

Dzierżoniów, 24.08.2023r.

znak sprawy: ZP.261.4.2023.KM

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**DOSTAWA SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO**”

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

### I

#### Pytanie 1

Części 22

Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

#### Pytanie 2

Części 22, pozycja 5 i 6

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L oraz 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### II

#### Pytanie 1

Część 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zawierające 2 ręczniki do rąk, zamiast 4, spełniającego pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

#### Pytanie 2

Część 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z niżej opisanymi różnicami:

- serweta główna 230x260cm z wycięciem U 10x85m (zamiast 200x260cm, U 10x80cm)
- serweta samoprzylepna 150x240cm (zamiast 140x240cm)

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### III

#### Pytanie 1

Część 42

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu zgodnego z opisanym w SWZ, ale posiadającego 2 ręczniki?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

#### **Część 43**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety 150 cm x 150 cm z otworem 7 cm x 10 cm umieszczonym centralnie wypełnionym folią operacyjną ze zintegrowaną torbą na płyny ze szwnikiem i serwety na stolik instrumentariuszki pakowanych osobno?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

#### **IV**

##### **Pytanie 1**

Część 36 Poz. 1

Zgodnie z wymaganiami dotyczącymi produktu zamawiający dopuścił op. 200 szt. wymogiem max 500 szt. Czy wobec tego w dalszym ciągu zamawiający oczekuje 4000 opakowań?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje 4000 szt zakładając 1 szt w opakowaniu czyli 4000 szt produktu. W przypadku zaoferowania innej wielkości opakowania wykonawca powinien przeliczyć zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

$[ILOŚĆ\ SZTUK] = [WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ "WIELKOŚĆ\ OPAKOWANIA"] \times WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ ["ILOŚĆ\ OPAKOWAŃ"]$

Przykładowo pakiet 36 poz 1: zamawiający oczekuje 1 x 4000 =4000 szt. czyli np. 8 op. x 500 szt. lub 20 op. x 200 szt. lub 40 op. x 100 szt. itd.

##### **Pytanie 2**

Część 36 Poz. 2

Zgodnie z wymaganiami dotyczącymi produktu zamawiający dopuścił op. 300 szt. wymogiem max 500 szt. Czy wobec tego w dalszym ciągu oczekuje 4000 opakowań?

#### **Odpowiedź:**

$[ILOŚĆ\ SZTUK] = [WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ "WIELKOŚĆ\ OPAKOWANIA"] \times WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ ["ILOŚĆ\ OPAKOWAŃ"]$

##### **Pytanie 3**

Część 36 Poz. 3

Zgodnie z wymaganiami dotyczącymi produktu zamawiający dopuścił op. 100 szt. wymogiem max 200 szt. Czy wobec tego w dalszym ciągu oczekuje 600 opakowań?

#### **Odpowiedź:**

$[ILOŚĆ\ SZTUK] = [WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ "WIELKOŚĆ\ OPAKOWANIA"] \times WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ ["ILOŚĆ\ OPAKOWAŃ"]$

##### **Pytanie 4**

Część 36 Poz. 4

Zgodnie z wymaganiami dotyczącymi produktu zamawiający dopuścił op. 100 szt. wymogiem max 200 szt. Czy wobec tego w dalszym ciągu oczekuje 400 opakowań?

#### **Odpowiedź:**

$[ILOŚĆ\ SZTUK] = [WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ "WIELKOŚĆ\ OPAKOWANIA"] \times WARTOŚĆ\ W\ KOLUMNIE\ ["ILOŚĆ\ OPAKOWAŃ"]$

#### **V**

##### **Pytanie 1**

CZĘŚĆ 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.

- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$ g ) i wielkości główki noworodka

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

**CZĘŚĆ 8**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**VI**

**Pytanie 1**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

DO UZGODNIENIA PO PODPISANIU UMOWY

**Pytanie 2**

Prosimy o modyfikację zapisów § 10 ust. 1 litera c, w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 3**

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 4**

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 10 pkt 1, litera c, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353<sup>1</sup> KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 5**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy: „W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonstrukcję, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem pandemii, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

### **Pytanie 7**

Części nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o pojemności 30ml wypełnionego formaliną buforowaną w objętości 10ml. Pozostałe parametry bez zmian.

### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 8**

Części nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o pojemności 30ml wypełnionego formaliną buforowaną w objętości 20ml. Pozostałe parametry bez zmian.

### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

## **VII**

### **Pytanie 1**

Część 25 poz.4

Zamawiający wymaga: Klipsy „Rozmiar: M-L, Długość klipsa: 8,25 mm, Szerokość klipsa: 7,25 mm(...)”

Czy Zamawiający dopuści klipsy spełniające wszystkie pozostałe wymagania o wymiarach :rozwartość ramion 8,1mm, długość 7,9mm?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

## **VIII**

### **Pytanie 1**

Część 15 poz. 2, 3, 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach elektrod zgodnych z normą ISO 20417:2021, która zastąpiła normę EN 1041 we wrześniu 2021 r.

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 2**

Część nr 15 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem na zewnątrz, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POD WARUNKIEM, ŻE PASUJE DO URZĄDZENIA OPISANEGO W SWZ

### **Pytanie 3**

Część nr 15 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem do wewnątrz, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POD WARUNKIEM, ŻE PASUJE DO URZĄDZENIA OPISANEGO W SWZ

### **Pytanie 4**

Część nr 15 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem do wewnątrz, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POD WARUNKIEM, ŻE PASUJE DO URZĄDZENIA OPISANEGO W SWZ

**Pytanie 5**

Projekt umowy - §2 ust. 2

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę w formie aneksu.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 6**

Projekt umowy - §8 ust. 7 pkt. 2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 7**

Projekt umowy - §10 ust. 1 lit. c)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust. 1 c) projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 8**

Projekt umowy - §10 ust. 1 lit. a)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,5% wartości niedostarczonej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**IX**

**Pytanie 1**

CZĘŚĆ 1, poz. 1

Proszę o dopuszczenie igły o rozmiarze 0,3 x 12 mm.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

CZĘŚĆ 1, poz. 9-10

Proszę o dopuszczenie motylków z igłą o długości 20 mm.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 1, poz. 15

Proszę o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 20 ml ze skalą co 1 ml.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część 1, poz. 16

Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzoną skalą 2-2,5 ml.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 5**

Część 1, poz. 23

Proszę o dopuszczenie strzykawki insulinowej z igłą w rozmiarze 0,4 x 13 mm.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 7, poz. 1-2, 8-9

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 7**

Część 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego z drenem o długości całego zestawu 9 cm.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 8**

Część 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego z drenem o długości 3 cm.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 9**

Część 19, poz. 1-3

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wyrobów spełniających normę EN 13795-2, a więc będących wyrobami medycznymi?

