiedź nr 24:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 25: dotyczy Pakietu nr 63, poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie masek mocowanych na uszy za pomocą gumek.

**Odpowiedź nr 25:**

**Zgodnie z zapisami SWZ: taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego.**

**Pytanie nr 26: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety na stół instrumentariuszki o wym. 100x 150 cm wykonana z niebieskiego laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowanego, nieprzemakalnego, grubość folii 60µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m<sup>2</sup>, warstwa wzmocnienia PP 30g/m<sup>2</sup>, całkowita gramatura 85g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 168 kPa.



Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016

**Odpowiedź nr 26:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 27: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety uniwersalnej jednorazowego użytku z materiału dwuwarstwowego o wym. 75 x 90 cm, wykonanej Laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa o grubości 33µm + chłonna włóknina polipropylenowa). Gramatura 60g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016

**Odpowiedź nr 27:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 28: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety nieprzemakalnej przylepnej 150x240cm wykonanej z laminatu trzywarstwowego, PP+PE+PP+ (polipropylen, polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura 75g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 185 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 188 kPa.

Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 28:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 29: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety przylepnej 75x90cm Laminat trzywarstwowy, PP+PE+PP+ (polipropylen, polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura 75g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 185 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 188 kPa.

Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 29:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 30: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wym. 120 x 150cm z otworem o wymiarach 5x7cm otoczonym taśmą przylepną wykonanej z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 30:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 31: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej osłony na stolik Mayo jednorazowego użytku o wym. 79 x 145 cm wykonana: niebieska folia polietylenowa, piaskowana o grubości 60 µm i gramaturze 55g/m<sup>2</sup> + wzmocnienie chłonne - laminat dwuwarstwowy PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny o gramaturze 85g/m<sup>2</sup>. Całkowita gramatura 140 g/m<sup>2</sup> składana w sposób ułatwiający założenie z zachowaniem zasad aseptyki, Odporność na rozerwanie na mokro 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów 165 cm H<sub>2</sub>O

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki. Dodatkowo 2 etykiety posiadają kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 31:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 32: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 150 x 240 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serwety główne wykonane z laminatu dwuwarstwowego ( włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> (łącznie gramatura w części chłonnej 140g/m<sup>2</sup>)

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H<sub>2</sub>O.

Na opakowaniu cztery naklejki samoprzylepne zawierające nr REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 32:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 33: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta główna wykonana z laminatu dwuwarstwowego ( włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze

60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> (łącznie gramatura w części chłonnej 140g/m<sup>2</sup>)

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H<sub>2</sub>O.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 33:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 34: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

1 ręcznik do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta okulistyczna 150 x 140 cm z torbą na płyny 30 x 20 cm, okno z folią operacyjną 8 x 10 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 140 cm, wzmocnienie 75 x 140 cm

Serwety główne wykonane z laminatu dwuwarstwowego ( włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze

60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> (łącznie gramatura w części chłonnej 140g/m<sup>2</sup>)

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H<sub>2</sub>O.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 34:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 35: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta brzuszno-kroczoowa 215/240 x 350 cm, zintegrowana z nogawicami i kieszenią na płyny z filtrem i portem, z 2 otworami przyklepnymi: górnym 25 x 30 cm, dolnym 9 x 15 cm (z dodatkową osłoną do zasłonięcia otworu, kiedy nie jest używany)

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta główna wykonana z laminatu dwu warstwowego (folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa) na całej powierzchni o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>

Odporność na rozerwanie na mokro 168 kPa dla pow. krytycznej

Odporność na rozerwanie na sucho 168 kPa dla pow. krytycznej

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H<sub>2</sub>O

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 35:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 36: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 osłona na kończyne 36 x 120 cm

1 serweta 100 x 150 cm

1 przyklepna serweta średnia 150 x 300 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 85 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serwety główne wykonane z laminatu dwuwarstwowego ( włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa) o gramaturze

60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> (łącznie gramatura w części chłonnej 140g/m<sup>2</sup>)

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa.

Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H<sub>2</sub>O.

Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019, Produkt wytworzony zgodnie z EN ISO 13485:2016.

**Odpowiedź nr 36:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 37: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1 wymaga fartucha standard czy wzmocnionego?

**Odpowiedź nr 37:**

**Zamawiający wymaga fartucha wzmocnionego.**

**Pytanie nr 38: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha:

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, bezwonnej przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. Rękawy typu reglan zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę.

Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem.

Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, w okolicy szyi zapięcie na rzep. Dodatkowo 2 ręczniki do osuszania rąk.

Na zewnętrznym opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające min. nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane identyfikujące producenta.

Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci pieczętki, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem.

Rozmiar fartucha oznaczony literowo M, L, XL, XXL i dodatkowo w centymetrach.

Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe.

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odporność na przenikanie cieczy > 40cm H<sub>2</sub>O

Odporność na rozerwanie na sucho 200kPa

Odporność na rozerwanie na mokro 200kPa

IB – 2,9

125 cm, M

135 cm, L

145 cm, XL

155 cm, XXL

**Odpowiedź nr 38:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 39: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha:

Sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z miękkiej, bezwonnej przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. W części przedniej i na rękawach fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina + folia PE) o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>. Rękawy typu reglan zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę.

Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem.

Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, w okolicy szyi zapięcie na rzep. Dodatkowo 2 ręczniki do osuszania rąk.

Na zewnętrznym opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające min. nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane identyfikujące producenta.

Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci pieczętki, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem.

Rozmiar fartucha oznaczony literowo M, L, XL, XXL i dodatkowo w centymetrach.

Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe.

Produkt sterylny, pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odporność na przenikanie cieczy > 102cm H<sub>2</sub>O

Odporność na rozerwanie na sucho 214kPa

Odporność na rozerwanie na mokro 200kPa

IB – 6,0

126 cm, M

137 cm, L

147 cm, XL

155 cm, XXL

**Odpowiedź nr 39:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 40: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trójwarstwowej maseczki medycznej posiadającej zewnętrzne warstwy wykonane z hypoalergicznego włókniny polipropylenowej typu Spunbond o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> każda oraz wewnętrzną warstwę filtrującą wykonaną z włókniny typu Meltblown (25g/m<sup>2</sup>), zapobiegającą penetracji mikroorganizmów.

W środkowej części zakładki (harmonijka) umożliwiająca dopasowanie maski do kształtu twarzy. Górna krawędź wyposażona w regulowany element mocujący (szywnik), umożliwiający dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, zapewniając szczelność przylegania. Maski zaopatrzone w gumki do mocowania o długości 17,5 cm (+/-0,5cm). Wymiary maski: 9,5 x 17,5 cm (+/-0,5cm).

Maski Immunity pakowane są w kartoniki po 50 sztuk, mogące służyć jako dyspenser.

Wyrób medyczny typu IIR zgodnie z EN 14683:2019+AC.

Na opakowaniu:

- oznaczenie maski jako MD
- znaczek CE
- LOT
- data ważności
- nazwa producenta
- typ IIR

**Odpowiedź nr 40:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 41: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie: Czepek typu beret MATERIAŁ: PPSB o gramaturze 17-20g/m<sup>2</sup>, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, niesterylny, rozmiar uniwersalny o średnicy ok. 53cm, Opakowanie handlowe: 100 szt. w worku foliowym

**Odpowiedź nr 41:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 42: dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie trójwarstwowej maseczki medycznej posiadającej zewnętrzne warstwy wykonane z hypoalergicznego włókna polipropylenowego typu Spunbond o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> każda oraz wewnętrzną warstwę filtrującą wykonaną z włókna typu Meltblown (25g/m<sup>2</sup>), zapobiegającą penetracji mikroorganizmów. W środkowej części zakładki (harmonijka) umożliwiająca dopasowanie maski do kształtu twarzy. Górna krawędź wyposażona w regulowany element mocujący (szywnik), umożliwiający dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, zapewniając szczelność przylegania. Maski zaopatrzone w gumki do mocowania o długości 17,5 cm (+/-0,5cm). Wymiary maski: 9,5 x 17,5 cm (+/-0,5cm).

