



**SZPITALE  
TCZEWSKIE SA**

## OGŁOSZENIE

### Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 05/PN/2024

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWĘ ARTYKUŁÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **04-06-2024r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego

**SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA**

Adres Zamawiającego

**SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA**  
UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.  
TEL./FAX 58.777.66.73  
Adres poczty elektronicznej: [dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl](mailto:dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl)  
Adres strony internetowej: [www.szpitaletczewskiesa.pl](http://www.szpitaletczewskiesa.pl)  
KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

#### Uwaga.

Jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment, Wykonawca we własnym interesie powinien czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (Zamawiający sugeruje aby wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą). W przypadku nie dokonania zaznaczenia j.w., wszelkie skutki wypływające z niejasności co do przedmiotu zamówienia działają na niekorzyść Wykonawcy i oferta taka może podlegać odrzuceniu bez wcześniejszego wezwania do udzielenia wyjaśnień.

Wszelkie ewentualne przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SWZ przez Zamawiającego. Jeśli Zamawiający dopuścił zmiany jednostki przedmiotu zamówienia, dopuszcza samodzielną modyfikację tabeli asortymentowo – ceowej w zakresie pozycji której dotyczy, z odpowiednim przeliczeniem i zaznaczeniem tej okoliczności pod tabelą.

#### Pytania 1.

1.1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 19 - Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l,

filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzalamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta.

1.2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 27 poz. 1 Cewnik do dializy dwuświatłowy, wysokoprzepływowo, prosty, bez otworów bocznych, z końcówką symetryczną zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszanemu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika – światło napływu krwi większe od światła powrotu, o średnicy 12F o długości 15cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego. Zestaw zawiera: rozszerzacz naczyniowy 12F, rozszerzacz naczyniowy 8F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny heparynizowane, prowadnicę kalibrowaną typ „J”, materiał – poliuretan;  
poz. 2 Cewnik do dializy trzyświatłowy, wysokoprzepływowo, prosty, bez otworów bocznych, z końcówką symetryczną zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszanemu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika – światło napływu krwi większe od światła powrotu, o średnicy 12F o długości 15cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego. Zestaw zawiera: rozszerzacz naczyniowy 12F, rozszerzacz naczyniowy 8F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny heparynizowane, prowadnicę kalibrowaną typ „J”, materiał – poliuretan

**Odpowiedź:**

**Ad. 1.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 1.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 2.**

2.1. Pakiet nr 10 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji **pasty** ścierniej-abrazyjnej do badań Holtera typu Every, o pojemności 160g.

2.2. Pakiet nr 10 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 80 mm x 70 mm x 314 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

2.3. Pakiet nr 10 poz. 19

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 114 mm x 150 mm x 66 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

2.4. Pakiet nr 10 poz. 21

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

2.5. Pakiet nr 10 poz. 24 – Dodatkowe wymagania odnoszące się indywidualnie do każdego z pakietów - pkt. 6

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby papier zaoferowany w pakiecie nr 10 poz. 24 stanowił wyrób medyczny. W pakiecie nr 10 poz. 24 Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru do USG Mitsubishi K61B rozmiar 110 mm x 20 m, którego producent f-ma Mitsubishi od maja

2021 r. nie klasyfikuje jako wyrobu medycznego zgodnego z Rozporządzeniem PE i Rady UE 2017/745 MDR z dnia 5.04.2017 r. oraz z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974 ze zm.). Ww. papier jest objęty stawką VAT wynoszącą 23%.

2.6. Projekt umowy – par. 4 ust. 1 lit. b)

Prosimy o zmianę kary umownej, o której mowa w par. 4 ust. 1 lit. b) na 10% wartości netto części umowy pozostałej do realizacji w przypadku odstąpienia od umowy w całości.

**Odpowiedź:**

**Ad. 2.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.6. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytania 3.**

**3.1. Pakiet 27, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści cewnik z końcówką stożkową, nieprzepuszczalną dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia zamiast z końcówką asymetryczną/schodkową, o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszaniu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika-światło napływu krwi większe od światła powrotu,

**3.2. Pakiet 27, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści o średnicy 12F zamiast o średnicy 11,5F

**3.3. Pakiet 27, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igłą wprowadzającą 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe zamiast rozszerzacz naczyniowy 12F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny, opatrunek na ranę, przewodnicę kalibrowaną 700 mm typ „J”

**3.4. Pakiet 27, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści cewnik z końcówką stożkową, nieprzepuszczalną dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia zamiast z końcówką asymetryczną/schodkową, o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepienia i zapobiegającą mieszaniu się krwi napływowej z powrotną, nerkowate światło cewnika-światło napływu krwi większe od światła powrotu

**3.5. Pakiet 27, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igłą wprowadzającą 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe zamiast rozszerzacz

naczyniowy 13F, igłę wprowadzającą, korek iniekcyjny, opatrunek na ranę, prowadnicę kalibrowaną 700 mm typ „J”

3.6. **Pakiet 27, poz. 1 i 2.** Czy Zamawiający wymaga cewniki z dojścia szyjnego?

3.7. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści jeden rozmiar cewnika - zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym (podwójne światło) o rozmiarze 15,5Fr zamiast Zestaw z cewnikiem permanentnym dwukanałowym (podwójne światło) o rozmiarze 14,5Fr (...) oraz rozmiar 16Fr

3.8. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści Długości od mufki/ długość całkowita: 15/20cm, 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, 35/40cm, 43/48cm, do wyboru przez Zamawiającego zamiast odległość od mufki do końcówki cewnika 150mm, 190mm, 230mm, 270mm, 310mm, 350mm i 420mm oraz rozmiar 16Fr odległość od mufki do końcówki cewnika 190mm, 230mm, 270mm, 310mm, 350mm i 420mm.

3.9. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzepin zamiast Cewnik wykonany z materiału carbothane (elastyczność i miękkość dla większego komfortu pacjenta),

3.10. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający usunie zapis: „światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm” lub dopuszczenie innych rozmiarów- parametr zbyt precyzyjny, opis jednego wykonawcy

3.11. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści boczne otwory zamiast otwory zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia wycięte w systemie 360°

3.12. **Pakiet 28, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści cewnik z ramionami prostymi zamiast z ramionami prostymi i zakrzywionymi

3.13. **Pakiet 28, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści Prosimy o umożliwienie składania ofert na cewniki bez pozycji 2 zawierającej - Zestaw naprawczy docewników permanentnych skład zestawu: min. dwa zaciski czerwony - 1 szt., niebieski - 1 szt., złącze dwuczęściowe - min. 1 szt., zaślepka/złącze bezigłowe - min.1 szt., nożyczki - min. 1 szt., zacisk tymczasowy przesuwany - min. 1 szt., insrtukcje użycia - 2 szt., etykieta ostrzegawcza - 1 szt., owijka sterylizacyjna - 1 szt.

3.14. **Pakiet 28, poz. 2.** Obecnie na rynku jest wiele cewników dobrej jakości, które nie wymagają zestawu naprawczego. Aby zestaw naprawczy nie stanowił elementu wykluczającego wielu wykonawców, czy Zamawiający zrezygnuje z zestawu naprawczego dla cewników w pakiecie 28 poz. 2?

**Odpowiedź:**

**Ad. 3.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga końcówki schodkowej asymetrycznej z wymienionymi parametrami.**

**Ad. 3.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.4. Zamawiający nie dopuszcza cewnika z końcówką stożkową. Wymaga z końcówką asymetryczną/schodkową, parametry zgodne ze SWZ**

**Ad. 3.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.6. Zamawiający wymaga cenników zgodnie z opisem w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 3.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.8. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.9. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.10. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.11. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.12. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.13. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 3.14. Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytania 4.**

4.1. Czy w **Pakiecie nr 7 w poz. 26** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

4.2. Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakiecie nr 7 poz. 26** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 4.1. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający odpowiednio dokonał opisu w tym zakresie.**

**Ad. 4.2. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do nowych pakietów, co także zapisał w SWZ**

#### **Pytania 5.**

##### **5.1. Pakiet 27. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści:**

Dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do nakłucia 17G x 70mm, skalpel, prowadnik „J” 60 cm(nitinolowy - z pamięcią kształtu)w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, 2 dylatory 8 i 12 Fr?



### **5.2. Pakiet 27. Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści:**

Trzykanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika, asymetryczny podział kanałów cewnika. Elastyczne (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamywaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw cewnika zawiera: cewnik trzyświatłowy, igła do punktacji, skalpel, przewodnik „J” w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, 2 dylatory, obłożenie?

### **5.3. Pakiet 60. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści:**

Igła do nakłucia lędźwiowego typu „Whiteacre” pencil point

- Ostrze „pencil point” minimalizuje ryzyko uszkodzenia opony twardej oraz wyciek płynu mózgowo rdzeniowego
- Oczko umieszczone przy końcówce dystalnej minimalizuje ryzyko nadtworówkowego podania leków znieczulających
- Gładkie oczko boczne

Rozmiar: 25G, 26G, 27G, długości 90 mm z przewodnicą, do wyboru przez Zamawiającego

### **5.4. Pakiet 60. Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści:**

Igła do nakłucia lędźwiowego typu „Whiteacre” pencil point

- Ostrze „pencil point” minimalizuje ryzyko uszkodzenia opony twardej oraz wyciek płynu mózgowo rdzeniowego
- Oczko umieszczone przy końcówce dystalnej minimalizuje ryzyko nadtworówkowego podania leków znieczulających
- Gładkie oczko boczne

Rozmiar: 25G, 27G, długości 120 mm z przewodnicą, do wyboru przez Zamawiającego?

### **Odpowiedź:**

**Ad. 5.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 5.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 5.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 5.4. Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytania 6.**

6.1. Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycja 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 Fr ramiona o długościach wymaganych przez Zamawiającego ?

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

6.2. Pakiet nr 27, poz. 1. Jakich ramion wymaga Zamawiający : prostych, czy zagiętych ?

6.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 pozycji 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

6.4. Czy Zamawiający pakiecie 27 poz. 2 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), bez otworów bocznych o długościach wymaganych przez Zamawiającego ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło 13 Fr

6.5. Pakiet 27, poz. 2. Jakich ramion wymaga Zamawiający : proste , czy zagięte ?

6.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 poz. 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

6.7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 28 pozycja 1 do postępowania cewniki dwuświatłowe długoterminowe poliuretanowe Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40cm, 23/44 cm 28/49 cm, 33/54 cm oraz 55/76 cm wyboru przez Zamawiającego?

#### Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

6.8. Czy zamawiający w pakiecie 28 poz.2 dopuści zestaw naprawczy do cewnika oferowanego w pytaniu nr 1 ?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 6.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 6.2. Zamawiający wymaga ramiona proste**

**Ad. 6.3. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do nowych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 6.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 6.5. Zamawiający wymaga ramiona proste**

**Ad. 6.6. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do nowych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 6.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 6.8. Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytania 7**

##### **7.1. Pakiet 12 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowy dla noworodków kompatybilny z aparatem posiadanym przez Zamawiającego. W zestawie z drenem wdechowym podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilżacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm, z drenem ciśnieniowym 160 cm, odcinkiem od nawilżacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F. Wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów. Układ wyposażony w komorę nawilżacza (w jednym foliowym opakowaniu) z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850. Mikrobiologicznie czysty.



Układ w pełni kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego

#### **7.2. PAKIET 12 POZ. 4**

Czy Zamawiający wymaga maseczek jednorazowego użytku dostępnych w rozmiarach XS, S, M, L, L+ XL ?

#### **7.3. PAKIET 12 POZ. 3**

Czy Zamawiający wymaga KOŃCÓWEK DONOSOWYCH jednorazowego użytku dostępnych w rozmiarach XS, S, M, L, XL ?

#### **7.4. PAKIET 12 POZ. 5**

Czy Zamawiający wymaga CZAPECZEK jednorazowego użytku dostępnych w rozmiarach XXS, XS, S, M, L, XL, XXL, XXXL?

#### **7.5. Pakiet 12 poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga czapeczek wyposażonych w dwa rzepy umożliwiające mocowanie klinu piankowego i przyłącza?

#### **7.6. Pakiet 12 poz. 5**

Czy wymaga czapeczek w których każdy rozmiar oznaczony jest kolorem w celu łatwej identyfikacji, co znacząco ułatwia pracę personelowi ?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 7.2. Zamawiający dopuszcza rozmiary XS,S,M,L,L+,XL, pozostałe parametry zgodne ze SWZ**

**Ad. 7.3. Zamawiający dopuszcza rozmiary XS,S,M,L,XL, pozostałe parametry zgodne ze SWZ**

**Ad. 7.4. Zamawiający dopuszcza rozmiary XXS,XS,S,M,L,XL,XXL,XXXL, pozostałe parametry zgodne ze SWZ**

**Ad. 7.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 7.6. Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 8.**

##### **Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4:**

Czy wzorem lat poprzednich Zamawiający dopuści do zaoferowania: jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, zamykające naczynia do 7 mm włącznie, uchwyt pistoletowy, zakrzywione bransze robocze dł. 38 mm, długość ramienia 20 cm, rotacja pełna 360 stopni, końcówka robocza zaprojektowana do jednoręcznego użycia. (3szt./op.)? Kompatybilne z generatorem GE GEN11 TV. Pozostałe parametry oferowanych produktów bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 9.**

Pakiet 11. Przyrządy i akcesoria do anestezji i resuscytacji.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pierwszych 4 pozycji (Lp 1,2,3,4,) do odrębnego pakietu zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji i złożenia oferty przetargowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co zapisał także w SWZ.**

## **Pytania 10.**

### **10.1. – pakiet 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 45, pozycja 1 fartuch medyczny wykonany z włókniny o gramaturze 17g/m<sup>2</sup>, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### **10.2. – pakiet 48, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę asortymentu w pozycji 1 i 2 w opakowaniach po 100 szt. z przeliczeniem na 120 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### **10.3. – pakiet 48, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 48, pozycja 3 fartuch foliowy pakowany po 100 sztuk pakowany w foliowy dispenser umożliwiający pojedyncze wyciąganie fartucha? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### **10.4. – pakiet 48, pozycja 4**

Prosimy o dopuszczenie rękawic foliowych w rozmiarach: S, M L oraz XL do wyboru Zamawiającego.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:**

**Ad. 10.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 10.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 10.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 10.4. Zamawiający dopuszcza rękawice foliowe w rozmiarach S,M,L oraz XL do wyboru Zamawiającego, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ**

## **Pytania 11.**

11.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych w § 4 ust. 1 pkt. a) do 0,5% ?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego

poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

#### 11.2. Wniosek o dopisanie:

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 11.1. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wysokość kary umownej nie ma na celu wzbogacenie się Zamawiającego (przede wszystkim nie jest firmą komercyjną), a mobilizację Wykonawcy do rzetelnego wykonywania swoich obowiązków umownych. Nadmienić należy, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej, bo może to wprost wpłynąć na zdrowie i życie Pacjentów leczonych w placówce Zamawiającego.**

**Wykonawcy przede wszystkim powinni uwzględniać przy świadczeniu dostaw przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem, iż jego braki lub wadliwa dostawa wprost przekłada się na zdrowie i życie pacjentów oraz personelu. Zamawiający nie musi wyjaśniać reżimów jakie istnieją w szpitalach, dostawcy produktów dla szpitali. Na Zamawiającym ciąży szczególnie obowiązek zabezpieczenia interesów placówki służby zdrowia i jej pacjentów oraz personelu. Nie może być zatem mowy o niewłaściwej realizacji dostaw. Wskazane kary umowne, biorąc pod uwagę powyższe okoliczności są zdaniem Zamawiającego symboliczne. Wykonawca powinien skupić się na należyтым wykonaniu umowy i zabezpieczeniu szpitala w potrzebne środki.**

**Wykonawca powinien zwrócić uwagę i mieć świadomość, iż w zależności od kontrahenta „odpowiedni” wymiar kar umownych będzie różny. W przypadku Szpitala kara umowna powinna być adekwatna do skutków zwłoki w dostawie lub zaprzestania realizacji umowy, a zatem jej funkcja musi mieć charakter istotnego wpływu na zachowanie Wykonawcy.**

**Ad. 11.2. Zamawiający nie dopisze takiego zdania z uwagi na to, że projekt umowy dotyczy wszystkich 72 pakietów, a Zamawiający nie zamierza wprowadzać takiego ograniczenia, z uwagi na własny system pracy. Jednakże Zamawiający może dopuścić takie rozwiązanie na etapie realizacji umowy w związku umotywowanym wnioskiem Wykonawcy.**

#### **Pytanie 12.**

12.1. Załącznik nr 3, pakiet nr 13, poz. nr 1 Układ oddechowy jednorazowego użytku , do terapii tlenowej HFNC

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania możliwości zamawiania również układu oddechowego z komorą posiadającą wyjście do podłączenia nebulizatora firmy Aerogen? Jest to rozwiązanie, które umożliwia nebulizację bez konieczności przerywania terapii pacjenta.

12.2. Załącznik nr 3, pakiet nr 13, poz. nr 4 Kaniula donosowa interfejsu pacjenta przeznaczona do dostarczania nawilżonych gazów oddechowych

Czy zamawiający wymaga zaoferowania poszerzonego asortymentu o kaniule asymetryczne serii Duet, występującego w analogicznych rozmiarach? Kaniule serii DUET posiadają

asymetryczne noski, które generując wyższe ciśnienie w drogach oddechowych, umożliwiają dodatkowe oczyszczanie anatomicznej przestrzeni martwej z CO<sub>2</sub> oraz poprzez redukcję hałasu poprawiają komfort pacjenta, a co za tym idzie zwiększają możliwości zastosowania terapii.

**Odpowiedź:**

**Ad. 12.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 12.2. Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 13.**

**Czy Zamawiający w pakiecie 61 dopuści (wszystkie pytania dotyczą pakietu nr 61) :**

#### 13.1. Pozycja 1

Zestaw zawierający:

- 1 XRO nadtwardówkowy cewnik z łącznikiem Easy Lock oraz prowadnicą
- 1 16/80mm i 18G/90mm igłę typu Tuohy z przezroczystą, plastikową nasadką
- 1 0.22µm płaski filtr
- 1 x 10ml niskooporową strzykawkę

Igła znakowana co 1 cm .

Cewnik znakowany co 1 cm na długości od 5 do 20 cm?

#### 13.2. Pozycja 2

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 20cm . Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?

#### 13.3. Pozycja 3

Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość 20cm .Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?

#### 13.4. Pozycja 4

Czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość 20cm . Każdy zestaw zawiera : cewnik czterokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik typu

"J" 60cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 9 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?

### 13.5. Pozycja 5

Wprowadzacz cewnika z hemostatycznym zaworkiem do wprowadzania sercowo naczyniowych cewników,

takich jak Swan Ganz oraz czasowych cewników o charakterze rozruszników.

- polietylenowa (X.R.O.) osłonka zaopatrzona w kolorowy, kołnierzyk oraz obrączkę do mocowania
- boczne ramię do wstrzykiwania leków lub monitorowania żylnego ciśnienia
- bezdotykowy rękaw cewnika (Asept Cath), jak również mechanizm zamknięcia bagnetowego dla ochrony, oraz szybkiego połączenia z Desivalve.
- dystalna końcówka uciskowa minimalizuje ryzyko przemieszczenia się cewnika
- proksymalna końcówka uciskowa jest barierą dla bakteryjnego zakażenia

Zestaw zawiera:

- 1 dylator oraz osłonkę dla cewników od 5 do 9 FR
- 1 bezdotykowy rękaw (Asept - Cath)
- 1 igłę do wprowadzenia
- 1 „J” przewodnik?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 13.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 13.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 13.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 13.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 13.5. Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 14.**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §4 ust. 1 pkt. a):

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

- a) zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5%** netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy (...)