Zgodnie ze stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795-2.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 10**

Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaofiarowania wyrobów higienicznych lub spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kategorii I?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 11**

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 12**

Część 19, poz. 6-12

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 13**

Część 23, poz. 1-5

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLW MiPB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 14**

Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaofiarowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 15**

W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuśczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający wymaga ubrań niezgodnych z normą EN-13795-2?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 17**

CZĘŚĆ 30, poz. 1-10

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLWMiPB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 19**

W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuśczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający wymaga ubrań niezgodnych z normą EN-13795-2?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 21**

Część 30, poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie ubrań pakowanych jako komplety (bluza + spodnie).

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 22**

Część 30, poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie ubrań o gramaturze 45 g

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 23**

Część 30, poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie ubrań o gramaturze 40 g

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 24**

Część 30, poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMS.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 25**

Część 30, poz. 1-10

Proszę o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMMS.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 26**

Część 32, poz. 10-16

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 27**

Część 32, poz. 4

Proszę o dopuszczenie maski z nebulizatorem w rozmiarze M

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

Część 32, poz. 7

Proszę o dopuszczenie maski z workiem w rozmiarze M

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**X**

**Pytanie 1**

Część 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Czepek medyczny typu furażerka

- wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej
- o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>
- w kształcie furażerki, z trokami w części tylnej
- lekki i dobrze przepuszczający powietrze
- zapewniający komfort w trakcie noszenia
- jednorazowego użytku
- zapewnia doskonałą ochronę przed przenoszeniem bakterii i zanieczyszczeń
- produkt opatrzony znakiem CE - spełnia zasadnicze wymagania

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część 42

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny:

- Serwety z materiału dwuwarstwowego, laminowanego ekstruzyjnie, o wysokiej chłonności
- Gramatura serwet 60 g/m<sup>2</sup>
- Uniwersalne zastosowanie
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 180 x 180 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 150 x 240 cm;
- 2 serwety z taśmą przylepną 75 x 100 cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50 cm;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 43

Czy Zamawiający dopuści zestawy Obłożenia:



- Serweta wykonana z barierowej, niepylącej włókniny typu SMS
- Gramatura serwety 45g/m<sup>2</sup>
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

•1 serweta główna 140 x 150 cm, z otworem 9 x 11 cm wypełnionym folią chirurgiczną. Po dwóch stronach otworu zintegrowane z serwetą prostokątne zbiorniki do przechwytywania płynów wyposażone w kształtki (sztywniki)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XI**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu w części 14:

Balon hemostatyczny typ Bakri. Używany do tymczasowej kontroli lub redukcji krwotoku poporodowego. Hemostatyczny balon do poporodowej tamponady macicy. W zestawie znajdują się: 1 szt. cewnik do balonu do tamponady poporodowej z 3-stopniowym kurkiem odcinającym i zaworem kontrolnym, 1 szt. iglica z zaworem kontrolnym, 2 szt. 50 ml strzykawki z końcówką luer-lock. Maksymalna objętość wypełnienia balonu to 500 ml. Balon wykonany z silikonu. Balon oraz strzykawka umieszczone są w przezroczystym opakowaniu?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Czy zamawiający dopuści do przetargu w zadaniu nr 14:

Rekomendacje na dostawę balonu poporodowego o wartości 2628,09 zł.?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XII**

**Pytanie 1**

Część 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz w rozmiarze 23 G (0,6 mm) i o głębokości nakłucia 2,0 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz w rozmiarze 18 G i o głębokości nakłucia 1,8 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 3**

Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o szerokości nakłucia 1,5 mm i głębokości nakłucia 1,2 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 4**

Dot. §6 ust. 9 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §6 ust. 9 w sposób następujący:

9. W razie niewywiązania się Wykonawcy z dostarczenia złożonego zamówienia, anulowania Zamówienia, o którym mowa w ust. 9, lub poinformowania o braku możliwości dostarczenia produktu bądź jego zamiennika, Zamawiający może dokonać zakupu w innej firmie, a różnicą poniesionych kosztów zakupu obciążyć Wykonawcę. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego towaru z umowy”.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 5**

Dot. §6 ust. 10 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §6 ust. 10 poprzez wykreślenie tego ustępu z treści umowy. Naliczanie kar umownych przy jednoczesnym dokonaniu zakupu zastępczego de facto oznacza podwójne karanie wykonawcy za to samo przewinienie.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 6**

Dot. §10 ust. 1 treści umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści umowy w §10 ust. 1 w sposób następujący:

## §10

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 20 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie.

b) 20 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 10 % wartości brutto niewykorzystanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY.

## **XIII**

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 1 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,3x12mm?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 12-21 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 15 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 1ml?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 18 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 0,5ml?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 21 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 1ml; z końcówką ściętą standardowo/prosto?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 22,23 dopuści wycenę strzykawek z białym tłokiem?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający w Części nr 1 poz. 23 dopuści wycenę strzykawek 40U/1ml z igłą 0,4x13mm?

### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający w Części nr 7 poz. 3 dopuści wycenę portu bezigłowego z przedłużaczem długości 10cm?

### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający w Części nr 7 poz. 12 dopuści wycenę przyrządu do przetaczania płynów z zaciskiem rolkowym bez uchwytu/zaczepek na dren, opakowanie typu folia, bez ftalanów, opakowanie x 500szt.?

### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający w Części nr 35 poz. 3-8 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP, z dwoma paskami RTG, z koreczkiem portu bocznego zamykanym standardowo, w rozmiarach odpowiednio: 22G/25mm przepływ 36ml/min., 20G/32mm przepływ 61ml/min., 18G/32mm przepływ 90ml/min., 17G/45mm przepływ 142ml/min., 16G/45mm przepływ 200ml/min., 14G/45mm przepływ 305ml/min. ?

### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

## **XIV**

### **Pytanie 1**

Część 52

Czy Zamawiający dopuści testy o wymiarze 6,5cm x 2,5cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Dotyczy § 10, ust. 1, punkt a i b

Prosimy z zmniejszenie kar umownych do 1% wartości opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 3**

Dotyczy § 10, ust. 1, punkt c

Prosimy z zmniejszenie kary umownej do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**XV**

**Pytanie 1**

Część 27, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną, neutralną, jednorazową, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, owalną, żelową, dzieloną na dwie równe symetryczne części, powierzchnia ogólna 168cm<sup>2</sup>, powierzchnia czynna 105cm<sup>2</sup>, grubość hydrożelu 0,69mm, pakowana pojedynczo, z systemem ścisłego przylegania zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, wymiary elektrody: 163,5x117mm? Opak. 100 szt. Elektroda kompatybilna z Erbe VIO, ICC, ACC.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część 27, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną nożyk, jednorazową, wtyk śr. 2,4 mm, dł. 100 mm lub elektrodę monopolarną nożyk, jednorazową, wtyk śr. 2,4 mm, dł. 153 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 3**

Część 27, pozycja 3:

Czy Zamawiający wymaga wtyku 3pin, 1pin?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XVI**

**Pytanie 1**

Część nr 10 Poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowych kleszczyków o pojemności łyżek 10,74mm<sup>3</sup>, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część nr 10 poz.1-5

Prosimy o doprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga dł. roboczej 230cm, a nie 23cm?