Maski Immunity pakowane są w kartoniki po 50 sztuk, mogące służyć jako dyspenser. Wyrób medyczny typu IIR zgodnie z EN 14683:2019+AC. Na opakowaniu: - oznaczenie maski jako MD - znaczek CE - LOT - data ważności - nazwa producenta - typ IIR

**Odpowiedź nr 42:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 43: dotyczy Pakietu nr 2, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety z laminatu trójwarstwowego (włókna polipropylenowa, folia polietylenowa, włókna polipropylenowa)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 43:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 44: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Zwracamy się z pytaniem, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje w pozycji nr 1 fartuchów do procedur standardowych, tzn. bez dodatkowych wzmocnień na przodzie i na rękawach?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaferowania fartuchów o odporności na przenikanie cieczy 37 cm H<sub>2</sub>O? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 44:**

**Zamawiający oczekuje fartuchów ze wzmocnieniem przodu 42 g/m<sup>2</sup>, wzmocnienie rękawów 40,5 g/m<sup>2</sup>. Zamawiający dopuszcza zaferowania fartuchów o odporności na przenikanie cieczy 37 cm H<sub>2</sub>O.**

**Pytanie nr 45: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaferowania fartuchów ze wzmocnieniami z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup> z przodu i na rękawach? Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym > 150 cm H<sub>2</sub>O, na powierzchni niekrytycznej min. 37 cm H<sub>2</sub>O; odporność na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym (przód i rękawy) 155/144 kPa? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 45:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 46: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartucha higienicznego ochronnego z rękawami zakończonymi gumką? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 46:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 47: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania maski gwarantującej poziom filtracji BFE  $\geq 98\%$ ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 47:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 48: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepek zgodnego z SWZ z tą różnicą, że czepek ma rozmiar w stanie rozciągniętym 52 cm (+/- 2,5 cm).

**Odpowiedź nr 48:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 49: dotyczy Pakietu nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania maski gwarantującej poziom filtracji BFE  $\geq 98\%$ ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 49:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 50: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu zgodnego z SWZ, z tą różnicą, że: fartuch standardowy na całej powierzchni posiada odporność na przenikanie cieczy min. 37 cm H<sub>2</sub>O oraz fartuch wzmocniony posiada odporność na przenikanie cieczy w miejscach wzmocnionych > 150 cm H<sub>2</sub>O, a na pozostałej powierzchni min. 37 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź nr 50:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 51: dotyczy Pakietu nr 33, poz. 2**

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 2 z Pakietu 33 i utworzy z niego oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

**Odpowiedź nr 51:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 52: dotyczy Pakietu nr 48, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę pod piętę o wymiarach 13 x 19 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź nr 52:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 53: dotyczy Pakietu nr 48, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę przeciwoleżynową trójkątną o wymiarach 20 x 20 x 46 cm, pozostałe wymagania bez zmian?

**Odpowiedź nr 53:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 54: dotyczy Pakietu nr 51, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250 ml z przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź nr 54:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 55: dotyczy Pakietu nr 63, poz. 1 i 2**

Czy zamawiający w pakiecie 63 poz. 1 i 2 oczekuje półmaski posiadającej klapki pod brodą ułatwiającej prawidłowe przyleganie i dopasowanie do twarzy użytkownika?

**Odpowiedź nr 55:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 56: dotyczy Pakietu nr 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów, które posiadają wzmocnienie o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź nr 56:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 57: dotyczy Pakietu nr 3**

Proszę o dopuszczenie fartucha o następujących parametrach:

- Wytrzymałość na rozciąganie na sucho w kierunku wzdłużnym - średnia 78.2 N materiału;
- w kierunku poprzecznym - średnia 39N materiału;
- pylenie średnia 2.58 N
- odporność na przenikanie cieczy średnia 66.0 cm H<sub>2</sub>O
- wytrzymałość na wypychanie na sucho 140kPa, na mokro 133 kPa.

**Odpowiedź nr 57:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 58: dotyczy Pakietu nr 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów z oznaczeniem rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu.

**Odpowiedź nr 58:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 59: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie maski pełnobarierowej o skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II).

**Odpowiedź nr 59:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 60: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków pakowanych w folię po 100 szt.

**Odpowiedź nr 60:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 61: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga podwójnego oznakowania rozmiaru w postaci metki wszytej na bluzie i na spodniach?

**Odpowiedź nr 61:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 62: dotyczy Pakietu nr 10**

Proszę o dopuszczenie maski pełnobarierowej o skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II).

**Odpowiedź nr 62:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 63: dotyczy Pakietu nr 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów, które posiadają wzmocnienie o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź nr 63:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 64: dotyczy Pakietu nr 11**

Proszę o dopuszczenie fartucha o następujących parametrach:

- Wytrzymałość na rozciąganie na sucho w kierunku wzdłużnym - średnia 78.2 N materiału;
- w kierunku poprzecznym - średnia 39N materiału;
- pylenie średnia 2.58 N
- odporność na przenikanie cieczy średnia 66.0 cm H<sub>2</sub>O
- wytrzymałość na wypychanie na sucho 140kPa, na mokro 133 kPa.

**Odpowiedź nr 64:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 65: dotyczy Pakietu nr 11**

Proszę o dopuszczenie fartucha wzmocnionego na całej powierzchni.

**Odpowiedź nr 65:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 66: dotyczy Pakietu nr 11**

**Proszę dopuszczenie fartucha o następujących parametrach:**

- MATERIAŁ: WŁÓKNINA SSMMS PP+PE ( 33GM/2 SSMMS + 22G/M2 POLIETYLEN)
- łączna gramatura fartucha to 55 G/M2, wzmocniony na całości
- RĘKAWY ZAKOŃCZONE MANKIETEM
  
- FARTUCH WIĄZANY PRZY SZYJI I W PASIE NA TROKI
- ODPORNY NA ROZBRYZGI
- PRZYJAZNY DLA SKÓRY-WCHŁANIA POT
- NIEJAŁOWY, WOLNY OD LATEKSU
- JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
- ZGODNOŚĆ Z NORMĄ: EN 13795
- ROZMIAR: M-XXL

**Odpowiedź nr 66:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 67: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie pokrowców bez warstwy antypoślizgowej.

**Odpowiedź nr 67:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 68: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków pakowanych w folię.

**Odpowiedź nr 68:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 69: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków wiązanych na troki.

**Odpowiedź nr 69:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 70: dotyczy Pakietu nr 59**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z teksturą na palcach o grubości 0,08 +/- 0,01mm.

**Odpowiedź nr 70:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 71: dotyczy Pakietu nr 59**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic AQL=1,5.

**Odpowiedź nr 71:**

**Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 59 rękawic z poziomem AQL≤1,5, ponieważ opisany w pytaniu parametr odbiega niekorzystnie o 50% od wymogu Zamawiającego ,w związku z tym nie można uznać proponowanych rękawic za alternatywne z tymi, które zostały opisane w SWZ.**

**Pytanie nr 72: dotyczy Pakietu nr 59**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN 374-5 dot. odporności na przenikanie wirusów.

**Odpowiedź nr 72:**

**Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczne zgodne z europejską EN ISO 374-5 dot. odporności na przenikanie wirusów, która jest równoważna z ASTM F1671.**

**Pytanie nr 73: dotyczy Pakietu nr 63**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zapinek.

**Odpowiedź nr 73:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**



**Pytanie nr 74: dotyczy Pakietu nr 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy na obuwie typ 6, gramatura 55-60 gr/m<sup>2</sup> wykonane z włókniny PP i laminatu PE, wysokość 48 cm, podeszwa 31cm. W rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny PP / Laminat PE. Wykończone elastyczną gumką oraz trokami do zawiązywania., kolor biały. Opakowanie zawiera 10 sztuk. Element antypoślizgowy na podeszwie. Zgodne z normami EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005+A1:2009; EN 14126:2003/AC:2004

**Odpowiedź nr 74:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 75: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-11**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet i zestawów wykonanych laminatu PP-PE, w których folia ma grubość min. 50µm?

**Odpowiedź nr 75:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 76: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-2; 4-5 i 9**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet i zestawów wykonanych z lamiantu 2- warstwowego o odporności na rozerwanie na mokro > 134 kPa, odporności na rozerwanie na sucho >132 kPa, odporności na penetrację płynów > 150 cm H<sub>2</sub>O? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź nr 76:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 77: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stół Mayo o gramaturze części podstawowej min. 88 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 77:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 78: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 8 i 10**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zawarty w w/w pozycjach skład zestawów jest skład minimalnym.

**Odpowiedź nr 78:**

**Zamawiający, że jest to minimalny obowiązkowy skład.**

**Pytanie nr 79: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7 i 8**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów posiadających w swoim składzie serwetę na stolik instrumentariuszki w rozmiarze 150 x 190 cm? Pozostały skład bez zmian.

**Odpowiedź nr 79:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 80: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu ręka/ noga posiadającego w swoim składzie serwetę w rozmiarze 150 x 200 ( w miejsce serwety 100 x 175 cm)?