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Patrz odpowiedź do zapytania nr 11.1.**

#### **Pytania 15**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 61 produktów brandu ARROW wg następujących opisów:

**15.1.** Pakiet 61, poz.2. Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm dwukanałowy: kateter dwukanałowy 7Fx20 cm, prowadnik J 032"x60 cm, rozszerzacz 8,5Fx10,2cm, igła prosta 18Gx6,35cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, sterylny, wklejka z nr lot i datą ważności do historii choroby pacjenta

**15.2.** Pakiet 61, poz.3. Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 7F x 20 cm trzykanałowy: kateter trzykanałowy 7Fx20 cm, prowadnik J 032"x60 cm, rozszerzacz 8,5Fx10,2cm, igła prosta 18Gx6,35cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, sterylny, wklejka z nr lot i datą ważności do historii choroby pacjenta

**15.3.** Pakiet 61, poz. 4. Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, 8,5F x 20 cm czterokanałowy: kateter czterokanałowy 8,5Fx20 cm, prowadnik J 033"x60 cm, rozszerzacz 9Fx10,2cm, igła prosta 18Gx6,35cm, strzykawka 5ml, motylek z zaciskiem, sterylny, wklejka z nr lot i datą ważności do historii choroby pacjenta

**15.4.** Pakiet 61, poz. 5. Introduktor do naczyniowy poliuretanowy z zastawką i portem bocznym zakończonym końcówką luer lock z koreczkiem, z możliwością wprowadzenia elektrody do stymulacji serca, wymiany kateterów oraz elektrod endokawitalnych: w skład którego wchodzi minimum: introduktor z zintegrowanym portem bocznym 7.0 Fr/10 cm, w części przyśrodkowej o budowie harmonijkowej z możliwością zagięcia o 360 stopni zachowując światło w całości, w części proksymalnej zastawka hemostatyczna, zewnętrzna uszczelka oraz jeden wypustek do mocowania osłonki foliowej, w części dystalnej gładko zakończona idealnie dopasowana do dołączonego rozszerzadła. W zestawie prowadnica 45 cm o śr. 0,035'' zakończona J, igła 18Ga o dł. 6,35cm, zawór bezpieczeństwa do zastawki hemostatycznej, osobnie pakowana sterylnie w TYVEC osłonka foliowa na elektrodę o długości 30.5 cm, gaziki 4x4 cale. co najmniej dwie wklejki w kartę pacjenta i historii zabiegu zawierające nr katalogowy oraz dane cyfrowe o cewniku (lot, data ważności)

### **Pytania do zadania 27**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 27 produktów brandu ARROW wg następujących opisów:

**15.5.** Pakiet 27, poz. 1 Cewnik do dializy dwuświatłowy, wysokoprzepływowo, prosty, z otworami bocznymi, z końcówką prostą, przesuniętym względem siebie kanał dystalny oraz proksymalny o średnicy 12F o długości 16cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego. Zestaw zawiera: zestawy do cewnikowania o szerokim świetle cewnik wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035''/60 lub 68 cm w zależności od rozmiaru cewnika powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18G/6,35cm rozszerzadło 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skrzydełka mocujące, koreczki.

**15.6.** Pakiet 27, poz. 2 Cewnik do dializy trójświatłowy, wysokoprzepływowo, prosty, z otworami bocznymi, z końcówką prostą, przesuniętym względem siebie kanał dystalny oraz proksymalny o średnicy 12F o długości 16cm i 20 cm, do wyboru przez zamawiającego.



Zestaw zawiera: zestawy do cewnikowania o szerokim świetle cewnik wykonane z poliuretanu, przewodnica stalowa 0,035"/60 lub 68 cm w zależności od rozmiaru cewnika na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18G/6,35 cm rozszerzadło 12Fr x 14 cm, strzykawka z otworem w tłoku 5 ml, skrzydełka mocujące, koreczki, skalpel, serweta chirurgiczna 61 x 91 cm, miękka kaniula punkcyjna 18G x 6,35 cm na igle 20Ga, igła do kontroli ciśnienia.

**Odpowiedź:**

**Ad. 15.1. Zamawiający nie dopuszcza. Brak skalpelów w zestawie.**

**Ad. 15.2. Zamawiający nie dopuszcza. Brak skalpelów w zestawie.**

**Ad. 15.3. Zamawiający nie dopuszcza. Brak skalpelów w zestawie.**

**Ad. 15.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 15.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 15.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 16.**

Pakiet nr 34

- 16.1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, powleczenie w kolorze szarym dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii pozostałe parametry bez zmian.
- 16.2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,3 mm dla średnicy otwarcia 10 mm i 15 mm oraz 0,4 mm dla średnicy otwarcia 25 mm, 30 mm i 35 mm, maksymalna długość oczka pętli 50 mm, średnica osłonki 2,3 mm.
- 16.3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli w kształcie owalnym, cięcie z użyciem koagulacji, drut o minimalnej średnicy 0,4 mm, z dodatkową spiralą dla zwiększenia tarcia, średnica otwarcia 20 mm, 25 mm, 30 mm (do wyboru przez Zamawiającego), średnica osłonki 2,3 mm.
- 16.4. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie sfinkterotomów o średnicy 2,3 mm zwężanej dystalnie do 1,67 mm.
- 16.5. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie koszy w powleczeniu PTFE, o wymiarach 20 mm x 40 mm i 30 mm x 60 mm, średnica 3,4 mm, rdzeń stalowy lub nitinolowy (do wyboru przez Zamawiającego)

**Odpowiedź:**

**Ad. 16.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 16.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 16.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 16.4. Zamawiający nie dopuszcza**

## **Ad. 16.5. Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytania 17.**

17.1. Czy Zamawiający dopuści w pakiet 41, lp. 1 - Elektroda neutralna jednorazowa owalna, dwudzielna, hydrożelowa, dla dorosłych i dzieci, 107cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 204cm<sup>2</sup>, z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium?

17.2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41, lp. 2 - Uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż prosty, z przyciskami cięcie - koagulacja, sterylny z wtyczką 3-pinową i 1-pinową, rodzaj wtyczki (do wyboru przez zamawiającego)? Wtyczka 6 pinowa wskazuje na tylko jednego producenta. Prosimy o wyodrębnienie uchwytu 6 pinowego do odrębnej pozycji (lp.)

### **Odpowiedź:**

**Ad. 17.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 17.2. Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytania 18.**

**18.1. Zdanie nr 6, pozycja nr 8** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast: „**rozmiar Ch20 długość 600 mm**” Produktu o poniższych parametrach: „**rozmiar Ch20 długość 500 mm. Pozostałe parametry SWZ bez zmian.**”

**18.2. Zdanie nr 40, pozycja nr 2** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast: „**Koc jednorazowego użytku dla dorosłych na całe ciało z dostępem operacyjnym o rozmiarach co najmniej 220 x 127 cm jednorazowego użytku, kompatybilny z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus**” Produktu o poniższych parametrach:

*„Kołderka grzewcza o wymiarach: 233 cm x 127 cm +/-2 cm na całe ciało pacjenta dorosłego. Dodatkowe zakładki materiału na ramiona i stopy. Kołderka bezlateksowa, posiada dwie warstwy materiału, wykonana z nietkanego polipropylenu lub polietylenu. Dwukolorowa - pozwala na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta. Kołderka bez perforacji (otworów) powodujących silny nadmuch i ruch powietrza. Struktura materiału zapewnia **dotkliwe (obok filtra w urządzeniu) filtrowanie nadmuchiwanego powietrza przez całą powierzchnię kołderki**. Mocowanie do przewodu powietrznego urządzenia grzewczego za pomocą adaptera zintegrowanego z kołderką. Nie dopuszcza się kołderek z mocowaniem do przewodu grzewczego za pomocą sznurka, nici lub taśmy. Kołderki kompatybilne z urządzeniami grzewczymi typu Mistral Air Plus. Kołderka przezierna dla promieniowania rentgenowskiego, do użytku u jednego pacjenta.”*

**18.3. Zdanie nr 68, pozycja nr 1** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast: „**Myjka do mycia ciała pacjenta pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 aktywującym się pod wpływem wody w postaci rękawicy, bez palców, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia. Wykonana z dwóch warstw, przedniej części myjącej z poliestru wraz z środkiem**

myjącym o neutralnym pH 5.5 i tylnej z polipropylenu, gramatura min. 50g/m<sup>2</sup>" Produktu o poniższych parametrach: „Jednorazowe rękawiczki do mycia pacjentów w opiece szpitalnej lub domowej. Rozmiar 15x22,5cm. Skład 20% wiskoza, 80% poliester. Waga 80 g/m<sup>2</sup>, czyste mikrobiologiczne.”

**18.4. Zdanie nr 68, pozycja nr 1** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast: „**Myjka do mycia ciała pacjenta pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 aktywującym się pod wpływem wody w postaci rękawicy, bez palców, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia. Wykonana z dwóch warstw, przedniej części myjącej z poliestru wraz z środkiem myjącym o neutralnym pH 5.5 i tylnej z polipropylenu, gramatura min. 50g/m<sup>2</sup>"** Produktu o poniższych parametrach: „*Antybakteryjne rękawice myjące typu ECO jednorazowego użytku do higienicznego mycia pacjentów i zmniejszenia zakażeń krzyżowych. Możliwość stosowania u dzieci od 3 roku życia. Rękawica jest skuteczna przeciwbakteryjnie przeciwko bakteriom: Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Methicillin-Resistant Staphylococcus Aureus, (MRSA), Klebsiella pneumoniae (ESBL), Enterococcus faecium (VRE) und Candida albicans. Cechy: - rękawice zawierają: wodę, witaminę E, pro-witaminę B5 i ekstrakty ziołowe - wolne od alkoholu i lanoliny - składniki wywołujące działanie przeciwbakteryjne: chlorek didecylodimetyloamoniowy, diglukonian chlorheksydyny - na opakowaniu widoczna informacja o możliwości podgrzania w kuchence mikrofalowej - instrukcja użycia produktu zawarta na opakowaniu - spełniają wymagania norm DIN EN13624 i DIN EN 13727 - materiał: włókna poliestrowe, wiskozowe i polipropylenowe - opakowanie z możliwością wielokrotnego otwierania i szczelnego zamykania, zawiera 8 sztuk rękawic*”