**Odpowiedź:**

TAK, ZASZŁA OMYŁKA. ZAMAWIAJACY W CZĘŚCI 10 POZ.1-5 WYMAGA DŁUGOŚCI 230 CM.

Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 1A do SWZ w odpowiednim zakresie oraz zamieścił na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany opis- załącznik nr 1A do SWZ po modyfikacji

**Pytanie 3**

Część nr 10 Poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownic o śr. zewnętrznej 2,5mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część nr 10 Poz.9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ustników dla dorosłych o wymiarze otworu centralnego 25 x 22mm.

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

## **XVII**

### **Pytanie 1**

Czy producent lub logo muszą znajdować się na korpusie strzykawki?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 2**

Czy jest możliwość, aby wielkość opakowania była różna, np. 100 sztuk w kartonie?

#### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

## **XVIII**

### **Pytanie 1**

Zamawiający określa w Części 39 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, możliwość pomiaru we krwi osób dorosłych, dzieci i noworodków, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu folki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 39 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

## **XIX**

### **Pytanie 1**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od dnia Dostarczenia Wykonawcy reklamowanego asortymentu” na „... od dnia uznania reklamacji”

#### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

### **Pytanie 2**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 50 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.

b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

#### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**XX****Pytanie 1**

Część 28

Czy Zamawiający dopuści elektrokauterów jałowy jednorazowy o temperaturze roboczej 677 C i długości końcówki 12,7 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXI****Pytanie 1**

Część nr 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści we wszystkich pozycjach taki sam nakłuwacz jednorazowy o trzech regulowanych głębokościach nakłucia: 1,3 mm, 1,8 mm i 2,3 mm (przeznaczony także dla noworodków i dzieci w wieku poniżej 1 r.ż.), z igłą powleczoną silikonem o trójstronnym szlifie ostrza (średnica 0,63 mm, 28G)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część nr 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający jako szpital zapewniający opiekę pacjentom w różnym wieku, w tym noworodkom, będzie wymagał nakłuwaczy z możliwością zastosowania u dorosłych, dzieci poniżej 1 roku życia oraz u noworodków?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 3**

Część nr 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający będzie wymagał nakłuwacza o technologii Safe-T, gwarantującej, że igła jest zawsze dobrze zabezpieczona w obudowie, co eliminuje ryzyko przypadkowego skaleczenia?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 4**

Część nr 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby igła była powleczona silikonem i miała trójstronny szlif ostrza?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXII****Pytanie 1**

Część nr 13 Poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o średniej grubości na palcu 0,22 +/- 0,02mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Część nr 13 Poz. 1-6, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy rękawic z fabrycznie nadrukowanym dla szybkiej identyfikacji na rękawicy min. nazwą rękawicy, rozmiarem oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 3**

Część nr 13 Poz. 8-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia

wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 4**

Część nr 13 Poz. 8-10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nie zawierających szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 5**

Część nr 13 Poz. 11-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm, AQL  $\leq 1,5$ , kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 6**

Część nr 13 Poz. 11-14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nie zawierających szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 7**

Część nr 13 Poz. 15-19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6 N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 8**

Część nr 13 Poz. 15-19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL  $\leq 1,5$ , siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. 0,10  $\pm$  0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 9**

Część nr 13 Poz. nr 20-24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych: jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 10**

Część nr 13 Poz. nr 20-24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych: półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,17 mm, długość min. 275-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 16 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 11**

Część nr 13 Poz. nr 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 $\mu$  ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)  
1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo  
2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku  
1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x taśma lepna 9x50 cm  
4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm  
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup>, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H<sub>2</sub>O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log_{10}$ ). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Do zestawu dołączone fartuchy chirurgiczne niewzmocnione pakowane osobno: rozm. L-1szt i XL-2szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 12**

Część nr 13 Poz. 26-29, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych zarejestrowanych jako wyrób medyczny w klasie I, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 13**

Część nr 23, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania chirurgicznego wykonanego z hydrofobowej włókniny wielowarstwowej SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> nieprześwitującego, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 14**

Część nr 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylneho zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 $\mu$  ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)  
1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo  
2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku  
1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x taśma lepna 9x50 cm  
4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm  
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup>, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H<sub>2</sub>O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log_{10}$ ). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 15**

Część nr 49 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do okrycia stołu operacyjnego o składzie:



Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samo wygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej, matowej (niebłyszczącej), teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Parametry:

- chłonność wg ISO 9073-6 3750 – 4000 ml/m<sup>2</sup>, (potwierdzona badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym), wskaźnik chłonności min. 2000 %
- gramatura podstawowa: 240 g/m<sup>2</sup> (+/- 10%)
- wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu.
- odprowadzanie wilgoci min. 65 mm w czasie 1 minuty, zgodnie z ISO 9073-6
- w zestawie z miękką, jednorazową poliestrową serwetą do repozycjonowania pacjenta w rozmiarze min.102 x152 cm o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, udźwig min. 220 kg, Z jednorazowymi osłonami na ramiona stołu operacyjnego i osłoną zagłówka.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 16**

Część nr 49 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej osłony na przewody o wymiarach 15x240 cm wykonana z mocnej folii PE (30μ, gramatura 28g/m<sup>2</sup>), z perforowaną końcówką i taśmą do mocowania, składana pierścieniowo. Opakowanie jednostkowe: torebka papierowo foliowa typu peel pouch, na opakowaniu 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 17**

Część nr 49 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 18 cm oraz dł. 244 cm, wykonany z mocnej folii PE (50μ, gramatura 46g/m<sup>2</sup>), z elastyczną zwężającą się końcówką, z taśmą lepną 1,8x20 cm do fiksacji na głowicy i dodatkowym przylepcem paskowym 15 cm z drugiej strony osłony. Opakowanie jednostkowe torebka typu peel pouch zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Część nr 49 Poz. nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, uniwersalnej, osłona uchwytu lampy operacyjnej wykonana z twardego plastikowego kołnierza o średnicy zewnętrznej 115mm i wewnętrznej 15mm do max. 48 mm zintegrowanego z foliową osłoną o szerokości 115mm ± 4 mm. Konstrukcja osłony (16 ząbków do regulacji otworu i zabezpieczenia przed spadaniem osłony) umożliwiającą zastosowanie dla uchwytów o średnicy od 15mm do max. 46mm o długości max 13 cm ±1. Osłony pakowane bezpiecznie potrójnie, jednostkowo w torebkę papierowo foliową z czterema etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej i zbiorczo w 2 worki foliowe, następnie w karton transportowy

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXIII**

**Pytanie 1**

Część 31

Czy Zamawiający uzna za wystarczający dowód ubezpieczenia OC oświadczenie, wydane przez firmę ubezpieczeniową, o posiadaniu przez podmiot polisy ubezpieczeniowej, terminie ważności i jej zakresie? W przypadku polis globalnych zawartych dla oddziałów i spółek w wielu krajach nie ma możliwości uzyskania polisy ani potwierdzenia przelewu.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

## **XXIV**

### **Pytanie 1**

Część 7, poz. 1,2,4,5,12,13

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,2,4,5,12,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 2**

Część 7, poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

#### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 3**

Część 7, poz. 12-13

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 4**

Część 19, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 5**

Część 19, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka wykonany z standardowej włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 6**

Część 19, poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

#### **Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

### **Pytanie 7**

Część 23, poz. 1-5

Czy zamawiający dopuści włókninę SMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>?