**Odpowiedź nr 80:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 81: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do otolaryngologii posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik instrumentariuszki w rozmiarze 150 x 160 cm?

**Odpowiedź nr 81:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 82: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu brzuszno- kroczonego posiadającego w swoim składzie serwetę główną w rozmiarze 230 x 250/280 cm oraz serwetę na stolik instrumentariuszki w rozmiarze 150 x 190 cm?

**Odpowiedź nr 82:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 83: dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgicznego szycia ran ze skalpelem posiadającego w swoim składzie miskę plastikową o pojemności 250 ml oraz dodatkowo 5 kompresów włókninowych w rozmiarze 5 x 5 cm? Pozostały skład bez zmian.

**Odpowiedź nr 83:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 84: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1-2 i 4-5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłóżeń pacjenta wykonanych z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 55g/m<sup>2</sup> z dodatkową łąką chłonną o gramaturze min. 55 g/m<sup>2</sup> w polu operacyjnym (łącznie 110 g/m<sup>2</sup>), o zdolności absorpcji cieczy laminatu (wg normy EN ISO 9073-6) min. 350 ml/m<sup>2</sup>, odporności na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 339/353 kPa w strefie wzmocnionej. Poszczególne składowe zestawu ułożone w sposób umożliwiający łatwą aplikację. Drobnie elementy umieszczone w papierowej torebce. Komponenty podlegają normie EN PN 13795:2019. Opakowanie jednostkowe w formie worka z folii PE "bez klapki" z min. 3mm marginesem umożliwiającym otwarcie opakowania. Wewnątrz opakowania etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, nazwą producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności.

**Odpowiedź nr 84:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 85: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłóżeń pacjenta, w którym komponenty podlegają normie EN PN 13795:2019, pakowanego w opakowanie jednostkowe w formie worka z folii PE "bez klapki" z min. 3mm marginesem umożliwiającym otwarcie opakowania. Wewnątrz opakowania etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, nazwą producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności.

**Odpowiedź nr 85:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 86: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 x serweta do operacji podudzia wzmocniona 225 x 320 cm, otwór 5 x 7 cm
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 1 x stokineta 35 x 80 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny SMS standard L (125 cm)
- 1 x fartuch chirurgiczny SMS wzmocniony XXL (155 cm)
- 10 x ES kompres z gazy 10 x 10 cm 12 warstw 17 nitek
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm

**Odpowiedź nr 86:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 87: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

- 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm
- 4 x ręcznik do rąk 30x33cm
- 1 x fartuch chirurgiczny włóknina SMS rozm L
- 1 x serweta Mayo 80x145cm z folii ze wzmocnieniem polipropylenowym 75x90cm
- 2 x fartuch chirurgiczny włóknina SMS rozm. XL
- 1 x kieszeń samoprzylepna polietylenowa dwukomorowa 46 x 40 cm
- 1 x taśma samoprzylepna 10x50cm
- 1 x podstawka pod skalpele
- 1 x skalpel nr 10 z uchwytem i nasadką ochronną
- 1 x skalpel nr 11 z uchwytem i nasadką ochronną
- 1 x skalpel nr 20 z uchwytem i nasadką ochronną
- 1 x licznik igieł mały (10 miejscowy magnetyczny)
- 1 x miska plastikowa 250ml
- 1 x miska plastikowa 500ml

1 x zacisk tupfera 24 cm  
6 x tupfer z gazy 20-nitkowej 48 x 24cm (6 szt.)  
40 x tupfer z gazy 20-nitkowej 47 x 40cm z nitką RTG  
10 x tupfery twarde groszki 12 x 12 cm ułożone w przegródkach  
20 x kompres gazowy 10x10cm, 17-nitkowy, 16-warstwowy z nitką RTG  
20 x kompres gazowy 10x20cm, 17-nitkowy, 16-warstwowy z nitką RTG  
4 x serweta laparatomijna min. 40x40cm, gaza 20-nitkowa, 6-warstwowe, z nitką RTG, wstępnie prana z chipem RTG  
1 x uchwyt do elektrody monopolarnej, końcówka nożowa, dł kabla 3,2m, wtyczka bolcowa  
1 x czyścik do elektrod  
1 x zestaw do odsysania dren+końcówka ssąca typu Yankauer zakrzywiona bez kontroli próżni CH 30, długość 3m  
2 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 75x90cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 36 x 90cm  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 175x180cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 75 x 90cm  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 150x250cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 75 x 90cm

**Odpowiedź nr 87:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 88: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 x serweta na stół instrumentariuszki 150x190cm;  
1 x fartuch chirurgiczny włóknina SMS XL (140 cm)  
1 x serweta na stół Mayo 80x145cm  
1 x fartuch operacyjny włóknina SMS wzmocniony XL (140 cm)  
1 x torebka papierowa  
40 x kompresy gazowe z nitką RTG 8-warstwowe 10x10cm  
1 x osłona ortopedyczna 35x55cm + taśma włókninowa 10 x 50 cm  
1 x taśma samoprzylepna 10x50cm  
1 x osłona na kamerę składana rewersowo 13x244cm rewersowo składana  
1 x uchwyt do mocowania przewodów  
1 x serweta na kończynę 2-warstwowa 225x320cm z samouszczelniającym się neorpenowym otworem 5x7 cm i uchwytem velcro

**Odpowiedź nr 88:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 89: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 x serweta na stół instrumentariuszki 150x190cm z dwukolorowej folii polietylenowej wzmocnionej włókniną polipropylenową 75x190cm - łączna gramatura serwety min. 80g/m<sup>2</sup>  
4 x ręczniki 33x30cm  
1 x fartuch włóknina SMS niewzmocniony rozm. L, odporność na przenikanie płynów na całej powierzchni min. 40cm H<sub>2</sub>O  
1 x serweta na stół Mayo 80x145cm  
1 x fartuch włóknina SMS niewzmocniony rozm. L, odporność na przenikanie płynów na całej powierzchni min. 40cm H<sub>2</sub>O  
1 x taśma samoprzylepna 10x50cm  
1 x uchwyt elektrody monopolarnej z końcówką nożową, dł. kabla 3,2m  
1 x kieszeń jednokomorowa samoprzylepna na narzędzia 38x43cm  
2 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa wzmocniona 75x90cm boczna (wzmocnienie 36 x 90 cm )  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa wzmocniona 175x170cm dolna (wzmocnienie 75 x 50 cm)  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa wzmocniona 150x240cm górna (wzmocnienie 75 x 50 cm)

**Odpowiedź nr 89:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 90: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 x serweta na stół instrumentariuszki 150x190cm  
4 x ręczniki 30 x 33cm  
1 x fartuch włóknina SMS, niewzmocniony rozm. L  
1 x serweta na stół Mayo 80x145cm  
1 x fartuch włóknina SMS wzmocniony rozm. XL  
1 x taśma samoprzylepna 10x50cm

1 x kieszeń jednokomorowa samoprzylepna na narzędzia 38x43cm  
2 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa 75x90cm boczna (wzmocnienie 36 x 90 cm )  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa 175x170cm dolna  
1 x serweta samoprzylepna 2-warstwowa 150x240cm górna

**Odpowiedź nr 90:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 91: dotyczy §7 ust. 1 Wzoru umowy**

Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §7 ust. 1, pkt 1 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy,
- §7 ust. 1, pkt 3 do kwoty 0,2% wartości reklamowanej partii towaru,
- §7 ust. 1, pkt 4 do kwoty 0,2% wartości reklamowanej partii towaru,
- §7 ust. 2 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy,
- §7 ust. 4 do kwoty 20% wartości maksymalnej umowy.

**Odpowiedź nr 91:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 92: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny polipropylenowej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 92:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 93: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny trójwarstwowej SMS o gramaturze min. 35g/m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 93:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 94: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 35g/m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 94:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 95: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło dwuwarstwowe wykonane z bibułki celulozowej o gramaturze 24 g/m<sup>2</sup> i folii PE o grubości 13 mikronów, wzmocnione 48 nitkami, laminowane pod wpływem ciepła, w rozmiarze 80 cm x 210 cm?

**Odpowiedź nr 95:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 96: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści podkład, wysokochłonny w rozmiarze 60 cm x 75 cm, wewnętrzna warstwa chłonna w postaci pulpy celulozowej z nieprzemakalnym spodem folia PE, o chłonności 1700 ml?