**18.5. Zdanie nr 69, pozycja nr 1** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Zamiast: „**Jednorazowego zestaw do higieny jamy ustnej 24 godzinnej, procedura co 8 godzin. W skład zestawu; min. 1 szt. szczotka do mycia zębów z gąbką na górnej powierzchni umożliwiająca oczyszczenie języka z wbudowaną regulacją siły ssania z łącznikiem schodkowym na drenach połączeniowych, min. 1 szt. aplikator gąbkowy, min. 1 szt., saszetka z żelazem nawilżającym, min. 1 szt. saszetka o pojemności min. 10 ml z 0,12% roztworem chlorheksydyny**" Produktu o poniższych parametrach: „*Sterylny, jednorazowego użytku zestaw do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi rękojeść z wbudowaną regulacją siły ssania, jedna szczoteczka do mycia zębów z funkcją odsysania oraz trzy gąbki z funkcją odsysania do mycia jamy ustnej. Rękojeść kompatybilna (końcówka rączki zaopatrzona w krótki, elastyczny dren) z łącznikiem schodkowym. Regulacja siły odsysania za pomocą przesuwne go wskaźnika, znajdującego się na rękojeści. Elementy typu szczoteczka, gąbka mocowane poprzez trwałe połączenie z rękojeścią. Każdy z elementów zestawu pakowany osobno, z możliwością wykorzystania w różnym czasie po otwarciu opakowania zestawu. Opakowanie: folia-papier . Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez lateksu.*”

**Odpowiedź:**

**Ad. 18.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 18.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 18.3. Zamawiający nie dopuszcza. Brak środka myjącego.**

**Ad. 18.4. Zamawiający nie dopuszcza**

## **Ad. 18.5. Zamawiający nie dopuszcza. Brak saszetki z żelem nawilżającym**

### **Pytania 19.**

19.1. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 36 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w zintegrowane z tym testem narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biotatów) na pole reakcyjne testu ?

19.2. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 36 – Test ureazowy - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

### **Odpowiedź:**

**Ad. 19.1. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga!**

**Ad. 19.2. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga!**

### **Pytania 20.**

20.1. Pakiet 39, poz. 6-10

Czy Zamawiający, w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania wkład do ssaka równoważny do opisanego - antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta, o następujących cechach: Wkłady posiadają w okrągłej pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta o śr. wew. 7mm, jest uniwersalny (również do odsysania ortopedycznego): gładki, rozszerzający się do 8,5 mm, dostosowany do drenów o różnej średnicy. Króciec pacjenta nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu; wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Dostarczane w formie częściowo sprasowanej, by ograniczyć przestrzeń na magazynowanie. Kanistry (pojemniki wielorazowe) mają kształt okrągły, wyposażone tylko w zaczep do mocowania (ze względu na inne rozwiązanie techniczne - próżnia bezpośrednio do wkładu - nie wymagają "króćca obrotowego").

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Oferent deklaruje wyposażenie Zamawiającego nieodpłatnie, na czas umowy, w kompatybilne pojemniki wielorazowe, pasujące do systemu mocowników, będących na wyposażeniu Zamawiającego. Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący skuteczne i bezpieczne odsysanie.

## 20.2. Pakiet 39, poz. 6-10

Czy Zamawiający wydzieli powyższe pozycje do osobnego pakietu, ze względu na brak związku funkcjonalnego oraz wymogu kompatybilności pomiędzy tymi produktami, a pozostałymi w pakiecie? Utrzymanie dotychczasowych wymagań SIWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę złożyć będzie mógł tylko jeden dystrybutor.

## 20.3. Pakiet 68

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwięzana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

## 20.4. Pakiet 68

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

## 20.5. Pakiet 68

Czy Zamawiający wymaga, aby myjki można było stosować również u niemowląt, co wykonawca potwierdzi stosownym dokumentem?

## 20.6. Pakiet 68

Na rynku są oferowane myjki nie wiadomego pochodzenia, mogące zagrażać zdrowiu pacjentów poprzez zawarte w nich patogeny chorobotwórcze. Ważnym elementem bezpieczeństwa dla Zamawiającego jest sprawdzenie, czy myjki posiadają dokumenty wynikające z prawidłowego, transparentnego procesu rejestracji wyrobu kosmetycznego, czego skutkiem jest rejestracja i nadany indywidualny numer w ogólnoeuropejskiej bazie wyrobów kosmetycznych CPNP. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga, aby oferowana myjka była zarejestrowana w CPNP, co jest możliwe dopiero po przedstawieniu wymaganych badań bezpieczeństwa (dermatologicznych, czystości bakteriologicznej itp.)? W sytuacji, gdy podstawowym kryterium wyboru jest cena, brak weryfikacji rejestracji, stwarza możliwość oferowania asortymentu słabej jakości i ryzykownego pod względem bezpieczeństwa. Dokument CPNP dla produktów kosmetycznych jest tym samym, co deklaracja zgodności dla produktów medycznych.

### **Odpowiedź:**

**Ad. 20.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 20.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do innych pakietów, co także zapisał w SWZ.**

**Ad. 20.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.5. Zamawiający nie wymaga**

**Ad. 20.6. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający zrozumiale opisał swoje wymagania w SWZ.**

### **Pytanie 21.**

#### **Pakiet 68**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania myjki do mycia ciała pacjenta pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 nie wymagająca aktywacji wodą w postaci rękawicy,



bez palców, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia. Wykonana z poliestru i wiskowy wraz z środkiem myjącym, gramatura min. 50g/m<sup>2</sup> konfekcjonowane po 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## **Pytania 22.**

### **22.1. Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.

### **22.2. Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 62 mm

### **22.3. Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

### **22.4. Pakiet 1, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

### **22.5. Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie worka o wymiarach 210 x 300 mm

### **22.6. Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka pakowanych osobno

### **22.7. Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu oraz worka wycenianych osobno (w dwóch pozycjach asortymentowych) ze względu na różne stawki podatku VAT.

### **22.8. Pakiet 2, poz. 7-10**

Proszę o odstąpienie od wymogu kolorowego oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym każdej strzykawki.

### **22.9. Pakiet 2, poz. 7-10**

Proszę o doprecyzowanie czy pod zapisem „podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka” Zamawiający rozumie podwójną kryzę zabezpieczającą ?

### **22.10. Pakiet 2, poz. 10**

Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniach po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

### **22.11. Pakiet 2, poz. 10**

Proszę o dopuszczenie strzykawek w opakowaniach po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.



**22.12. Pakiet 2, poz. 7-10**

Proszę o dopuszczenie skali nominalnej.

**22.13. Pakiet 3, poz. 11-17**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

**22.14. Pakiet 3, poz. 18-21**

Proszę o dopuszczenie motylków z igła o długości 20 mm

**22.15. Pakiet 4, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kaniuli z 2 paskami RTG

**22.16. Pakiet 4, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z dodatkowym portem.

**22.17. Pakiet 4, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul w rozmiarach:

Gauge	Kolor	Rozmiar [mm]	Przepływ [ml/min]
14G	Orange	2,1 x 45	270
16G	Grey	1,7 x 45	180
17G	White	1,4 x 45	126
18G	Green	1,3 x 32	85
18G	Green	1,3 x 45	85
20G	Pink	1,1 x 32	55
22G	Blue	0,9 x 25	33
24G	Yellow	0,7 x 19	18

**22.18. Pakiet 5, poz. 1-7**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z podwójnie czyszczonego teflonu (PTFE).

**22.19. Pakiet 5, poz. 1-7**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

**22.20. Pakiet 5, poz. 1-7**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

#### **22.21. Pakiet 45, poz. 1**

Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, **Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?**

#### **22.22. Pakiet 45, poz. 1**

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętymi stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, **prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?**

Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?**

Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

#### **22.23. Pakiet 41, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie fartucha w kolorze niebieskim

#### **22.24. Pakiet 47, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie maski w kolorze niebieskim

#### **22.25. Pakiet 47, poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie maski o skuteczności filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683

#### **22.26. Pakiet 48, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie czepka w kolorze niebieskim

**22.27. Pakiet 48, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny polipropylenowej.

**22.28. Pakiet 48, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie ochraniaczy wykonanych z folii CPE (polietylen)

**22.29. Pakiet 48, poz. 3-4**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**22.30. Pakiet 48, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie fartucha pakowanego w folię po 100 sztuk.

**22.31. Pakiet 49, poz. 1-6**

Proszę o dopuszczenie ubrań w rozmiarach S-XXL

**22.32. Pakiet 49, poz. 1-6**

**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. URPL podkreśla, 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.

**22.33. Pakiet 49, poz. 1-6**

Zgodnie z normą EN 13795-2 ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego, a więc z krótkimi rękawami i spodniami bez ściągaczy to jedynie „*roboczy wyrób odzieżowy dla personelu Sali operacyjnej, co do którego nie ma konieczności spełnienia wymagań dotyczących odzieży dla bloków operacyjnych. Kitel [ang. - Scrub Suit, który pojawia się w deklaracjach oraz na opakowaniach ubrań wykonawców] nie jest zasadniczo przeznaczony do zapobiegania rozprzestrzenianiu się czegokolwiek drogą powietrzną od personelu medycznego*”

**Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych z bluzą z krótkimi rękawami, oraz spodniami bez ściągaczy ?**

**22.34. Pakiet 49, poz. 1-6**

Czy w związku z Wiążącymi Informacjami Stawkowymi nr WIS 0115-KDST2-1.450.1201.2020.18.AW, oraz WIS 0115-KDST2-1.450.1205.2020.23.MDO które wprost mówią, że ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, nie

mogą być więc wyrobem medycznym, **Zamawiający wymaga ubrań objętych 23% stawką VAT ?**

**22.35. Pakiet 49, poz. 7**

Proszę o dopuszczenie koszuli dla pacjenta wykonanej z włókny SMMS

**22.36. Pakiet 49, poz. 7**

Proszę o dopuszczenie koszuli dla pacjenta z rozcięciem z tyłu, z możliwością zakładania u pacjentów leżących

**Odpowiedź:**

**Ad. 22.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.8. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.9. Zamawiający rozumie podwójną kryzę zabezpieczającą lub inne rozwiązanie techniczne z podwójnym zabezpieczeniem**

**Ad. 22.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.11. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.12. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.13. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.14. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.15. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.16. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.17. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 22.18. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 22.19. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ**