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

### **Pytanie 8**

Część 32, poz. 1-9

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

#### **Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

## **XXV**

**Pytanie 1**

Część 6 Poz. 1-19

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne - ze względu na wymaganą atraumatyczność oraz bezpośredni kontakt z błonami śluzowymi pacjenta - powinny być wykonane z PVC (zgodnie z wymogiem SWZ) oraz dodatkowo silikonowane - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 6 Poz. 1-19

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 6 Poz. 20-22

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki tracheostomijne - ze względu na wymaganą atraumatyczność oraz bezpośredni kontakt z błonami śluzowymi pacjenta - powinny być wykonane z PVC (zgodnie z wymogiem SWZ) oraz dodatkowo silikonowane - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część 6 Poz. 23-27

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną (kolorystyczną) o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiający szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 5**

Część 6 Poz. 28

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarze 000 o długości 35-40mm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 6 Poz. 30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarze 0 o długości 55-60mm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 7**

Część 6 Poz. 31

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarze 1 o długości 65-70mm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 8**

Część 6 Poz. 35

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarze 5 o długości 110-120mm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 9**

Część 6 Poz. 28-35

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki ustno-gardłowe Guedel - powinny posiadać zgodnie z wymogiem SWZ cyt. „barwny kod rozmiarów” - widoczny wzdłuż całej rurki, zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów ISO, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe Guedel - powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 10**

Część 6 Poz. 38-39

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przewodnice do trudnych intubacji typu Bougie, powinny być pakowane w sztywne tubusy, zapewniające maksymalną ich ochronę przed użyciem - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 11**

Część 6 Poz. 52-54

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do kontrolowanego odsysania o długości 50cm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do kontrolowanego odsysania - powinny posiadać w pełni przezroczysty łącznik, umożliwiający dokładną wizualizację odsysanej wydzieliny oraz konstrukcję zapewniającą redukcję podciśnienia bez kontaktu kciuka z wydzieliną, co jest szczególnie istotne z powodów epidemiologicznych i aseptycznych - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 12**

Część 20 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków cyt. „z pojemników wielodawkowych”, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu, także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu w warunkach klinicznych - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta celem ich identyfikacji - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 13**

Część 20 poz.1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do pobierania leków - powinny być przeznaczone zarówno do pojemników stojących /butelek/ jak i leżących /worków/, a tym samym, czy powinny posiadać mechanizm w postaci wewnętrznej zastawki antyzwrotnej, zabezpieczającej przed wyciekaniem płynów po odłączeniu strzykawki lub gdy worek czy butelka leży na blacie roboczym, bez ryzyka wylania się czy mikroaspiracji płynu, co niesłoby ze sobą ryzyko kontaminacji płynu, ale także narażało użytkownika na kontakt z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 14**

Część 21 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya o długości 270-280mm - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 15**

Część 21 poz. 2-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o pojemności 5-

15ml, zwiększającym możliwości terapeutyczne ich zastosowania - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 16**

Część 21 poz.2-8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać możliwość obsługi strzykawkami luer i luer-lock oraz powinny posiadać oznaczenie min. rozmiaru, pojemności balonika i numeru serii, zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 17**

Część 21 poz. 9

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SWZ cyt. „typ Pezzer” oznacza wymóg zaoferowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi, czy z 4 skrzydełkami stabilizującymi w miejscu założenia?

**Odpowiedź:**

DREN Z ZAKOŃCZENIEM W POSTACI GŁÓWKI Z OTWORAMI PRZELEWOWYMI

**Pytanie 18**

Część 21 poz. 12-16

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg odnoszący się do wymaganej pojemności balonu (5-10ml), przy zaoferowaniu cewników Foleya 100% silikon, których pojemność określona została przez producenta jako 10ml, która to pojemność zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz jest zalecana jako optymalna przez EAU i PTU - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 19**

Część 21 poz. 12-16

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny w komplecie posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt oraz strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 20**

Część 29 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, sterylne filtry oddechowe, elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 51ml oraz przestrzeni oddechowej 150-1200ml - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 21**

Część 29 poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ odnoszący się do poziomu wymaganej skuteczności filtracji min. 99,999% dotyczy zarówno filtracji bakteryjne (BFE) jak i wirusowej (VFE), a Zamawiający wymaga także skuteczności filtracji względem NaCl na minimalnym poziomie 97,41% - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 22**

Część 29 poz.4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe - powinny posiadać wagę własną na poziomie nie przekraczającym 28g - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 23**

Część 29 poz.4

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe - powinny być pojedynczo pakowane w opakowania folia/papier - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 24**

Część 35 poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bez portu bocznego dla noworodków 0.6 (26G) i 0.7 (24G), wykrywalne w USG (zamiast RTG), z zastawką (zamiast filtra hydrofobowego) zatrzymującą wypływ krwi poza kaniulę - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 25**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie z portem bocznym - wykonane z termoplastycznego, medycznego poliuretanu t.j. materiału znacznie bardziej biokompatybilnego od opisanego w SWZ, powszechnie używanego przez wielu czołowych producentów do produkcji kaniul dożylnych - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 26**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie z samouszczelniającym się portem bocznym, zabezpieczony standardowym koreczkiem - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 27**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie - pakowane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie normami, w tym zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2020-06 „Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych” oraz normą PN-EN 868-5:2019-01 „Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych” - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 29**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - ze względu na wymaganą aseptykę użytkownika - powinny posiadać ujście kaniuli, zabezpieczone koreczkiem luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli, położonym poniżej własnej krawędzi - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 30**

Część 35 poz. 3-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0.1mm (zgodnie z zapisami pkt. 4.4.1 obowiązującej normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, która ustanawia równoważne rozmiary średnic w milimetrach, odpowiadające temu samemu rozmiarowi w Gauge'ach) - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 31**

Część 35 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 22G (0,8-0,9mm) x 25mm o wyższym, a tym samym korzystniejszym od wymaganego w SWZ przepływie wynoszącym 36ml/min - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 32**

Część 35 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 18G (1,2-1,3mm) x 45mm o wyższym, a tym samym korzystniejszym od wymaganego w SWZ przepływie wynoszącym 96ml/min - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 33**