**Odpowiedź nr 96:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 97: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny z oddychającą powłoką od spodu, kolor biały, z pulpą celulozową i superabsorbentem, rozmiar rdzenia chłonnego 180x50 cm, całkowity rozmiar podkładu 100x220 cm; od spodu oddychająca włóknina 30g/m<sup>2</sup>, oddychająca folia PE 18g/m<sup>2</sup>, bibułka 13,5 g/m<sup>2</sup>, superabsorbent 34 g/m<sup>2</sup> + pulpa celulozowa, warstwa wierzchnia hydrofilowa włóknina oddychająca 20 g/m<sup>2</sup>, całkowita gramatura podkładu 272 g/szt.; chłonność 4,5 litra; bielony bez użycia chloru; tłoczenie mały diament; może być stosowany u pacjentów obłożnie chorych, z problemami nietrzymania moczu, aby zapobiec problemom ze skórą przez utrzymanie suchej powierzchni i naturalny poziom pH skóry; może być stosowany do niesterylnych procedur medycznych, takich jak opatrywanie ran lub pobieranie próbek do badania krwi, aby utrzymać wysoki poziom higieny i zapobiegać rozwojowi bakterii; z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg w obrębie stołu operacyjnego; opakowanie 20 szt.

**Odpowiedź nr 97:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 98: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze L (dł. 115 cm, szer. 130 cm)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 98:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 99: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga fartuch w rozmiarze XL (dł. 130 cm, szer. 150 cm)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 99:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 100: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga masek, które spełniają wymagania normy EN 14683 typ II w zakresie filtracji bakteryjnej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 100:**

**Zamawiający wymaga masek zgodnych z normą PN-EN 14683:2019**

**Pytanie nr 101: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu beret wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej, ściągnięty lekką nieuciskającą gumką? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 101:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 102: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny pakowany w opakowanie foliowe po 100 szt.? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 102:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 103: dotyczy Pakietu nr 18**

Czy Zamawiający w zad. 18, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów w składzie: kateter podwójny typu Pigtail, średnica pętli 2 cm (1.4 dla 3 i 4.8 CH), odstępy pomiędzy pętlami 12 - 30 cm, zacisk, popychacz, przewodnik 100 cm (150 cm dla URS), zaciski mocujące. Rozmiar CH 3 - 8?

**Odpowiedź nr 103:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 104: dotyczy Pakietu nr 23**

Czy Zamawiający w zad. 23, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o dostępnych pojemnościach 200ml, 800ml i 1200ml. Średnice wejścia odpowiednio: 50mm-100mm-130mm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie za pomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?

**Odpowiedź nr 104:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 105: dotyczy Pakietu nr 26**

Czy Zamawiający w zad. 26, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do 3-stopniowej nefrostomii przezskórnej, składający się z: 2-częściowej kaniuli punkcyjnej z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie), przewodnicy sztywnej, z giętką końcówką typu J w dispenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm, 2-częściowego rozszerzadła, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg, cewnik poliuretanowego typu pigtail, widocznego w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock, kranika LL, adapteru do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem). 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, Sterylne, do jednorazowego użytku?

**Odpowiedź nr 105:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 106: dotyczy Pakietu nr 35**

Czy Zamawiający w zad. 35, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej, posiadający komorę zbior. 2,5 l. ze skalą pediatriczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, wydzieloną komorą zastawki podwodnej, wydzieloną mechaniczną komorą regulacji podciśnienia, z możliwością nastawienia siły ssania w zakresie od 10 do 40 mm H<sub>2</sub>O za pomocą mechanicznego pokrętki; możliwością regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu; automatyczną zastawką zabezpieczającą przed wzrostem ciśnienia w drenowanych jamach w kierunku dodatnim; automatycznym odbarczaniem wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym); port bezigłowy do komory zastawki podwodnej, drugi port bezigłowy na drenie do pobierania próbek; optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania; komorami zawierającymi barwnik umożliwiający łatwy odczyt poziomów płynów; wyposażony w przycisk do wyrównania ciśnienia z filtrem przeciwwakaźniowym; wyposażony w miernik przecieku dopłucnowego; drenaż pracujący bezgłośnie; w całości z półprzezroczystymi z samouszczelniającymi się drenami z antyzłamaniowym zabezpieczeniem z wysuwaną podstawką i haczykami do powieszenia; sterylne pakowane w folię i w podwójny papier?

**Odpowiedź nr 106:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 107: dotyczy Pakietu nr 36, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad. 36 poz. 4? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej jakościowo oraz cenowo oferty?

**Odpowiedź nr 107:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 108: dotyczy Pakietu nr 36**

Czy Zamawiający w zad. 36, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na klipsy, pakowane tylko w magazynkach po 6 szt.?

**Odpowiedź nr 108:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 109: dotyczy Pakietu nr 36**

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 36 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

**Odpowiedź nr 109:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 110: dotyczy Pakietu nr 36**

Zwracamy się z prośbą w zad. 36, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane ustawowo informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź nr 110:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 111: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1**

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje w pozycji nr 1 fartucha bez wzmocnień z przodu i na rękawach? Podane w dalszej części opisu parametry wskazują na fartuch niewzmocniony, ponadto fartuch wzmocniony opisany jest w pozycji nr 2.

**Odpowiedź nr 111:**

**Nie zaszła oczywista omyłka. Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

**Pytanie nr 112: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 112:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 113: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >20cm H<sub>2</sub>O, odporności na wypychanie na sucho / mokro – 155,4/154,8kPa, o odporności na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 89,94/87,8 N, o czystości pod względem cząstek stałych 3,04 IPM (w miejsce log 10, gdyż parametr ten w aktualnym wdanu normy 13795 nie jest badany)?

**Odpowiedź nr 113:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 114: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >100cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej, odporności na wypychanie na sucho / mokro – 327,8/326,4kPa, o odporności na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 50,3/54,42 N, o czystości pod względem cząstek stałych 2,66 IPM w strefie krytycznej (w miejsce log 10, gdyż parametr ten w aktualnym wdanu normy 13795 nie jest badany)?

**Odpowiedź nr 114:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 115: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1-2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z indywidualnym oznakowaniem rozmiaru i rodzaju nadrukowanym na fartuchu pozwalającym na identyfikację przed rozłożeniem oraz w celu lepszej identyfikacji rozmiaru fartucha z kolorystyczną identyfikacją rozmiarów w postaci kolorowych lamówek?

**Odpowiedź nr 115:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 116: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> ze wzmocnieniami z przodu i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 116:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 117: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 1-2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch zawinięty w serwetę zamiast w papier krepowy?

**Odpowiedź nr 117:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 118: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> ze wzmocnieniami z przodu i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 118:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 119: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >100cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej, odporności na wypychanie na sucho / mokro – 327,8/326,4kPa, o odporności na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 50,3/54,42 N, o czystości pod względem cząstek stałych 2,66 IPM w strefie krytycznej (w miejsce log 10, gdyż parametr ten w aktualnym wdanu normy 13795 nie jest badany)?

**Odpowiedź nr 119:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 120: dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarach: M, L, XL, XXL?

**Odpowiedź nr 120:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 121: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź nr 121:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 122: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź nr 122:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 123: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne o poziomie filtracji BFE 98,24%?

**Odpowiedź nr 123:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 124: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź nr 124:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 125: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok. 47cm?

**Odpowiedź nr 125:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 126: dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok. 53cm wykonany z gładkiej włókniny polipropylenowej?

**Odpowiedź nr 126:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 127: dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 40 g/m<sup>2</sup>, niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszwę na poduszkę: 70 cm x 80 cm, wytrzymałość na rozdieranie 24N w poprzek włókien, 28N wzdłuż włókien?

**Odpowiedź nr 127:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 128: dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło medyczne wzmocnione, niejałowe, jednorazowego użytku, wykonane z papieru laminowanego folią, wzmocnione 48 nitkami, o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>, miękkie, wodoodporne, chłonne, wytrzymałe, w kolorze białym z niebieskimi nitkami, w rozmiarze 80x210cm?

**Odpowiedź nr 128:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 129: dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 4**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło medyczne wzmocnione, niejałowe, jednorazowego użytku, wykonane z papieru laminowanego folią, wzmocnione 8 nitkami, o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>, miękkie, wodoodporne, chłonne, wytrzymałe, w kolorze białym z niebieskimi nitkami, w rozmiarze 80x210cm?

**Odpowiedź nr 129:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 130: dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 5**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny wykonany z 5 warstw: laminat+wata celulozowa + pulpa celulozowa + wata celulozowa + włóknina polipropylenowa. Posiada wkład chłonny z pikowaniami. Część spodnia podfoliowana, nieprzemakalna. Rozmiar 60x60cm, chłonność 789ml?