**Ad. 22.20. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ**

**Ad. 22.21. – 22.22. Zamawiający wymaga fartuchów medycznych ochronnych jednorazowych, czyli fartuchów zapewniających maksymalne bezpieczeństwo w pracy personelu medycznego, zapobiegających rozprzestrzenianiu się zakażeń w placówkach medycznych. Fartuchy te przeznaczone mają być do stosowania w ambulatoriach, gabinetach zabiegowych, salach zabiegowych, gabinetach diagnostyczno – zabiegowych, bloku operacyjnym, sali cięć cesarskich, pracowni endoskopowej. Zamawiający wymaga wyrobu medycznego (bo tylko takiego wyrobu może używać w realizacji procedur medycznych), nie dopuszcza zaoferowania fartuchów, które są Środkami Ochrony Indywidualnej w związku z przeznaczeniem, o którym powyżej i aktualnym ustawodawstwem.**

**Jednocześnie, aby uniknąć nieporozumień Zamawiający informuje, co następuje:**

Zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG „wyrób medyczny” oznacza narzędzie, aparat, urządzenie, oprogramowanie, implant, odczynnik, materiał lub inny artykuł przewidziany przez producenta do stosowania – pojedynczo lub łącznie – u ludzi do co najmniej jednego z następujących szczególnych zastosowań medycznych:

- diagnozowanie, profilaktyka, monitorowanie, przewidywanie, prognozowanie, leczenie lub łagodzenie choroby,
- diagnozowanie, monitorowanie, leczenie, łagodzenie lub kompensowanie urazu lub niepełnosprawności,
- badanie, zastępowanie lub modyfikowanie budowy anatomicznej lub procesu lub stanu fizjologicznego lub chorobowego,
- dostarczanie informacji poprzez badanie *in vitro* próbek pobranych z organizmu ludzkiego, w tym pobranych od dawców narządów, krwi i tkanek, i który nie osiąga swojego zasadniczego przewidzianego działania środkami farmakologicznymi, immunologicznymi lub metabolicznymi w ludzkim ciele lub na nim, ale którego działanie może być wspomagane takimi środkami.

W związku z powyższym dopuszczalności zakwalifikowania danego produktu jako wyrobu medycznego decyduje określenie przez wytwórcę jego przeznaczenia. Sporządza on (lub autoryzowany przedstawiciel) deklarację zgodności, w której na swoją odpowiedzialność oświadcza, że dany produkt jest wyrobem medycznym i że jest on zgodny z wymaganiami zasadniczymi. Domniemywa się, że jeżeli wytwórca sporządził deklarację zgodności, to dany produkt jest wyrobem medycznym, co kwalifikuje go do zastosowanie 8% stawki VAT.

Przygotowując dokumentację dla wyrobu medycznego bezwzględnie należy podać zakres stosowania wyrobu.

To, jak zostały zaklasyfikowane wyroby, które posiadają ważne dokumenty rejestracyjne jest wyłączną kompetencją producenta. Jeśli dokumenty rejestracyjne oferowanych wyrobów - w tym zgłoszenie do Urzędu Rejestracji są ważne, to żadna instytucja - z pewnością KIO, a tym bardziej żaden konkurent nie ma prawa tych dokumentów kwestionować i z pewnością nikt nie zakwestionuje ich w dokumentacji przetargowej. Jeśli dokumenty rejestracyjne wskazują, że wyrób jest wyrobem medycznym zgodnym z normami wymaganymi dla danych zastosowań, to Urząd Rejestracji nie zakwestionuje dokumentów, które wcześniej sam zatwierdził.

Zamawiający wskazuje także, iż norma PN/EN 13795 nie stanowi, co jest wyrobem medycznym, a co nim nie jest. Norma określa wymagania wobec wyrobów używanych w szpitalu, w tym w szczególności wobec wyrobów stosowanych w warunkach sali operacyjnej i sal zabiegowych. Nie narzuca także jakie wycięcia ma mieć odzież. Nie odnosi się do klasyfikacji wyrobów medycznych jako takiej.

Wykonawcy pracujący w rynku wyrobów medycznych nie mogą mieć wątpliwości jakie są intencje Zamawiającego co do przeznaczenia przedmiotu zamówienia. Powinni mieć świadomość obowiązujących przepisów, w tym przepisów obowiązujących klientów –

Zamawiający ma tu na myśli Ustawę o Działalności Leczniczej, z której jednoznacznie wynika,

że placówki ochrony zdrowia mają obowiązek(!) używać wyrobów medycznych do realizacji procedur medycznych. Wskazany przedmiot zamówienia w pakiecie 45 będzie przeznaczony do wykonywania właśnie procedur medycznych.

Ad. 22.23. Pakiet 41 nie dotyczy fartuchów

Ad. 22.24. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.25. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.26. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.27. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.28. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 22.29. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do innych pakietów, co czytelnie zaznaczył w SWZ

Ad. 22.30. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.31. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 22.32. – 22.34. Zamawiający wymaga fartuchów medycznych ochronnych jednorazowych, czyli fartuchów zapewniających maksymalne bezpieczeństwo w pracy personelu medycznego, zapobiegających rozprzestrzenianiu się zakażeń w placówkach medycznych. Fartuchy te przeznaczone mają być do stosowania w ambulatoriach, gabinetach zabiegowych, salach zabiegowych, gabinetach diagnostyczno – zabiegowych, bloku operacyjnym, sali cięć cesarskich, pracowni endoskopowej. Zamawiający wymaga wyrobu medycznego, nie dopuszcza zaoferowania fartuchów, które są Środkami Ochrony Indywidualnej w związku z przeznaczeniem, o którym powyżej.

Jednocześnie, aby uniknąć nieporozumień Zamawiający informuje, co następuje:

Patrz odpowiedź na pytania 22.21 – 22.22, i dodatkowo:

Zamawiający nie wie, czy Wykonawca zadający pytanie, pisząc, że *"...wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne, lub przeznaczone do sterylizacji.."* zamierzenie przedstawił brak wiedzy w tym temacie? Czy zatem twierdzenie takie wskazuje na okoliczność, że np. pieluchy dla pacjentów nie są wyrobem medycznym? Wykonawca przed zadaniem pytania i cytowaniem innych dokumentów powinien najpierw określić kto decyduje o nadaniu produktowi statusu wyrobu medycznego i jaka jest procedura z tym związana.

Zdaniem Zamawiającego, przytoczone stanowisko URPLW MiPB dotyczy opinii dla wyrobów przeznaczonych do stosowania w strefie krytycznej pola operacyjnego, gdzie wymaga się szczelności, o jakiej mówi Prezes, jednakże jednorazowe komplety chirurgiczne stanowiące przedmiot zamówienia w pakiecie 49, mają charakter odzieży spodniej, na którą dodatkowo nakłada się odpowiednie fartuchy chirurgiczne, co jest standardem branżowym.

Oczekiwania Zamawiającego co do kompletów chirurgicznych zostały odpowiednio opisane w SWZ.

Ad. 22.35. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.36. Zamawiający dopuszcza dopuszcza



## **Pytania 23.**

### **23.1. pakiet 7 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie osłonek w opakowaniach a`144 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 36 opakowań a`144.

### **23.2. Pakiet 7 Poz.4**

Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 2000 ml ze stawką VAT 23%. ?

### **23.3. Pakiet 7 Poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści Szkielek podstawowe szlifowane z matowym polem do opisu o wymiarach 76x26mm grubość 1 mm.?

### **23.4. Pakiet 36 Poz.1**

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem. ?

### **23.5. Pakiet 46**

Prosimy o dopuszczenie fartuchów zgodnie z poniższym opisem:

- Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim, wzmocniony nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach, gramatura wzmocnienia 40g/m, wzmocnienie umieszczone od wewnątrz fartucha, w części przedniej wzmocnienie kończące się ok 10 cm do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 34cm(M), min. 34cm(L), min. 34cm(XL), min.34cm(XXL)
  - Wyrób bez dodatku kauczuku, kalafonii, lateksu oraz celulozy
  - Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora
  - Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne –troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep
  - Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem
  - Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową
  - Do każdego fartucha dołączone dwa rękawiczki w rozmiarze ok. 30 x 40 cm z włókniny celulozowej?
  - Zgodność z normą EN-13795 1-3
- Rozmiary M-115, L-127, XL-135, XXL-140 cm (±5cm).  
w części szyjnej zapięcie na rzep szer. Min.2cm, długość min. 13 i 5cm.

### **23.6. Pakiet 46**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez wskaźnika sterylizacji?

### **23.7. Pakiet 46**

Czy Zamawiający dopuści 3 naklejki do dokumentacji?

#### 23.8. Pakiet 46

Czy Zamawiający dopuści fartuchy spełniające normę EN 13795 tj. wymóg  $\geq 100$  cmH<sub>2</sub>O w strefie krytycznej,  $\geq 20$  cmH<sub>2</sub>O w strefie mniej krytycznej, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max. 2,4 log<sub>10</sub>?

#### 23.9. Pakiet 49 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny z włókniny SMMS?

#### 23.10. Pakiet 49 poz.7

Prosimy o dopuszczenie spódnicy z włókniny SMS tylko w kolorze niebieskim?

#### 23.11. Pakiet 50 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści spodenki z włókniny polipropylenowej?

#### 23.12. Pakiet 50 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści spodenki z włókniny SMS?

#### 23.13. Pakiet 68

Prosimy o dopuszczenie myjek zgodnie z poniższym opisem:

Produkt wykonany z dwóch warstw włókien: molton 120g nasączona jednostronnie mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5 oraz molton 100g (bez mydła). Mydło uaktywnia się po zwilżeniu wodą. Myjka połączona metodą ultradźwiękową. Wyrób jest hypoalergiczny, nie zawiera lateksu ani formaldehydu.

Rozmiar: 17 cm x 24.5 cm

Opakowanie: 20 sztuk

#### 23.14. Pakiet 68

Prosimy o dopuszczenie myjek w opakowaniu a`20 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania, tj. 12500 op. a`20 sztuk.