Część 35 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 17G (1,4-1,5mm) x 45mm o wyższym, a tym samym korzystniejszym od wymaganego w SWZ przepływie wynoszącym 128ml/min - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 34**

Część 35 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 16G (1,7mm) x 45-50mm - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 35**

Część 35 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 14G (2,2mm) x 45-50mm - europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXVI**

**Pytanie 1**

Część 6 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści objętość mankietu 9 ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 6 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści objętość mankietu 21 ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 6 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści objętość mankietu 22 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 4**

Część 6 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści objętość mankietu 28 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 5**

Część 6 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści długość min. 340 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 6**

Część 6 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści złącza 22F-22M/15F?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 7**

Część 6 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci posiadający 1 centralnie umieszczony wkład filtrujący?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 8**

Część 6 poz. 52-54

Czy Zamawiający dopuści 2 otwory boczne naprzemianległe?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 9**

Część 6 poz. 55

Czy Zamawiający dopuści długość min. 800 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 10**

Część 6 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści długość min. 800 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 11**

Część 6 poz. 57-62

Czy Zamawiający dopuści długość min. 800 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 12**

Część 6 poz. 57-62

Czy Zamawiający dopuści długość 1250 mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 13**

Część 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość 280 mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 14**

Część 21 poz. 2-8

Czy Zamawiający dopuści balon 5-15 ml?



**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 15**

Część 21 poz. 12-16

Czy Zamawiający dopuści balon 5-15 ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 16**

Część 21 poz. 12-16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z osobno pakowaną zatyczką”?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 17**

Część 21 poz. 23-24

Czy Zamawiający dopuści woreczek z gąbką?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Część 26 poz. 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „obwód szyi: 20 cm – 46 cm”?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 19**

Część 26 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „obwód szyi: 28 cm – 58 cm”?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 20**

Część 26 poz. 7-8

Czy Zamawiający dopuści kołnierz, w którym podbródek jest już wstępnie uformowany, przed założeniem kołnierza?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 21**

Część 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 1600 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 22**

Część 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 1)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 23**

Część 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 1) natomiast maskę w rozmiarze 0 dołączoną osobno?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 24**

Część 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny 550 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 25**

Część 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 1600 ml?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 26**

Część 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 2)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 27**

Część 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 2) natomiast maskę w rozmiarze 3 dołączoną osobno?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

Część 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny 1650 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 29**

Część 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 2000 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 30**

Część 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 5)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 31**

Część 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie (rozmiar 5) natomiast maskę w rozmiarze 4 dołączoną osobno?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 32**

Część 29 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 33**

Część 29 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 40 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 34**

Część 29 poz. 5-16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „połączona z łyżką wspanym wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz”?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 35**

Część 29 poz. 5-16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg (oświadczenie producenta załączyć do oferty)”? W przypadku odmowy wnosimy o merytoryczne uzasadnienie zastosowania tego wymogu.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 36**

Część 29 poz. 5-16

Czy Zamawiający dopuści światłowód nieosłonięty?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 37**

Część 29 poz. 17-18

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „rękojeść przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg (oświadczenie producenta załączyć do oferty)”? W przypadku odmowy wnosimy o merytoryczne uzasadnienie zastosowania tego wymogu.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 38**

Część 29 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści dwie rury o długości maksymalnej po rozciągnięciu 180 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 39**

Część 29 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści rurę do worka o długości 120 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 40**

Część 29 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści rurę do worka o długości 150 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXVII**

**Pytanie 1**

Część 28, poz.1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy: Elektro kauter bateryjny, jałowy, jednorazowy.Końcówka typu



Fine Tip jak na rys.:

Długość końcówki (od miejsca przewężenia rączki) - 24 mm  
Niskotemperaturowy: 427 - 482 st.C  
Wysokotemperaturowy: 704 - 1500 st.C

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXVIII**

**Pytanie 1**

Część 1 pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści igły motylek wykonane z wysokiej jakości medycznych materiałów, zawierające minimalne ilości ftalanów?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 1 Pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści w strzykawce o pojemności 20ml skalę co 1ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 1 Pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści w strzykawki 3 częściowe pakowane a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część 1 Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści w strzykawki 3 częściowe bursztynowe pakowane a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 5**

Część 1 Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści w strzykawki 3 częściowe cewnikowe pakowane a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 1 Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści w strzykawce insulinowej igłę w komplecie o rozmiarze 0,4mm x 13mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 7**

Część 2 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze bezpieczne wyłącznie w dwóch rozmiarach 23Gx1,8mm i 21Gx2,4mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 8**

Część 4 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wyposażony w dwa boczne otwory końcowe naprzemianległe o łagodnie wyoblonych krawędziach, spełniający pozostałe wymogi SWZ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 9**

Część 4 Pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych pakowany a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 10**

Część 4 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wziernik ginekologiczny pakowany a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 11**

Część 4 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny pakowany a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 12**

Część 4 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 13**

Część 4 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści worki do lewatywy pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 14**

Część 4 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiocy z kołnierzem pakowane a`20 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 15**

Część 4 Pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści koc termiczny pakowany a`20 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 16**

Część 4 Pozycja 21-25

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kher pakowany a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 17**

Część 4 Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kher silikonowy w rozmiarze CH14 zamiast CH15, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Część 4 Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kher silikonowy w rozmiarze CH16 zamiast CH15, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 19**

Część 4 Pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem ostrym o poniższych właściwościach i rozmiarem zgodnym z SWZ:

- Wykonany z miękkiego i elastycznego PVC zapobiegającego zginaniu się cewnika
- Wykonany z aluminium trokar ułatwiający wprowadzenie cewnika
- Atraumatyczny otwór końcowy oraz 2 otwory boczne naprzemianległe zapobiegające aspiracji i wrastaniu tkanek
- Skalowany co 2 cm
- Linia RTG na całej długości cewnika
- Zintegrowany uniwersalny łącznik do podłączenia z zestawem do drenażu
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany EO
- Pakowany podwójnie



?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 20**

Część 4 Pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści pęsety chirurgiczne plastikowe pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 21**

Część 6 pozycja 52-54

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania wyposażone w dwa boczne otwory końcowe naprzemianległe o łagodnie wyoblonych krawędziach, spełniające pozostałe wymogi z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 22**

Część 6 Pozycja 56-62

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 105cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 23**

Część 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul combi pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 24**

Część 7 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowane a`250 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 25**

Część 7 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 26**

Część 7 Pozycja 12

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 27**

Część 7 Pozycja 12

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 28**

Część 13 pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17 \pm 0,01$ , na dłoni  $0,14 \pm 0,01$ , mankiecie  $0,11 \pm 0,01$ , długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $67 \mu\text{g/g}$ . Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 29**

Część 13 Pozycja 8-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu  $0,11\text{mm} \pm 0,02$ , na dłoni  $0,10\text{mm} \pm 0,02$ ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 30**