**Odpowiedź nr 130:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 131: dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 6**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>,



pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.

**Odpowiedź nr 131:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 132: dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 40x40cm?

**Odpowiedź nr 132:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 133: dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C RTG, zestaw składa się z czterech części: dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze i dwóch taśm. Wykonany z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm.

Osłona 100 cm x 160 cm	1 szt.
Osłona 80 cm x 150 cm	1 szt.
Taśma 3 cm x 100 cm	2 szt.

**Odpowiedź nr 133:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 134: dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedź nr 134:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 135: dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 5**

Czy Zamawiający dopuści myjkę nieprzemakalną w rozmiarze 16x22cm?

**Odpowiedź nr 135:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 136: dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź nr 136:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 137: dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści czyścik w opakowaniu a'24?

**Odpowiedź nr 137:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 138: dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 1**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź nr 138:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 139: dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 2-3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź nr 139:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 140: dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek przedłużany stanowiący zabezpieczenie dla osób z długimi włosami. Część tylna wydłużona, wykończona gumką (bez szwa środkowego). Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?



**Odpowiedź nr 140:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 141: dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch jałowy?

**Odpowiedź nr 141:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 142: dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMS?

**Odpowiedź nr 142:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 143: dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z nieprzemakalnym wzmocnieniem z laminatu dwuwarstwowego z przodu i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 143:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 144: dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >100cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej, > 10 cm H<sub>2</sub>O w strefie mniej krytycznej, o odporności na wypychanie na sucho / mokro – 327,8/326,4kPa, o odporności na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 50,3/54,42 N, o czystości pod względem cząstek stałych 2,66 IPM w strefie krytycznej (w miejsce log 10, gdyż parametr ten w aktualnym wdanu normy 13795 nie jest badany)?

**Odpowiedź nr 144:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 145: dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z indywidualnym oznakowaniem rozmiaru i rodzaju nadrukowanym na fartuchu pozwalającym na identyfikację przed rozłożeniem oraz w celu lepszej identyfikacji rozmiaru fartucha z kolorystyczną identyfikacją rozmiarów w postaci kolorowych lamówek?

**Odpowiedź nr 145:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 146: dotyczy Pakietu nr 12, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch jałowy?

**Odpowiedź nr 146:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 147: dotyczy Pakietu nr 12, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMS?

**Odpowiedź nr 147:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 148: dotyczy Pakietu nr 12, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z nieprzemakalnym wzmocnieniem z laminatu dwuwarstwowego z przodu i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 148:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 149: dotyczy Pakietu nr 12, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >100cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej, > 10 cm H<sub>2</sub>O w strefie mniej krytycznej, o odporności na wypychanie na sucho / mokro – 327,8/326,4kPa, o odporności na

rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 50,3/54,42 N, o czystości pod względem cząstek stałych 2,66 IPM w strefie krytycznej (w miejsce log 10, gdyż parametr ten w aktualnym wdanii normy 13795 nie jest badany)?

**Odpowiedź nr 149:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 150: dotyczy Pakietu nr 12, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z indywidualnym oznakowaniem rozmiaru i rodzaju nadrukowanym na fartuchu pozwalającym na identyfikację przed rozłożeniem oraz w celu lepszej identyfikacji rozmiaru fartucha z kolorystyczną identyfikacją rozmiarów w postaci kolorowych lamówek?

**Odpowiedź nr 150:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 151: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm (1 szt.);

ręczniki 30x40cm (4 szt.);

fartuch z włókniny SMMS standardowy 130cm (1 szt.);

serweta na stolik Mayo standard 80x145cm (1 szt.);

fartuch chirurgiczny włóknina SMMS specjal 157cm (1 szt.);

kompresy gazowe z nitką RTG 12-warstwowe 10x10cm (20 szt.);

zapinki do bandaży białe (2 szt.);

opaska uniwersalna 15x5cm (1 szt.);

kieszka na narzędzia jednokomorowa 30x40cm (1 szt.);

osłona na kończynę ortopedyczna 30x60cm 2 taśmy samoprzylepne 10x50cm (1 szt.);

serweta na kończynę 2-warstwowa 230x300cm (1 szt.)

Serwety obłożenia pacjenta składające się z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 57g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>),

łącna gramatura w miejscach wzmocnienia 140g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>). Zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg EN

ISO 9073-6) min. 600%, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 110/100

kPa. Komponenty zestawu podlegające normie PN EN 13795:2019 zgodne z tą normą. Opakowanie jednostkowe

w postaci worka polietylenowego z papierową kłapką oraz 3mm marginesem zabezpieczającym przed

przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Wewnątrz opakowania etykieta główna ze

składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, danymi

producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności- w tym 4 naklejki zawierające kod EAN. Sterylizowane tlenkiem

etylenu.

**Odpowiedź nr 151:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 152: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 1**

Czy zamawiający ma na myśli fartuch wzmocniony?

**Odpowiedź nr 152:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 153: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm (1 szt.);

ręcznik do rąk 30x40cm (4 szt.);

fartuch chirurgiczny włóknina SMMS (1 szt.);

serweta Mayo 80x145cm z folii ze wzmocnieniem poliestrowym 60x140cm (1 szt.);

fartuch chirurgiczny włóknina SMMS (2 szt.);

kieszka samoprzylepna polietylenowa dwukomorowa 30x40cm (1 szt.);

taśma samoprzylepna 9x50cm (1 szt.);

podstawka pod skalpele (1 szt.);

skalpel nr 10, 11, 20 z uchwytem i nasadką ochronną (po 1 szt. z każdego rozmiaru);

licznik igieł mały (1 szt.);

miska plastikowa 500ml i 250ml (po 1 szt. z każdego rozmiaru);

zacisk tufpera 24,5cm (1 szt.);

tufper z gazy 17-nitkowej 30x30cm (6 szt.);

tufper z gazy 17-nitkowej 30x30cm z nitką RTG (40 szt.);

tufpery kule 15x15cm umieszczone w papierowej torebce (10 szt.);

kompres gazowy 10x10cm, 17-nitkowy, 16-warstwowy z nitką RTG (20 szt.);

kompres gazowy 10x20cm, 17-nitkowy, 16-warstwowy z nitką RTG (20 szt.);

*uuu*

serweta laparatomijna min. 40x40cm, gaza 20-nitkowa, 4-warstwowa, z nitką RTG, wstępnie prana (4 szt.);  
uchwyt do elektrody monopolarnej, końcówka nożowa, dł kabla 3,2m, wtyczka bolcowa (1 szt.); czyścik do elektrod (1 szt.);  
zestaw do odsysania dren+kończówka ssąca typu Yankauer zakrzywiona bez kontroli próżni CH 30, długość 3m (1 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 75x90cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 25x60cm (2 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 180x180cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 25x60cm (1 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa, 150x240cm ze wzmocnieniem polipropylenowym 25x60cm (1 szt.);  
Obłożenia pacjenta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze podstawowej min. 57g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>), dodatkowa łata chłonna 80g/m<sup>2</sup> w polu operacyjnym, w miejscach wzmocnionych łączna gramatura 140g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>), zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg normy EN ISO 9073-6) min. 600%/m<sup>2</sup>, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 110/100 kPa. Poszczególne składowe zestawu ułożone w sposób umożliwiający łatwą aplikację. Drobnie elementy umieszczone w papierowej torebce. Komponenty podlegające normie EN PN 13795:2019 zgodne z tą normą. Opakowanie jednostkowe w formie worka z folii PE "z klapką" i min. 3mm marginesem chroniącym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Wewnątrz opakowania etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, danymi producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności- w tym 4 naklejki zawierające kod EAN. Metoda sterylizacji - tlenek etylenu ?

**Odpowiedź nr 153:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 154: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm (1 szt.);  
fartuch chirurgiczny włóknina SMMS standard 157cm (1 szt.);  
serweta na stolik Mayo 80x145cm (1 szt.);  
fartuch operacyjny włóknina SMMS special 157cm (1 szt.);  
torebka papierowa (1 szt.);  
kompresy gazowe z nitką RTG 8-warstwowe 10x10cm (40 szt.);  
osłona ortopedyczna 30x60cm z foliowym paskiem samoprzylepnym (1 szt.);  
taśma samoprzylepna 9x50cm (1 szt.);  
osłona na kamerę składana rewersowo 14x250cm (1 szt.);  
uchwyt do mocowania przewodów (1 szt.);  
serweta na kończynę 2-warstwowa 230x300cm (1 szt.)