#### 23.15. Pakiet 68

Prosimy o dopuszczenie myjek ze stawką VAT 23%

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 23.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.2. Zamawiający wymaga pojemnika do badań histopatologicznych jako wyrób medyczny**

**Ad. 23.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.4. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 23.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 23.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 23.7. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.8. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 23.9. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.11. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.12. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.13. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.14. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.15. Postępować zgodnie ze SWZ. Artykuł higieniczny, nie medyczny, zatem stawką 23%**

## **Pytania 24**

**24.1. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 1-9)**

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe, zgodne z normami PN-EN 868-3, PN-EN 868-5, PN-EN ISO 11607-1 (zgodność z normami potwierdzona dokumentem producenta), o parametrach nieznacznie odbiegającymi od wymagań SIWZ tj.:

- gramatura papieru 60 g
- wytrzymałość na zerwanie 630 mN w obu kierunkach
- wytrzymałość na przepuklenie 320 kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie 140 kPa na mokro
- niezwilżalność wodą 35 s.
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m
- folia 5-warstwowa, zgrzewana w temp. 170-210oC
- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej i EO
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji  $\geq 100 \text{ mm}^2$
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- rękawy nawinięte folią na zewnątrz
- wszystkie pozycje pochodzące od jednego producenta
- brak znaku CE na rękawie, wyłącznie na opakowaniu sprzedażowym?

**24.2. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 10,11)**

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,8 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

**24.3. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 10)**

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'125ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**24.4. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 11)**

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'175ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**24.5. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 12,13)**

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozdarcie w kierunku walcowania 1100mN, w kierunku poprzecznym 1600 mN, zgodny z wymaganiami norm PN-EN ISO 11607-1 oraz PN-EN 868-2, spełniający pozostałe wymagania opisane w SWZ?

**24.6. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 12)**

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'100ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**24.7. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 13)**

Czy Zamawiający dopuści papiery w opakowaniu a'125ark z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**24.8. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 15-20)**

Czy Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji nadtleniem wodoru o długości 70mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**24.9. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 15-20)**

Czy Zamawiający dopuści rękawy spełniające opis SIWZ, zgodne z wymaganiami norm PN-EN 868-5 i PN-EN ISO 11607-1, gdzie producent nie określa parametru wydłużenia przy zerwaniu folii, oraz wytrzymałości na temperaturę 100°C (w przypadku sterylizacji niskotemperaturowej, gdzie proces odbywa się w temp. <60°C ten wymóg jest bezzasadny), a wydłużenie przy zerwaniu jest określone jako >25N/15 mm w obu kierunkach wytwarzania?

**24.10. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 21)**

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ, gdzie na jednej kopercie można udokumentować 12 cykli (po 6 na stronie), ale na dwóch stronach koperty znajduje się nagłówek, co pozwala na dokumentowanie dwóch różnych urządzeń, lub dwóch różnych dni, na jednej kopercie?

**24.11. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 23)**

Czy Zamawiający dopuści etykiety posiadające 5 pól na wpisanie informacji (nr cyklu, nr urządzenia, oznaczenie operatora, data procesu, data przydatności)?

**24.12. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 26)**

Czy Zamawiający dopuści taśmę spełniającą opis SIWZ, bez wskaźnika sterylizacji, o wymiarach 25 mm x 55 mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z opisaną ilością mb?

**24.13. – do załącznik nr 3 do SWZ; pakiet 55, poz. 1-9)**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga dokument potwierdzający brak cytotoksyczności w oparciu o laboratoryjne badania wg ISO 10993-5.

**24.14. – do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 55)**

Prosimy o określenie sposobu, według którego należy zaokrąglić ewentualne niepełne wielkości opakowań? Czy Zamawiający oczekuje wyceny niepełnych ilości opakowań np. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić niepełne ilości do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

**Ad. 24.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.6. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.7. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.8. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.9. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.11. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.12. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.13. Postępować zgodnie ze SWZ. SWZ w sposób czytelny wskazuje jakich dokumentów wymaga Zamawiający**

**Ad. 24.14. Zamawiający oczekuje wyceny niepełnych ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.**

### **Pytania 25.**

#### **25.1. Pakiet nr 7 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści długość ok. 28 cm?

#### **25.2. Pakiet nr 7 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści łącznik niesterylny?

#### **25.3. Pakiet nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści balon 5-15 ml?

#### **25.4. Pakiet nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie podwójne folia + folia/papier?

#### **25.5. Pakiet nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści sterylizowane tlenkiem etylenu?

#### **25.6. Pakiet nr 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia w rozmiarach CH6 – CH10?

#### **25.7. Pakiet nr 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500 mm?

#### **25.8. Pakiet nr 8 poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga sondy Sengstakena o długości min. 105 cm?

#### **25.9. Pakiet nr 8 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę zagiętą?

#### **25.10. Pakiet nr 9 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu wykonany z medycznego PCV, worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną, dren o długości 120cm zakończony

stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia, komora pomiarowa o pojemności 500ml, filtr hydrofobowy w worku i komorze, worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml, komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml, uniwersalny, zintegrowany wieszak, jednorazowego użytku, bezlateksowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia/papier?

**25.11. Pakiet nr 9 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści worek z bezbarwnej, przezroczystej folii?

**25.12. Pakiet nr 9 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści worek z folii w kolorze czerwonym?

**25.13. Pakiet nr 9 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści worek o pojemności min. 1500 ml?

**25.14. Pakiet nr 9 poz. 11**

Czy zamawiający dopuści tolerancję wymiarów +/- 2 mm?

**25.15. Pakiet nr 11 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

**25.16. Pakiet nr 11 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h<sub>20</sub>, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

**25.17. Pakiet nr 11 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h<sub>20</sub>, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

**25.18. Pakiet nr 11 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania zamykanym manualnie, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylne?



**25.19. Pakiet nr 11 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 ml?

**25.20. Pakiet nr 11 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści złącze nebulizatora o średnicy 15F?

**25.21. Pakiet nr 11 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 ml?

**25.22. Pakiet nr 11 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści złącze nebulizatora o średnicy 15F?

**25.23. Pakiet nr 11 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1650 ml?

**25.24. Pakiet nr 11 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

**25.25. Pakiet nr 11 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 2000 ml?

**25.26. Pakiet nr 11 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

**25.27. Pakiet nr 11 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o masie 10-30 kg?

**25.28. Pakiet nr 11 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

**25.29. Pakiet nr 11 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

**25.30. Pakiet nr 11 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

**25.31. Pakiet nr 11 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla niemowląt o masie do 10 kg?

**25.32. Pakiet nr 11 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji?

**25.33. Pakiet nr 11 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 280 ml?

**25.34. Pakiet nr 11 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o pojemności 1600 ml?

**25.35. Pakiet nr 11 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska? Struktura worka zapewnia pewny chwyt.

**25.36. Pakiet nr 11 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści maskę z napompowanym mankietem z możliwością regulacji i dopompowywania?

**25.37. Pakiet nr 11 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV ze śladową ilością ftalanów, spełniające wszystkie normy jakościowe dopuszczające te produkty do stosowania na terenie UE, bez zawartości lateksu. Należy zauważyć, że wyroby te nie są wyrobami pozostającymi w kontakcie z krwią ani z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej) a więc szkodliwość chociażby ftalanów jest w tym przypadku znikoma.

**25.38. Pakiet nr 11 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści rurkę wygiętą pod kątem ok. 110 stopni?

**25.39. Pakiet nr 11 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez możliwości zastosowania dodatkowego wkładu?

**25.40. Pakiet nr 11 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z medycznego PCV, przezroczystą, z delikatnym mankietem, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT, anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie, barwny kod rozmiarów, uniwersalny łącznik 15 mm, bez zawartości lateksu, jałowa, jednorazowego użytku, pakowana folia/papier, w 7 rozmiarach oznaczonych kolorystycznie (<5 kg – kolor różowy, 5-10 kg – kolor niebieski, 10-20 kg – kolor czarny, 20-30 kg – kolor biały, 30-50 kg – kolor zielony, 50-70 kg – kolor żółty, >70 kg – kolor czerwony)?

**25.41. Pakiet nr 11 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary +/- 2 cm?

**25.42. Pakiet nr 11 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści odporność na ciśnienie 3 bary?

**25.43. Pakiet nr 11 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednoczęściowe
- Zbliżone kształtem do litery T

- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcia na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S, M, L?
- Zdjęcie poglądowe:



#### **25.44. Pakiet nr 11 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- dwuczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S, M, L?



- Zdjęcie poglądowe:

#### **25.45. Pakiet nr 11 poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści średnicę 7 mm?

#### **25.46. Pakiet nr 60 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88 mm?

**25.47. Pakiet nr 60 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę luer-lock?

**25.48. Pakiet nr 68 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z dwóch warstw, zarówno przednia jak i tylna wykonane w całości z włókniny poliestrowej?

**25.49. Pakiet nr 68 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk wraz z przeliczeniem ilości?

**25.50. Pakiet nr 68 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga przedniej części pokrytej środkiem myjącym o gramaturze min. 100 g/m<sup>2</sup>, dzięki czemu możliwe jest wykonanie skutecznej procedury mycia pacjenta? Na rynku występuje wiele myjek wątpliwej jakości, których niska gramatura powoduje rozrywanie, strzępienie, dziurawienie oraz prowadzi do tego, że posiadają one zbyt małą ilość środka myjącego koniecznego do przeprowadzenia efektywnego mycia pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Ad. 25.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.8. Postępować zgodnie ze SWZ.**

**Ad. 25.9. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.11. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.12. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.13. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.14. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.15. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Ad. 25.16. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.17. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.18. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.19. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.20. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.21. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.22. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.23. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.24. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.25. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 25.26. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 25.27. Zamawiający dopuszcza**

- Ad. 25.28. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.29. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.30. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.31. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.32. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.33. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.34. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.35. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.36. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.37. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.38. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.39. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.40. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.41. Zamawiający określił rozmiary w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ**  
**Ad. 25.42. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.43. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.44. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.45. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.46. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.47. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 25.48. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.49. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 25.50. Postępować zgodnie ze SWZ**

## **Pytania 26.**

### **26.1. Pakiet 29, pozycja 1:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowy do strippingu żyłaków, skład: dwie linki po 100 cm, 1 uchwyt, 3 oliwki o śr. 9,5 mm, 12,8 mm, 15,4 mm?

Charakterystyka:

- zbudowany w całości z poliamidu,
- ekstraktor o wytrzymałości na rozciąganie 25 kg,
- projekt i wykończenie ułatwiające wprowadzenie i przesuwanie,
- średnica introduktora 3,25,
- średnica linki 1,5 mm.