Część 13 Pozycja 11-14

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu  $0,16 \pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,09 \pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,08 \pm 0,02\text{mm}$ , długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie - potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 31**

Część 13 Pozycja 20-24

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,17 \pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,15 \pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,13 \pm 0,02\text{mm}$ , długość min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej  $35\mu\text{g/g}$ , siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5-8,5?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 32**

Część 19 pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści maseczki pakowane a`50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 33**

Część 20 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków pakowany a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 34**

Część 21 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki moczu pakowane a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 35**

Część 21 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści wieszaki na worki do zbiórki moczu pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 36**

Część 21 Pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz pakowane a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 37**

Część 21 Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 38**

Część 21 Pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z możliwością sterylizacji w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 39**

Część 22 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okrągły pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,7l?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 40**

Część 23 pozycja 1-5

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

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 41**

Część 30 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści bluzę z krótkim rękawem wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 42**

Część 30 Pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 43**

Część 35 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o poniższych właściwościach:

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniuła wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru



ROZMIAR I KOD						
NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
KDFS-06-19	26 x ¾"	0,6 x 19	fioletowy	17	100 sztuk	10 x 100 sztuk
KDFS-07-19	24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23	100 sztuk	10 x 100 sztuk

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 44**

Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 45**

Część 35 Pozycja 3-8

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o poniższych właściwościach?

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający
- się koreczonek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardej blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 46**

Część 35 Pozycja 3-8

Czy Zamawiający dopuści poniższe rozmiary kaniul dożylnych

ROZMIAR I KOD						
NUMER KATALOGOWY	ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]	OPAKOWANIE HANDLOWE	OPAKOWANIE TRANSPORTOWE
KDBP-07-19	24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-09-25	22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-11-32	20 x 1¼ "	1,1 x 32	różowy	61	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-13-45	18 x 1½"	1,3 x 45	zielony	100	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-15-45	17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-17-45	16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200	50 szt.	10 x 50 szt.
KDBP-20-45	14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305	50 szt.	10 x 50 szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 47**

Część 35 Pozycja 3-8

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 48**

Część 36 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miski celulozowe pakowane a`200 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 49**

Część 36 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nerki celulozowe pakowane a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 50**

Część 36 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaczki celulozowe pakowane a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 51**

Część 36 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści basen płaski celulozowy pakowany a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 52**

Część 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta okulistyczna wzmocniona o wymiarach 120 cm x 170 cm z otworem o wymiarach 10 cm x 10 cm wypełnionym folią operacyjną, zintegrowana z 2 torbami do zbiórki płynów

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 53**

Część 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażoną we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 54**

Część 44

Czy Zamawiający dopuści szczotki chirurgiczne pakowane a`40 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 55**

Część 47 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół narzędziowy o wymiarach 190 cm x 150cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 56**

Część 47 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę do laparoskopii o wymiarach 200cm x 300cm wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, wzmocnioną z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, z organizatorami przewodów (8 otworów) oraz dołączonymi dodatkowo dwoma torbami na płyny bądź narzędzia?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 57**

Część 47 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z materiału SMMMS o gramaturze 45g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 58**

Część 47 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza wzmocnienie w fartuchach wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 59**

Część 47 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 18 G 1,20 x 40 mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 60**

Część 47 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza tufery z gazy 17-nitkowej o wymiarach 20 cm x 20 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 61**

Część 47 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza kleszczyki plastikowe o długości 18 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 62**

Część 47 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuszcza kleszczyki anatomiczne typu Rochester Pean, proste, o długości 18 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 63**

Część 47 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancje rozmiaru imadła chirurgiczne Mayo-Hegar +/- 1 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 64**

Część 47 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancje nożyczek chirurgicznych +/- 0,5 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 65**

Część 47 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuszcza pojemnik o pojemności 250ml w kolorze niebieskim (zamiast czerwony 150ml)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 66**

Część 47 Pozycja 4

Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy transparentny lub niebieski 120ml (zamiast czerwony 150ml)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 67**

Część 47 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół narzędziowy o wymiarach 120 cm x 90 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 68**

Część 47 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancje długości nożyczek tępo/ostrych +/- 0,5 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 69**

Część 47 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancje rozmiaru imadła chirurgiczne Mayo-Hegar +/- 1 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 70**

Część 47 Pozycja 5

Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 3-częściowy?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 71**

Część 47 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza tufery z gazy 17-nitkowej o wymiarach 20 cm x 20 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 72**

Część 47 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o poniższym składzie, zapakowany w rękaw papierowo-foliowy:

5 x Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 50cm x 50cm

1 x Chwytnik plastikowy 23cm

1 x Pojemnik okrągły poj. 250ml, niebieski, z podziałką?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 73**

Część 47 Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, w zestawie znajduje się również miska nerkowata (w ramach blistra):

5 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 30cm x 30cm

1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1 x Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 74**

Część 47 Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 80 cm x 90 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 75**

Część 47 Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę do cięcia cesarskiego wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 76**

Część 47 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuszcza pojemnik plastikowy okrągły o pojemności 1000 ml o średnicy 16,29 cm, o wymiarach średnica denka 12 cm, wysokość 7,7 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 77**

Część 47 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję w uchwycie typu Velcro +/- 1 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 78**

Część 47 Pozycja 11

Czy zamawiający dopuści serwetę przylepną 180 x 180cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 79**

Część 47 Pozycja 11

Czy zamawiający dopuści kleszczyki Halsted-Mosquito zagięte 12,5cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 80**

Część 47 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw bez haka do ran typu Senn Miller?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 81**

Część 47 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję w uchwycie typu Velcro +/- 1 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 82**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję długości pęsety plastikowej +/- 0,5cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 83**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę włókninową, nieprzylepną o rozmiarze 75 cm x 90 cm z otworem o średnicy 6 cm x 8 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 84**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza żel poślizgowy w strzykawce 6 ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 85**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza wodę sterylną w dwóch ampułko-strzykawkach po 10 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 86**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw Zzapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 87**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza dołączenie do zestawu plastikowego pojemnika w ramach sztywnego blistra?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 88**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuszcza igły iniekcyjne oraz strzykawki bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 89**

Część 50 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 x Podkład chłonny 60cm x 60cm
- 2 x Serweta chłonna dla noworodka 60cm x 80cm
- 1 x Czapeczka dla noworodka, biała
- 1 x Kocyk flanelowy 160cm x 75cm
- 1 x Miarka papierowa 1m?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 90**

Część 50 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza pojemnik okrągły plastikowy o pojemności 120 ml, skalowany co 25cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 91**

Część 50 Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści chłonność 1177 ml?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 92**

Część 50 Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści masę 77g?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 93**

Część 50 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza ręczniczek włókninowy o wymiarach 50cm x 60cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 94**

Część 50 Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści serwetę do owinięcia zestawu 50 x 60 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 95**