Komponenty zestawu podlegające normie PN EN 13795 zgodne z tą normą. Opakowanie jednostkowe w postaci worka polietylenowego z papierową klapką oraz 3mm marginesem zabezpieczającym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Wewnątrz opakowania etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, danymi producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności- w tym 4 naklejki zawierające kod EAN?

**Odpowiedź nr 154:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 155: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm z dwukolorowej folii polietylenowej wzmocnionej włókniną polipropylenową 75x190cm - łączna gramatura serwety min. 80g/m<sup>2</sup> (1 szt.);  
ręczniki 20x30cm (4 szt.);  
fartuch włóknina SMMS niewzmocniony rozm. L, odporność na przenikanie płynów na całej powierzchni min. 20cm H<sub>2</sub>O (1 szt.);  
serweta na stolik Mayo 80x145cm (1 szt.);  
fartuch włóknina SMMS wzmocniony, rozm. XL, odporność na przenikanie płynów na całej powierzchni min. 20cm H<sub>2</sub>O, w polu krytycznym min. 100cm H<sub>2</sub>O (1 szt.);  
taśma samoprzylepna 9x50cm (1 szt.);  
uchwyt elektrody monopolarnej z końcówką nożową, dł. kabla 3,2m (1 szt.);  
kieszka jednokomorowa samoprzylepna na narzędzia 30x40cm (1 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa 75x90cm boczna (2 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa 180x180cm dolna (1 szt.);  
serweta samoprzylepna 2-warstwowa 150x240cm górna (1 szt.);  
Serwety obłożenia pacjenta składające się z laminatu dwuwarstwowego na całej powierzchni min. 57g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>), dodatkowa łata chłonna 80g/m<sup>2</sup> w polu operacyjnym, łączna gramatura w miejscach wzmocnienia 140g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>). zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg normy EN ISO 9073-6) min. 600%, odporność na

rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 110/100 kPa. Komponenty zestawu podlegające normie PN EN 13795:2019 zgodne z tą normą. Opakowanie jednostkowe w postaci worka polietylenowego z papierową klapką oraz 3mm marginesem zabezpieczającym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Wewnątrz opakowania umieszczona etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, danymi producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności - w tym 4 naklejki zawierające kod EAN. Metoda sterylizacji - tlenek etylenu?

**Odpowiedź nr 155:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 156: dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 5**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

serweta na stolik instrumentariuszki 150x190cm (1 szt.);

ręczniki 20x30cm (4 szt.);

fartuch włóknina SMMS, niewzmocniony rozm. L (1 szt.);

serweta na stolik Mayo 80x145cm (1 szt.);

fartuch włóknina SMMS wzmocniony rozm. XL (1 szt.);

taśma samoprzylepna 9x50cm (1 szt.);

kieszka jednokomorowa samoprzylepna na narzędzia 30x40cm (1 szt.);

serweta samoprzylepna 2-warstwowa 75x90cm boczna (2 szt.);

serweta samoprzylepna 2-warstwowa 180x180cm dolna (1 szt.);

serweta samoprzylepna 2-warstwowa 150x240cm górna (1 szt.);

Serwety obłożenia pacjenta składające się z laminatu dwuwarstwowego na całej powierzchni min. 57g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>), dodatkowa łata chłonna 80g/m<sup>2</sup> w polu operacyjnym, łączna gramatura w miejscach wzmocnienia 140g/m<sup>2</sup> (+/- 1g/m<sup>2</sup>). Zdolność absorpcji cieczy laminatu (wg EN ISO 9073-6) min. 600%, odporność na rozerwanie laminatu na sucho/mokro odpowiednio 110/100kPa. Komponenty zestawu podlegające normie PN EN 13795:2019 zgodne z tą normą. Opakowanie jednostkowe w postaci worka polietylenowego z papierową klapką oraz 3mm marginesem zabezpieczającym przed przypadkowym rozjałowieniem podczas wyjmowania zestawu. Wewnątrz opakowania umieszczona etykieta główna ze składem i wymiarami poszczególnych komponentów oraz 4 naklejki transferowe z nazwą zestawu, danymi producenta, nr REF, nr LOT i datą ważności - w tym 4 naklejki zawierające kod EAN?

**Odpowiedź nr 156:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 157: dotyczy Pakietu nr 14, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowce foliowe bez warstwy antypoślizgowej?

**Odpowiedź nr 157:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 158: dotyczy Pakietu nr 14, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowce włókninowe z warstwą antypoślizgową?

**Odpowiedź nr 158:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 159: dotyczy Pakietu nr 14, poz. nr 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź nr 159:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 160: dotyczy Pakietu nr 16, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt?

**Odpowiedź nr 160:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 161: dotyczy Pakietu nr 39, poz. nr 1**

Czy Zamawiający wymaga oryginalny papier?

**Odpowiedź nr 161:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga oryginalnego papieru, zaferowany papier ma być zgodny z SWZ.**

*Handwritten mark*

**Pytanie nr 162: dotyczy Pakietu nr 42, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zamiennik papieru?

**Odpowiedź nr 162:**

**Zamawiający dopuści zamiennik papieru, jeżeli parametry zaferowanego produktu będą zgodne z SWZ**

**Pytanie nr 163: dotyczy Pakietu nr 47, poz. nr 1**

Czy Zamawiający wymaga oryginalny papier?

**Odpowiedź nr 163:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga oryginalnego papieru, zaferowany papier ma być zgodny z SWZ.**

**Pytanie nr 164: dotyczy Pakietu nr 55, poz. nr 1-2**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary od FR 18 d 24?

**Odpowiedź nr 164:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 165: dotyczy Pakietu nr 55, poz. nr 3**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary od CH6 do 24?

**Odpowiedź nr 165:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 166: dotyczy Pakietu nr 59, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające teksturę na końcach palców, o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, chlorowane od wewnątrz, dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej, o sile zrywu przed starzeniem min 6N?

**Odpowiedź nr 166:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 167: dotyczy Pakietu nr 59**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5;

(jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);

b) grubość na palcu 0,09 – 0,11 mm;

są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym;

c) temperatura przechowywania 10 – 30 °C;

d) wewnątrznie chlorowane, z odstępianiem od wewnątrznie polimeryzowanych;

proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (32 substancji cytotatycznych).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

Zamawiający przygotowując opis przedmiotu zamówienia powinien unikać sformułowań, które miałyby charakter dyskryminacyjny, tj. wprowadzać nadmiernych wymogów prowadzących do eliminacji z postępowania określonej grupy wykonawców.

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych

cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) ..."

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np.

„Rękawice diagnostyczne nитrylowe bezpudrowe, uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością”

– w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta przed przenoszeniem patogenów mogących znajdować się na rękach pracowników ochrony zdrowia, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1

Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;

b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;

c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;

d) promieniowaniem jonizującym;

e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;

f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;

g) upadkiem z wysokości;

h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;

i) utonięciem;

j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;

k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;

l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;

m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nитrylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia uchwytów, które stanowią zablokowanie udziału większości firm w przedmiotowym postępowaniu na zakup rękawic – naszej wiedzy wynika, iż takie uchwyty posiada tylko jeden wykonawca nie będący pośrednikiem handlowym, a co za tym idzie narazi to Zamawiającego na znacznie wyższe ceny zakupu rękawic.

Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszej firmy, powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, przy spełnianiu pozostałych wymogów Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 167:**

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 59 zaoferowanych rękawic. Pytający w przedstawionym opisie proponuje rękawice o poziomie szczelności AQL 1,5, opisany w pytaniu parametr odbiega niekorzystnie o 50% od wymogu Zamawiającego, w związku z tym nie można uznać proponowanych rękawic za alternatywne z tymi, które zostały

opisane w SWZ. Dodatkowo Zamawiający oczekuje wewnętrznej warstwy polimerowej, która ma za zadanie ułatwić zakładanie rękawiczki diagnostycznej, a tym samym ograniczy jej naciąganie i mechaniczne pęknięcie. Zamawiający posiadając wieloletnie doświadczenie w użytkowaniu rękawic ma prawo stawiać wymagania w tym zakresie zgodne z jego doświadczeniem i potrzebami. Normy określają jedynie niezbędne minimum. Przedstawiony przez Zamawiającego opis w żaden sposób nie ogranicza konkurencji do konkretnej firmy, a przedstawione przez Zamawiającego wymagania są uniwersalne i zgodne z parametrami większości rękawic dostępnych na polskim rynku.