### **26.2. Pakiet 41, pozycja 1:**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, owalną, dwudzielną, hydrożelową, dla dorosłych i dzieci, 105 cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 168 cm<sup>2</sup>, z etykietami identyfikującymi wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilną z kablem do aparatu elektrochirurgicznego typ ES350 Argon Emed, KLS Martin Maxium?

### **26.3. Pakiet 41, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż prosty, z przyciskami cięcie koagulacja, sterylny tylko z wyczką 3-pinową i 1-pinową, rodzaj wtyczki (do wyboru przez Zamawiającego)?

**Odpowiedź:**

**Ad. 26.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 26.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 26.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 27.**

**Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych dla pakietu nr 20?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne modyfikacje zostaną wykonane na etapie tworzenia umowy**

**Pytanie 28.**

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycja 4 dopuści łącznik Transition connector to ENLock/Funnel tube - Łącznik umożliwiający podłączenie przyrządów do żywienia dojelitowego, które posiadają końcówkę EnFit z sprzętem zakończonym łącznikiem typu konektor (lejek), produkt pakowany po 5 sztuk folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 29.**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 61 poz 1 zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego w skład którego wchodzi: igła zewnątrzoponowa 17 G 9,84 cm , cewnik zbrojony 19 G 90 cm, łącznik SnapLock, filtr płaski 0,22 µ, strzykawka Luer Slip 10mlml .

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 30.**

30.1. Pakiet 66: Czy Zamawiający dopuści butelkę 50 ml z podziałką co 5 ml ?

30.2. Pakiet 66: Czy Zamawiający dopuści butelki o pojemności 50ml z nakrętką w kolorze fioletowym?

30.3. Pakiet 66: Czy Zamawiający dopuści produkty, które nie są zarejestrowane jako wyroby medyczne, ale będące wyrobami przeznaczonymi do użytku w szpitalach i innych placówkach medycznych ?

30.4. Pakiet 66: Czy Zamawiający dopuści produkt bez oznaczenia CE, posiadający certyfikat zgodności z normą BS EN 14350:2020?

**Odpowiedź:**

**Ad. 30.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 30.2. Zamawiający dopuszcza**



**Ad. 30.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 30.4. Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 31.**

#### **Pytania dotyczą Pakietu nr 26**

31.1. Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 26 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 26 do 10 dni roboczych od złożenia zamówienia?

31.2. Czy w związku z tym, że opisane w pakiecie nr 26 poz. 1 Załącznika nr 3 OPZ dreny są pakowane przez producenta w opakowania zbiorcze po 10 szt. i nie są sprzedawane na sztuki, Zamawiający dokona modyfikacji jednostki miary ze sztuk na opakowania oraz skoryguje wymaganą ilość w przeliczeniu na opakowania?

31.3. Czy w związku z tym, że oferowane w pakiecie nr 26 dreny są sprzedawane w opakowaniach handlowych po 10 szt. w opakowaniu, Zamawiający potwierdzi, że będzie składał zamówienia częściowe na pełne opakowania - 10 szt.?

31.4. (Dotyczy okresu ważności 12 m-cy) Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych (w zależności od bieżącego zapotrzebowania), czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów jednorazowych, sterylnych (tj.: dreny płuczące) z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

31.5. (Dotyczy §4 ust. 1. a) wzoru umowy) Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie zamówionych produktów do 0,5% netto niezrealizowanej części zamówienia ?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 31.1. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie sporządzenia umowy**

**Ad. 31.2. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zezwala na samodzielną modyfikację pozycji w tabeli cenowej w tym zakresie przez Wykonawcę i odpowiednie przeliczenia oraz odnotowanie tego faktu pod tabelą.**

**Ad. 31.3. Zamawiający potwierdza**

**Ad. 31.4. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie sporządzenia umowy**

**Ad. 31.5. Postępować zgodnie ze SWZ**

## **Pytania 32.**

### **32.1. Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą o długości 55mm w części przezroczystej, z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

### **32.2. Pakiet 1, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

### **32.3. Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy i worek pakowany oddzielnie?

### **32.4. Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści worek o wymiarach 200 x 300 mm?

### **32.5. Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z workiem (rozm. 20 cm x 30 cm) wyłącznie pakowany w opakowanie foliowe, worek w kolorze zielonym, komora kroplowa z PCV o długości 55mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów, informacja na opakowaniu jednostkowym, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, sterylny?

### **32.6. Pakiet 2, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

### **32.7. Pakiet 2, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 120 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

### **32.8. Pakiet 2, poz. 4-5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pompy infuzyjnej nie wpisaną w menu pompy?

### **32.9. Pakiet 2, poz. 4-5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 60 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

### **32.10. Pakiet 2, poz. 4-6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 25 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

### **32.11. Pakiet 2, poz. 7-10**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka?

**32.12. Pakiet 2, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 50 szt.?

**32.13. Pakiet 2, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 50 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.14. Pakiet 3, poz. 14-15**

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych z końcówką luer-lock kompatybilną zarówno z końcówką luer i luer lock?

**32.15. Pakiet 3, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 10-50mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**32.16. Pakiet 3, poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania z filtrem bakteryjnym o wyższej skuteczności 0,1µm bez zastawki?

**32.17. Pakiet 3, poz. 18-21**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.18. Pakiet 5, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 0,9x25mm z przepływem 36ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**32.19. Pakiet 5, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,1x32mm z przepływem 61ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**32.20. Pakiet 5, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 1,3x45mm z przepływem 90ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**32.21. Pakiet 5, poz. 5** Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 17G 1,5x45mm z przepływem 142ml/min, 16G zgodne z SIWZ?

**32.22. Pakiet 5, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami w rozmiarze 14G 2,0x45mm z przepływem 305ml/min, 16G zgodne z SIWZ?

**32.23. Pakiet 5, poz. 1-7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**32.24. Pakiet 7, poz. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę po a'144szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**32.25. Pakiet 7, poz. 6 i 8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.26. Pakiet 7, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.27. Pakiet 7, poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę do chirurgicznego mycia rąk z możliwością sterylizacji do 100 razy?

**32.28. Pakiet 7, poz. 23**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

**32.29. Pakiet 7, poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.30. Pakiet 7, poz. 28,29**

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?

**32.31. Pakiet 7, poz. 28,29**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.32. Pakiet 7, poz. 30**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar szyny 500 x 70?

**32.33. Pakiet 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya w opakowaniu folia, folia-papier i sterylizowane tlenkiem etylenu?

**32.34. Pakiet 8, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm?

**32.35. Pakiet 8, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

**32.36. Pakiet 8, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę prostą 6F, kolor kodu niebieski? Reszta parametrów jak w SWZ.

**32.37. Pakiet 8, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę zagiętą 5F? Reszta parametrów jak w SWZ?

**32.38. Pakiet 9, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.39. Pakiet 9, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**32.40. Pakiet 9, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.41. Pakiet 9, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.42. Pakiet 9, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu typu Tulipan o pojemności 2,5L?

**32.43. Pakiet 9, poz. 6-10**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. Wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

**32.44. Pakiet 9, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępownicy o opisie:

Wykonany z polipropylenu  
Bezpieczne ząbki zaciskowe o zaokrąglonych  
krawędziach nie powodują przecinania pępowiny  
Ząbkowane ramiona stabilizują zaciskacz na pępowinie,  
po zamknięciu nie ma możliwości ponownego otwarcia  
zaciskacza  
Podwójna blokada zapobiega przypadkowemu otwarciu  
ramion zaciskacza  
Rozmiar uniwersalny  
Jednorazowego użytku  
Niepirogenny  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera szkodliwych dla zdrowia dziecka ftalanów  
Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu  
Termin ważności: 5 lat  
Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

**32.45. Pakiet 10, poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści papier 114x150x75 z przeliczeniem ilości na 9 sztuk?

**32.46. Pakiet 10, poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści papier do Mediana D700 w rozmiarze 80x70x200?

**32.47. Pakiet 10, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści 106x25?

**32.48. Pakiet 10, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści 107x23?

**32.49. Pakiet 31, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści anoskop operacyjny o opisie:



Self-light – anoskopy jednorazowego użytku,  
wyposażone w rączkę umożliwiającą podłączenie  
światłowodu lub latarki długopisowej jako źródła  
światła. Wykonane są z przezroczystego tworzywa  
sztucznego. Każdy z nich jest zapakowany  
pojedynczo.

ścięty skośnie, średnica jak w SWZ?

**32.50. Pakiet 42, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na penetrację  
płynów 196cm H<sub>2</sub>O, odporność na wypychanie na mokro / sucho 100 / kPa, o chłonności  
680%, wytrzymałość na poziomie 70MD/45CD?

**32.51. Pakiet 42, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo ze  
wzmocnieniem 60cm x 145cm?

**32.52. Pakiet 42, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną w rozmiarze  
180cm x 180cm?

**32.53. Pakiet 42, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości  
około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H<sub>2</sub>O?



**32.54. Pakiet 42, pozycja 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

**32.55. Pakiet 42, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści serwety o wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 100/99 kPa. Odporność na penetrację płynów 102 cm H<sub>2</sub>O. Chłonność wzmocnienia min. 383%.

**32.56. Pakiet 42, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 196cm H<sub>2</sub>O i wytrzymałości na wypychanie na sucho/mokro 109 / 99,4kPa?

**32.57. Pakiet 42, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw bez parametru Nasiąkliwość % , która nie jest wymagana zgodnie z normą EN 13795 odpowiedzialną za obciążenia chirurgiczne?

**32.58. Pakiet 42, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym i marginesem ułatwiającym otwieranie?

**32.59. Pakiet 42, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na penetrację płynów 196cm H<sub>2</sub>O, odporność na wypychanie na mokro / sucho 100 / kPa, o chłonności 680%, wytrzymałość na poziomie 70MD/45CD?

**32.60. Pakiet 42, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60cm x 145cm?

**32.61. Pakiet 42, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści serwetę 200/270cm x 300cm z otworem 30cm x 25cm otoczonym przylepcem. Serweta zintegrowana z osłonami na kończynty?