Część 51 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**Pytanie 96**

Część 51 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE SWZ

**XXIX**

**Pytanie 1**

Część 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 60 ml

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**XXX**

**Pytanie 1**

Część 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 0,33x12?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 1 Pozycja 12-14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę ze skalą pomiarową przedłużoną o 20%?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 1 Pozycja 12-14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część 1 Pozycja 12-14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 5**

Część 1 Pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę 10 ml ze skalą co 0,5ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 1 Pozycja 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę do TBC w rozmiarze 0,45x12mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 7**

Część 1 Pozycja 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę do insuliny w rozmiarze 0,40x13mm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 8**

Część 4 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o pojemności 1750 ml, ze skalowaniem co 100 ml między 100ml a 1700ml?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 9**

Część 4 pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyceny za op. a'80szt. zgodnie z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę, tj. 788 op.?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 10**

Część 4 pozycja 21-25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenów T-Kehr 40/20cm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 11**

Część 6 pozycja 52-54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do kontrolowanego odsysania z 2 otworami bocznymi naprzemianległymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 12**

Część 6 pozycja 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika do kontrolowanego odsysania CH 10 o długości 400mm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 13**

Część 6 pozycja 55-62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębników żołądkowych o długości 1250mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 14**

Część 7 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyceny za op. a'100szt. zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 15**

Część 7 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyceny za op. a'100szt. zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 16**

Część 8 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie okularków do fototerapii o poniższym opisie:

Model składa się z gumki i osłony na oczy

Struktura siatki pozwala aby promieniowanie UV docierało do skóry głowy (z wyłączeniem oczu).

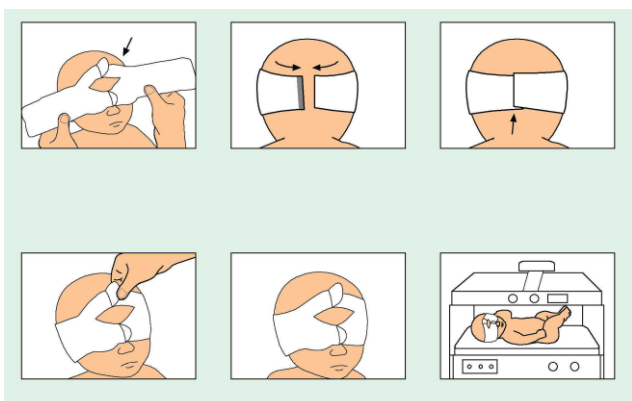
Występują w trzech rozmiarach:

- S – 24 cm

- M – 28 cm

- L – 33 cm





**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 17**

Część 8 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Kaniula do wielokrotnego pobierania płynu i dodatkowego wstrzyku. Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie i zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez lateksu i PCV. Produkt nie zawiera ftalanów.

ZIEŁONY typ: łatwe pobieranie i uzupełniające wstrzyknięcie, niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym dzięki zintegrowanemu filtrowi bakteryjnemu 1,2 µm?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Część 22 pozycja 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1L; 2L; 5L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 19**

Część 22 pozycja 1-6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 20**

Część 22 pozycja 1-6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 21**

Część 22 pozycja 1-5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki (0,7L; 1L; 2L; 5L) posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 22**

Część 35 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej bez portu 24 G 0,7x19 mm, przepływ 15ml/1min., pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 23**

Część 35 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 22 G 0,9x25 mm, przepływ 33ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 24**

Część 35 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 20 G 1,1x32 mm, przepływ 55ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 25**

Część 35 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 18 G 1,3x45 mm, przepływ 85ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 26**

Część 35 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 17 G 1,5x45 mm, przepływ 140ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 27**

Część 35 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 16 G 1,8x45 mm, przepływ 200ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

Część 35 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli dożylniej z portem 14 G 2,1x45 mm, przepływ 270ml/1min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJACY NIE WYMAGA ZAŁĄCZENIA DO OFERTY WYKAZU

**XXXI**

**Pytanie 1**

Część 50 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z serwetą do owinięcia w rozmiarze 90x75 cm w miejsce 40x60 cm?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA PRZY ZACHOWANIU POZOSTAŁYCH PARAMETRÓW SWZ

**Pytanie 2**

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następujących pkt: „A/ Klient wyraża zgodę na otrzymywanie faktur w formie elektronicznej na wskazany przez osoby uprawnione adres mailowy.”

Prosimy w odpowiedzi podać właściwy adres mailowy.

„B/Za termin uregulowania zapłaty uważa się dzień, w którym należność wpłynie na konto Wykonawcy.”

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację: § 10

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 0,5% wartości netto nierealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.

b) 10 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5

c) 5 % wartości brutto umowy, w przypadku nieuzasadnionego rozwiązania lub odstąpienia wykonawcy od umowy bądź rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez zamawiającego z przyczyn dotyczących wykonawcy

2. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto przedmiotu umowy.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

**XXXII**

**Pytanie 1**

Część 47 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia jałowego do zabiegów laparoskopii w którego składzie znajdują się:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona w rozmiarze 190 x **150** cm zamiast 190 x 140 cm

- 1 x serweta do laparoskopii w rozmiarze 250 x **320** cm zamiast 250 x 310 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 47 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do znieczulenia przewodowego w którego składzie znajduje się:

- 1 x igła iniekcyjna 18 G, 1,20 x **40** mm zamiast 1,20 x 38 mm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 3**

Część 47 Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cięcia cesarskiego w którego składzie znajdują się:

- 1 x serweta do cięcia ces. 315 x 250/200 z oknem 19 x 24 cm zamiast 315 x 250 z oknem 19 x 28 cm

- 1 x serweta dla noworodka 90 x 105 cm zamiast 90 x 100 cm?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 4**

Część 47 Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu akcesoriów pomocniczych w którego składzie znajduje się:

- 1 x pojemnik na igły i ostrza 11 x 5 x 3 cm na 25 miejsc zamiast 11,4 x 5,5 x 1,6 cm na 15/15 miejsc?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 5**

Część 47 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do implantacji portów w którego składzie znajdują się:

- 1 x pęseta chirurgiczna typu Adson zamiast standardowej
- 1 x kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito zamiast Halsted-Mosquito?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 47 Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cewnikowania pęcherza moczowego o następującym składzie:

- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 5 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 x 7,5 cm
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x serweta włókninowa nieprzylepna 45 x 75 cm
- 1 x serweta 75 x 90 cm z otworem Ø10 cm
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml
- 1 x żel poślizgowy w saszetce 2,7 g
- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitylowych, rozmiar M

Opakowanie typu sztywny blister?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 7**

Część 47 Pozycja 3,4,5,11

Ze względów na komponenty wchodzące w skład zestawu i ich wykorzystanie do zabiegów z różnymi otworami w ciele pacjenta, dłuższych niż 60 min. oraz w dbałości o zdrowie i życie pacjentów, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pozycjach od 3 do 5 oraz 11 wymaga zaoferowania zestawów sklasyfikowanych jako wyrób medyczny w min. klasie II a, co powinno być potwierdzone przez dołączenie do oferty deklaracji zgodności wyrobu medycznego razem z certyfikatem CE jako przedmiotowy środek dowodowy?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**XXXIII**