Nadto, Zamawiający nie odstępował od wymogu dostarczenia uchwytów, które winny być kompatybilne z dostarczonym opakowaniem winny być kompatybilny z pudełkiem/opakowaniem dostarczanych rękawic diagnostycznych.

**Pytanie nr 168: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylne go fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS 35g/m<sup>2</sup>, antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±2cm). Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log<sub>10</sub>; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z rękawicami – fartuch pakowany z dwoma rękawicami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram rękawic umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

**Odpowiedź nr 168:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 169: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylne go wzmocnionego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>. Antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±2cm). Termin ważności 5 lat.

Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH<sub>2</sub>O, mniej krytycznej min. 49cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na mokro min. 98kPa parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z rękawicami – fartuch pakowany z dwoma rękawicami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram rękawic umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

**Odpowiedź nr 169:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 170: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w rozmiarze XL long fartucha o następujących parametrach: sterylne wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 38cm(M), min. 40cm(L), min. 42cm(XL), min.



44cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary XL-150, ( $\pm 2$ cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH<sub>2</sub>O, mniej krytycznej min. 34cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na mokro min. 64kPa- parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

**Odpowiedź nr 170:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 171: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie danej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź nr 171:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 172: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny maski medyczne typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa/cm<sup>2</sup> +/-5 Pa/cm<sup>2</sup> i czystością mikrobiologiczną na poziomie maximum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? Szczególnie ważne jest ciśnienie różnicowe, które na poziomie 25 Pa/cm<sup>2</sup> daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika. W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź nr 172:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 173: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji i zaoferowanie ubrania chirurgicznego jednorazowego użytku wykonanego z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> zawierającej 100% polipropylenu, antystatycznej, niepyłającej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Ubranie o podwyższonej odporności na wypychanie-na sucho 138 kPa(badanie wg EN ISO 13938-1) Czystość pod względem cząstek stałych równa 2,7 IPM (badanie wg EN ISO 9073-10) pylenie równe 2,8 Log<sub>10</sub>(liczba cząstek)(badanie wg EN ISO 9073-10). Bluza z krótkim rękawem, pod szyją wycięcie typu serek, trzy praktyczne kieszenie: jedna na piersi oraz dwie na dole bluzy. Spodnie ściągane trokiem bez kieszeni bocznej na nogawicy. Bluza i spodnie pakowane razem, dostępne w rozmiarach XS-XXXL w kolorze niebieskim lub w kolorze zielonym, posiadające indywidualne widoczne oznakowanie rozmiaru. Ubrania pakowane jako komplet (bluza + spodnie) z podaniem ceny za komplet w ilości zgodnej z SIWZ.

**Odpowiedź nr 173:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 174: dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny zestaw o następującym składzie:

- serweta w rozm. 75x45 cm z regulowanym otworem- 1 szt.
- serweta nieprzylepna w roz. 90x75 cm- 1 szt.
- kompresy gazowe 17 nitokwe 8 warstwowe w roz. 7,5x 7,5 cm – 10 szt.
- kleszczyki plastikowe pean 14 cm- 1 szt.
- miska plastikowa 60 ml- 1 szt.
- kleszczyki zagięte typu. Mosquito 12,5 cm- 1 szt.
- nożyczki metalowe typu Matzenbaum zagięte 14,5 cm- 1 szt.
- pęseta anatomiczna adson 12,5 cm- 1 szt.
- kleszczyki metalowe do igły Mayo Hegar 13cm – 1 szt.
- tuferty 20x20cm – 3 szt.

Serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m2.

**Odpowiedź nr 174:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 175: dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny zestaw o następującym składzie:

- serweta w rozm. 75x45 cm z regulowanym otworem- 1 szt.
- serweta nieprzylepna w roz. 90x75 cm- 1 szt.
- kompresy gazowe 17 nitokwe 8 warstwowe w roz. 7,5x 7,5 cm – 10 szt.
- kleszczyki plastikowe pean 14 cm- 1 szt.
- miska plastikowa 125 ml z nadrukowaną skalą- 1 szt.
- kleszczyki zagięte typu. Mosquito 12,5 cm- 1 szt.
- nożyczki metalowe typu Matzenbaum zagięte 14,5 cm- 1 szt.
- pęseta anatomiczna adson 12,5 cm- 1 szt.
- kleszczyki metalowe do igły Mayo Hegar 13cm – 1 szt.
- tuferty 20x20cm – 3 szt.
- skalpel chirurgiczny nr 11 z rączką- 1 szt.

Serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m2.

**Odpowiedź nr 175:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 176: dotyczy Pakietu nr 10**

Czy Zamawiający dopuści do oceny maski medyczne typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa/cm2 +/-5 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie maximum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? Szczególnie ważne jest ciśnienie różnicowe, które na poziomie 25 Pa/cm2 daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika. W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź nr 176:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 177: dotyczy Pakietu nr 11**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki opisując przedmiot zamówienia I miał na myśli fartuch bez dodatkowego wzmocnienia? Ponieważ w nazwie widnieje: Fartuch chirurgiczny standardowy. W pakiecie 12 jest opisany już fartuch ze wzmocnieniem.

**Odpowiedź nr 177:**

**Zamawiający miał na myśli fartuch niejałowy posiadający wzmocnienie przodu 42 g/m2, wzmocnienie rękawów 40,5 g/m2.**

**Pytanie nr 178: dotyczy Pakietu nr 11**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie niejałowego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS 35g/m2, antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±2cm). Termin ważności 5 lat. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log10; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

**Odpowiedź nr 178:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 179: dotyczy Pakietu nr 12**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie niejałowego wzmocnionego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>. Antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±2cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH<sub>2</sub>O, mniej krytycznej min. 49cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na mokro min. 98kPa parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

**Odpowiedź nr 179:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 180: dotyczy §8 Wzoru umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie, zdania o następującej/ lub podobnej treści: przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do należytego wykonania postanowień umowy.

**Odpowiedź nr 180:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 181: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 6**

Z uwagi na wycofanie koszy wielorazowych prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na kosz o następujących parametrach: „ jednorazowy koszyk do usuwania małych kamieni kieszeniowych z przewodów żółciowych; wykonany z nitynolu; typ 8-drutowy, o specjalnym splocie w kształcie wiru; do wprowadzania po przewodnicy; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,9mm; minimalna średnica kanału endoskopu 3,7mm; szerokość rozłożonego koszyka 20mm; długość robocza narzędzia 1900mm; posiada port iniekcyjny; posiada zaczep C umożliwiający mocowanie do rękojeści endoskopu; dostarczany w sterylnym pakiecie, gotowy do użytku; 1 sztuka w opakowaniu.”

**Odpowiedź nr 181:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 182: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 8 i 9**

Z uwagi na wycofanie wielorazowych zestawów do wprowadzania protez prosimy o wyrażenie zgody na złożenie ofert na zestawy jednorazowe.

**Odpowiedź nr 182:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 183: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 11**

Z uwagi na zmiany konstrukcyjne protez samorozprężalnych prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na protezy o następujących parametrach:

„ proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, niepowlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; złote znaczniki radiologiczne: na końcach i na środku; długość całkowita 40 ; 60 ; 80 ; 100mm, średnica 8 - 10mm ; aplikator o długości 180 cm ; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze; dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy”.

**Odpowiedź nr 183:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 184: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 12**

Z uwagi na zmiany konstrukcyjne protez samorozprężalnych prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na protezy o następujących parametrach:

„proteza samorozprężalna do dróg żółciowych, powlekana, wykonana z nitynolu; wprowadzana przez endoskop; złote znaczniki radiologiczne: na końcach i na środku; łąso, długość całkowita 40 ; 60 ; 80 ; 100mm, średnica 8-10 mm; aplikator o długości 180 cm. posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora: znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze. Dobra widoczność fluoroskopowa, system antymigracyjny w postaci rozszerzanych kołnierzy”.

**Odpowiedź nr 184:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 185: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 14**

Z uwagi na średnice kołnierzy dla protez 16 mm wynoszącą 28 mm, prosimy o poszerzenie zapisu - „średnica kołnierzy 24 – 26 – 28 mm”.

**Odpowiedź nr 185:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 186: dotyczy Pakietu nr 58, poz. 20**

Z uwagi na wycofanie papilotomów wielorazowych prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na papilotomy jednorazowe o następujących parametrach:

„trójkanałowy papilotom jednorazowego użytku; posiada 3 oddzielne kanały: na prowadnicę, cięciwę i do iniekcji środka kontrastującego; część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną CleverCut® zapobiegającą poparzeniom termicznym tkanki niebędącej celem papilotomii; posiada zintegrowany uchwyt; końcówka dystalna posiada dwukolorowy system znaczników ułatwiających ustawienie noża i ocenę odległości w obrazie endoskopowym; końcówka dystalna narzędzia posiada znacznik widoczny w obrazie fluoroskopowym; ; długość narzędzia 1700mm; długość noska 3mm; długość cięciwy 20mm; średnica końcówki narzędzia 1,5mm (4,5Fr); maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,5mm; kompatybilny z minimalnym kanałem roboczym endoskopu 2,8mm; maksymalna średnica współpracującej prowadnicy 0,035" (0,89mm); 1 sztuka w opakowaniu „ POZ 28. Z uwagi na wycofanie balonów niesterylnych prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na balony sterylne.

**Odpowiedź nr 186:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 187: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie sterylnego fartucha chirurgicznego standardowy wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch z zakładanymi połami, złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne i zewnętrzne z kartonikiem. Mankiety poliestrowe, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy min. 41 cmH2O. Odporność na wypychanie na sucho / mokro - 140/130 kPa. Odporność na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 95/90N. Pylenie: 2,5 log 10. Oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki na fartuchu. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa. Na zewnątrz min.1 etykieta samoprzylepna dla potrzeb dokumentacji, zawierająca nr katalogowy (pozwalający na identyfikację producenta), datę ważności, LOT oraz dane dostawcy. W opakowaniu dwa ręczniki. Rozmiary: M, L, XL, XXL. Fartuchy pakowane w worek foliowy (opakowanie pośrednie), a następnie w karton?

**Odpowiedź nr 187:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 188: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie sterylnego fartucha chirurgicznego standardowy wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienie wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienie przodu 40 g/m2, wzmocnienie rękawów 40g/m2. Fartuch z zakładanymi połami, złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne i zewnętrzne z kartonikiem. Mankiety poliestrowe, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy min. 41 cmH2O. Odporność na wypychanie na sucho / mokro - 150/140 kPa. Odporność na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 105/100N. Pylenie: 2,5 log 10. Oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki na fartuchu. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa. Na zewnątrz min.1 etykieta samoprzylepna dla potrzeb dokumentacji, zawierająca nr katalogowy (pozwalający na identyfikację producenta), datę ważności, LOT oraz dane dostawcy. W opakowaniu dwa ręczniki. Rozmiary: M, L, XL, XXL. Fartuchy pakowane w worek foliowy (opakowanie pośrednie), a następnie w karton?

**Odpowiedź nr 188:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 189: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie sterylnego fartucha chirurgicznego wzmocnionego, wykonanego z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienie wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienie przodu 40 g/m2, wzmocnienie rękawów 40g/m2. Fartuch z zakładanymi połami, złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne i zewnętrzne z kartonikiem. Mankiety poliestrowe, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym - przód:215cmH2O, rękawy 215cmH2O, na powierzchni niekrytycznej: min. 41 cmH2O.

Odporność na wypychanie na sucho / mokro - przód: 150/140kPa, rękawy:150/140kPa. Odporność na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: 105/100N. Pylenie: 2,5 log 10. Oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki na fartuchu. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - serweta włókninowa. Na zewnątrz min.1 etykieta samoprzylepna dla potrzeb dokumentacji, zawierająca nr katalogowy (pozwalający na identyfikację producenta), datę ważności, LOT oraz dane dostawcy. W opakowaniu dwa rękawiki. Rozmiary: M, L, XL, XXL, XXXL. Fartuchy pakowane w worek foliowy (opakowanie pośrednie), a następnie w karton?

**Odpowiedź nr 189:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 190: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2**

Czy zamawiający oczekuje mocowań na gumki czy maski do zawiązywania na troki? Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź nr 190:**

**Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

**Pytanie nr 191: dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3**

Czy zamawiający dopuszcza przewiewną włókninę PP, bez perforacji? Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Odpowiedź nr 191:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 192: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m<sup>2</sup>, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź nr 192:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 193: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1 i 2**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź nr 193:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 194: dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź nr 194:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 195: dotyczy Pakietu nr 11**

Czy zamawiający dopuści wzmocnienia o gramaturze ok. 38 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 195:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 196: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. Czy zamawiający dopuści czepek wiązany na troki?

**Odpowiedź nr 196:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 197: dotyczy Pakietu nr 61**

Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka,

elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL?

**Odpowiedź nr 197:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 198: dotyczy Pakietu nr 63**

Czy zamawiający dopuszcza, taśmy na uszy?

**Odpowiedź nr 198:**

**Zgodnie ze SWZ taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego.**

**Pytanie nr 199: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie Steryliny fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze podstawowej 35 g/m<sup>2</sup>, ze wzmocnieniem chłonnym wykonanym z włókniny o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienie w części krytycznej, na całej długości rękawów (od dołu pachowego) i z przodu na pełnej długości fartucha, (mocowane od wewnętrznej strony fartucha). Wytrzymałość na rozrywanie na such/mokro min. 147/154kPa, odporność na przenikanie cieczy 100 cm H<sub>2</sub>O, Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany przy szyi na rzep, krój prosty. Pakowany w komplecie z dwoma rękawicami do rąk, w owinięciu z papieru krepowego i opakowanie typu papier/folia. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź nr 199:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 200: dotyczy Pakietu nr 3**

Prosimy o dopuszczenie Steryliny fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze podstawowej 35 g/m<sup>2</sup>, ze wzmocnieniem chłonnym wykonanym z włókniny o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienie w części krytycznej, na całej długości rękawów (od dołu pachowego) i z przodu na pełnej długości fartucha, (mocowane od wewnętrznej strony fartucha). Wytrzymałość na rozrywanie na such/mokro min. 147/154kPa, odporność na przenikanie cieczy 100 cm H<sub>2</sub>O, Odporność na rozciąganie w kierunku wzdłużnym na sucho / mokro: min 52 N Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany przy szyi na rzep, krój prosty. Pakowany w komplecie z dwoma rękawicami do rąk, w owinięciu z papieru krepowego i opakowanie typu papier/folia. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź nr 200:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 201: dotyczy Pakietu nr 16**

Prosimy o dopuszczenie Przenośna mata na podłogę o dużej chłonności płynów (3 l/m<sup>2</sup>) rozmiar 71x142 cm /±1. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności, foliowy spód nieprzemakalny, antypoślizgowy zapobiegający ślizganiu się produktu po mokrej podłodze.

**Odpowiedź nr 201:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 202: dotyczy Pakietu nr 63**

Prosimy o dopuszczenie Półmaska filtrująca FFP2 o wielowarstwowej budowie (5-warstwowa), 2-panelowa, mocowana na elastyczne taśmy zagłowia, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji ≥ 94%, cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą EN 14683 typ IIR, wyrób medyczny klasy I. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

**Odpowiedź nr 202:**

**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 203: dotyczy Pakietu nr 63**

Prosimy o dopuszczenie Półmaska filtrująca FFP3 certykowana, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maskę 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min. 99 %, cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe, zbiorczo w opakowanie po 40 szt.

**Odpowiedź nr 203:**  
**Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie nr 204: dotyczy Pakietu nr 25, poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 dopuści poz. 1 worek jak w opisie, docięcie 10-66 mm.

**Odpowiedź nr 204:**  
**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 205: dotyczy Pakietu nr 25, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki urostomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 205:**  
**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 206**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy) – co w praktyce zbiega się z czasem dostawy. Mamy możliwość przesyłania faktury w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (w przypadku aprobaty tej opcji prosimy o podanie adresu email)

**Odpowiedź nr 206:**  
**Wyrażamy zgodę, prosimy o przesłanie wersji papierowej do Biura Podawczego oraz w formacie pdf na adres: [apteka.faktury@spzozmswia.szczecin.pl](mailto:apteka.faktury@spzozmswia.szczecin.pl)**

Jednocześnie, Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, zmienia treści SWZ. Zamawiający wprowadza następujące zmiany:

- we Wzorze Umowy, stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ, w § 4 w ust. 5 otrzymuje brzmienie:

„5. W przypadku, gdy reklamowany asortyment nie zostanie wymieniony w terminie określonym w ust. 4 Zamawiający ma prawo do zakupu danej partii przedmiotu umowy u osoby trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy. Postanowienie § 2 ust. 3 stosuje się odpowiednio.”

SP ZOZ MSWiA w Szczecinie  
DYREKTOR  
dr Elżbieta Kasprzak

*M. K.*