**Pytanie 1**

Część 1 pozycja 12,13,14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 2**

Część 1 Pozycja 15

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 20 ml z końcówką luer skalowanych co 1 ml, z transparentnym tłokiem z polipropylenu

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA PRZY SPEŁNIENIU POZOSTAŁYCH WYMAGAŃ SWZ

**Pytanie 3**

Część 1 Pozycja 16,17,18,19,20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z transparentnym tłokiem z polipropylenu

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA PRZY SPEŁNIENIU POZOSTAŁYCH WYMAGAŃ SWZ

**Pytanie 4**

Część 1 Pozycja 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z końcówką cewnikową ściętą po kątem 90 stopni (prosto)

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z nazwą dystrybutora na cylindrze

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 5**

Część 1 Pozycja 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek tuberkulinowych z wymienną igłą 0,5 x 16 mm , z dodatkowym trzpieniem w uszczelniaczu tłoka, który niweluje przestrzeń martwą i umożliwia podaż maksymalnej dawki leku bez straty

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 6**

Część 1 Pozycja 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek insulinowych u-40 z wymienną igłą 0,3 x 13 mm

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 7**

Część 7 pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do infuzji z komorą kropłową wolną od PCV

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do infuzji ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do infuzji mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 8**

Część 7 pozycja 13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do transfuzji z komorą kropłową wolną od PCV

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do transfuzji ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do transfuzji krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 9**

Część 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z pojemników wielodawkowych ze szczelną zatyczką w postaci białego koreczka domykane ręcznie

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 10**

Część 21 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z pojemnością balonu 30-50 ml.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 11**

Część 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z pojemnością balonu 10 ml.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 12**

Część 21 Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Pezzer wykonanego z lateksu. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 13**

Część 13 pozycja 1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o średniej grubości na palcu 0,22 +/- 0,02mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 14**

Część 13 pozycja 1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy rękawic z fabrycznie nadrukowanym dla szybkiej identyfikacji na rękawicy min. nazwą rękawicy, rozmiarem oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R)?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 15**

Część 13 pozycja 8-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 16**

Część 13 pozycja 8-10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nie zawierających szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 17**

Część 13 pozycja 11-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych, niejałowych z przedłużonym mankiem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm, AQL  $\leq 1,5$ , kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 18**

Część 13 pozycja 11-14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nie zawierających szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 19**

Część 13 pozycja 15-19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6$  N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dojący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 20**

Część 13 pozycja 15-19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL  $\leq 1,5$ , siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. 0,10  $\pm 0,02$  mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 21**

Część 13 pozycja nr 20-24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych: jasnobrązowe lateksowe bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 22**

Część 13 pozycja nr 20-24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych: półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpydrowe, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,17 mm, długość min. 275-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 16 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 23**

Część 13 pozycja nr 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 $\mu$  ze wzmocnieniem (owiniecie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo

2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku

1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x taśma lepna 9x50 cm

4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup>, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H<sub>2</sub>O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia  $\leq 1,7 \log_{10}$ ). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Do zestawu dołączone fartuchy chirurgiczne niewzmocnione pakowane osobno: rozm. L-1szt i XL-2szt.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 24**

Część 13 pozycja 26-29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych zarejestrowanych jako wyrób medyczny w klasie I, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 25**

Część 23 pozycja 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania chirurgicznego wykonanego z hydrofobowej włókniny wielowarstwowej SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> nieprześwitującego, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 26**

Część 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go zestawu uniwersalnego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 $\mu$  ze wzmocnieniem (owiniecie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo



2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku  
1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna ( taśma lepna dł. ok 80 cm)  
1 x taśma lepna 9x50 cm  
4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 cm  
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup>, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H<sub>2</sub>O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia ≤ 1,7 log10). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach jednym ruchem odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**Pytanie 27**

Część 49 pozycja1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do okrycia stołu operacyjnego o składzie:

Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samo wygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej, matowej (niebłyszczącej), teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Parametry:

- chłonność wg ISO 9073-6 3750 – 4000 ml/m<sup>2</sup>, (potwierdzona badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym), wskaźnik chłonności min. 2000 %
  - gramatura podstawowa: 240 g/m<sup>2</sup> (+/- 10%)
  - wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu.
  - odprowadzanie wilgoci min. 65 mm w czasie 1 minuty, zgodnie z ISO 9073-6
  - w zestawie z miękką, jednorazową poliesterową serwetą do repozycjonowania pacjenta w rozmiarze min.102 x152 cm o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, udźwig min. 220 kg,
- Z jednorazowymi osłonami na ramiona stołu operacyjnego i osłoną zagłówek.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 28**

Część 49 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej osłony na przewody o wymiarach 15x240 cm wykonana z mocnej folii PE folii PE (30μ, gramatura 28g/m<sup>2</sup>), z perforowaną końcówką i taśmą do mocowania, składana pierścieniowo. Opakowanie jednostkowe: torebka papierowo foliowa typu peel pouch, na opakowaniu 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 29**

Część 49 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 18 cm oraz dł. 244 cm, wykonany z mocnej folii PE (50μ, gramatura 46g/m<sup>2</sup>), z elastyczną zwiężającą się końcówką, z taśmą lepnią 1,8x20 cm do fiksacji na głowicy i dodatkowym przylepcem paskowym 15 cm z drugiej strony osłony. Opakowanie jednostkowe torebka typu peel pouch zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 30**

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, uniwersalnej, osłona uchwytu lampy operacyjnej wykonana z twardego plastikowego kołnierza o średnicy zewnętrznej 115mm i wewnętrznej 15mm do max. 48 mm zintegrowanego z foliową osłoną o szerokości 115mm ± 4 mm. Konstrukcja osłony (16 ząbków do regulacji otworu i zabezpieczenia przed spadaniem osłony) umożliwiającą zastosowanie dla uchwytów o średnicy od 15mm do max. 46mm o długości max 13 cm ±1. Osłony pakowane bezpiecznie potrójnie, jednostkowo w torebkę papierowo foliową z czterema etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji medycznej i zbiorczo w 2 worki foliowe, następnie w karton transportowy.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXXIV**

**Pytanie 1**

Część 23

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie kompletów chirurgicznych o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**XXXV**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w formularzu cenowym kolumny: cena jednostkowa op. netto i wartość netto?

**Odpowiedź:**

ZGODNIE Z SWZ

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu o innej zawartości opakowania niż 1 op=1 szt, (1 op. =50szt) z odpowiednim przeliczeniem żądanej liczby opakowań?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

**XXXVI**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 30 na 60 dni?

**Odpowiedź:**

ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY PROJEKTU UMOWY

PREZES ZARZĄDU  
Maciej Smolarz