**32.62. Pakiet 42, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody składaną harmonijkowo 16cm x 250cm?

**32.63. Pakiet 42, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H<sub>2</sub>O?

**32.64. Pakiet 42, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na penetrację płynów 196cm H<sub>2</sub>O, odporność na wypychanie na mokro / sucho 100 / kPa, o chłonności 680%, wytrzymałość na poziomie 70MD/45CD?

- 32.65. Pakiet 42, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60cm x 145cm?
- 32.66. Pakiet 42, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepną 180cm x 180cm?
- 32.67. Pakiet 42, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy ze wzmocnieniem do długości około kolan o odporności na przesiąkanie cieczy w strefie krytycznej 102cm H<sub>2</sub>O?
- 32.68. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65cm x 190cm gramaturze 77g/m<sup>2</sup> i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?
- 32.69. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?
- 32.70. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy z oznaczeniem rozmiaru w postaci pieczętki widocznej przed rozłożeniem fartucha?
- 32.71. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny oznaczony rozmiarem w postaci naklejki, odporność na przenikanie cieczy w strefie niekrytycznej 53cm H<sub>2</sub>O, w strefie krytycznej 65cm H<sub>2</sub>O, odporność na wypychanie na sucho/ mokro w obszarze krytycznym 235/227 kPa na pozostałej powierzchni 227 kPa?
- 32.72. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści osłonę ortopedyczną na kończynę 30cm x 60cm?
- 32.73. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuszcza osłonę na przewody składaną teleskopowo o wymiarach 14cm x 250 cm?
- 32.74. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający w ramach uchwytu do wiązania przewodów i drenów dopuści taśmę samoprzylepną typu rzep w rozmiarze 2cm x 22cm?
- 32.75. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wzmocnioną serwetę 230 x 300 cm z otworem neoprenowym o średnicy 7cm?
- 32.76. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści chłonność laminatu 600% ?
- 32.77. Pakiet 43, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści etykietę główną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania?
- 32.78. Pakiet 43, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy z oznaczeniem rozmiaru w postaci pieczętki widocznej przed rozłożeniem fartucha?
- 32.79. Pakiet 43, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści etykietę główną umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania?

**32.80. Pakiet 43, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny uchwyt na przewody w formie rzepu o wymiarach 2x22 cm

**32.81. Pakiet 43, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia w rozmiarze 30x40cm ze sztywnikiem?

**32.82. Pakiet 43, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia w rozmiarze 50x60cm ze sztywnikiem?

**32.83. Pakiet 43, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia w rozmiarze 30x40cm ze sztywnikiem (15cm x 30cm kieszeń lewa, 25cm x 30cm kieszeń prawa)?

**32.84. Pakiet 43, pozycja 6** – Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze 60g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 90x120cm?

**32.85. Pakiet 43, pozycja 7** – Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę o gramaturze 56g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 30x60cm?

**32.86. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65cm x 190cm o gramaturze 77g/m<sup>2</sup> i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

**32.87. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy z oznaczeniem rozmiaru w postaci pieczętki widocznej przed rozłożeniem fartucha?

**32.88. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo ze wzmocnieniem 60 x 145 cm, odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

**32.89. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy 102cm H<sub>2</sub>O w obszarze krytycznym, odporność na wypychanie na sucho / mokro w obszarze krytycznym 107,74 / 110,8 kPa oraz na sucho na pozostałej powierzchni 80,60 kPa?

**32.90. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17 nitkowej o wykroju 30m x 40cm?

**32.91. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę gazową w rozmiarze 45cm x 45cm?

**32.92. Pakiet 44, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę do cięcia cesarskiego 260/200 x 310cm z otworem wokół jamy brzusznej 30cm x 30cm otoczonym folią chirurgiczną- rozmiar okna 16cm x 18cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów i zaworem do podłączenia drenu?

**32.93. Pakiet 43, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta o chłonności ponad 415% i odporności na rozerwanie na sucho/mokro 238 / 218 kPa?

**32.94. Pakiet 43, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści tufery i serwety z gazy w papierowej torebce?

**32.95. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik instrumentariuszki ze wzmocnieniem 65cm x 190cm o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> i odporności na rozerwanie na sucho 108kPa?

**32.96. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy 102cm H<sub>2</sub>O w obszarze krytycznym, odporność na wypychanie na sucho / mokro w obszarze krytycznym 107,74 / 110,8 kPa oraz na sucho na pozostałej powierzchni 80,60 kPa?

**32.97. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17 nitkowej o wykroju 30cm x 40cm?

**32.98. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17 nitkowej o wykroju 15cm x 15cm?

**32.99. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną w rozmiarze 160/240 x 180cm z otworem przyklepnym 10cm x 15cm, zintegrowana z osłonami na kończyny dolne i workiem na płyny z sitem i zaworem?

**32.100. Pakiet 44, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści obłożenie z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m<sup>2</sup> o odporności na przenikanie cieczy 188cm H<sub>2</sub>O, odporność na wypychanie na sucho / mokro 108 / 95 kPa?

**32.101. Pakiet 44, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści serwetę chirurgiczną do porodu fizjologicznego 114x150 wzmocniona, torba do zbiórki płynów z folii PE?

**32.102. Pakiet 44, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 2 warstwową 113cm x 90cm typu kieszeń w kształcie różka z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę?

**32.103. Pakiet 44, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 97,2/84,6kPa. Chłonność warstwy zewnętrznej 304%. Zestaw sterylizowany radiacyjnie, pozostałe zgodnie z SWZ.

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

**32.104. Pakiet 45, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

**32.105. Pakiet 48, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty włókninowe z warstwą antypoślizgową?

**32.106. Pakiet 48, pozycja 7** – Czy Zamawiający dopuści spódnicę wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup> w kolorze granatowym?

**32.107. Pakiet 50, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x90cm?

**32.108. Pakiet 50, pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'40mb z przeliczeniem podanych ilości?

**32.109. Pakiet 50, pozycja 8** – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem w rozmiarze 210x150cm?

**32.110. Pakiet 50, pozycja 9** – Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 96x96x136cm?

**32.111. Pakiet 52, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy ze zgrzewem prostym w proponowanym zestawie znajdując się miska oraz pojemnik, który może służyć jako blister?

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm
- 1 szt. Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 1 szt. Igła iniekcyjna (0,5 x 25)
- 1 szt. Strzykawka 2-częściowa 2ml Luer
- 1 szt. Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1 szt. Pęseta plastikowa niebieska 13cm
- 10 szt. Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
- 1 szt. Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm
- 1 szt. Miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm
- 1 szt. Pojemnik okrągły, poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką

**32.112. Pakiet 52, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, opakowanie jednokomorowy blister:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem o średnicy 5 cm i przecięciem
- 2 szt. Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M w opakowaniu papierowym
- 6 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20 cm x 20 cm, 17-nitkowy
- 8 szt. Kompres z gazy 7,5cm x 7,5cm, 17-nitkowy, 8-warstwowy
- 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
- 1 szt. Chwytnak plastikowy Pean dł. 14cm; polipropylen; kolor niebieski
- 1 szt. Pojemnik okrągły poj. 120ml; polipropylen; kolor transparentny

Osobno zapakowane: ampułostrzykawką z wodą i gliceryną oraz strzykawką ze znieczuleniem

**32.113. Pakiet 50, pozycje 2 i 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, opakowanie jednokomorowy blister:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem o średnicy 5 cm i przecięciem
- 2 szt. Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M w opakowaniu papierowym
- 6 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20 cm x 20 cm, 17-nitkowy
- 8 szt. Kompres z gazy 7,5cm x 7,5cm, 17-nitkowy, 8-warstwowy
- 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
- 1 szt. Chwytnak plastikowy Pean dł. 14cm; polipropylen; kolor niebieski
- 1 szt. Pojemnik okrągły poj. 120ml; polipropylen; kolor transparentny

**32.114. Pakiet 56, poz. 3-4**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki medyczne złączone z pokrywą?

**32.115. Pakiet 57, poz. 1-5**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu o długości 50cm?

**32.116. Pakiet 57, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne CH 27?

**32.117. Pakiet 57, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne CH 33?

**32.118. Pakiet 57, poz. 6-11**

Czy Zamawiający dopuści Dren typu Redon lekko zwinięty o długości 800mm?

**32.119. Pakiet 60, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką luer-lock będącą kompatybilną z końcówką luer i luer-lock?

**32.120. Pakiet 68, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5,



wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2020 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem.

**32.121. Pakiet 68, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem podanych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

**Ad. 32.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.6 Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.7 Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.8 Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.9 Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.10. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.11. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.12. Nie dotyczy – nie ma takiej pozycji**

**Ad. 32.13. Nie dotyczy – nie ma takiej pozycji**

**Ad. 32.14. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.15. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.16. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.17. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.18. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.19. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.20. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.21. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.22. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.23. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.24. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.25. Zamawiający dopuszcza dla pozycji 8 i nie dopuszcza dla pozycji 6**

**Ad. 32.26. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.27. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.28. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 32.29. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.30. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.31. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.32. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.33. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 32.34. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 32.35. Postępować zgodnie ze SWZ**

Ad. 32.36. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.37. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.38. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.39. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.40. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.41. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.42. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.43. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.44. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.45. Nie dotyczy poz.20  
Ad. 32.46. Nie dotyczy poz.21  
Ad. 32.47. Nie dotyczy poz.22  
Ad. 32.48. Nie dotyczy poz.22  
Ad. 32.49. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.50. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.51. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.52. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.53. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.54. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.55. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.56. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.57. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.58. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.59. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.60. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.61. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.62. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.63. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.64. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.65. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.66. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.67. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.68. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.69. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.70. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.71. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.72. Zamawiający dopuszcza  
Ad. 32.73. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.74. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.75. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.76. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.77. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.78. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.79. Zamawiający nie dopuszcza  
Ad. 32.80. Zamawiający nie dopuszcza

- Ad. 32.81. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.82. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.83. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.84. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.85. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.86. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.87. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.88. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.89. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.90. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.91. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.92. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.93. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.94. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 32.95. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.96. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.97. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.98. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.99. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.100. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.101. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.102. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.103. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.104. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.105. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.106. Nie dotyczy. Nie ma takiej pozycji**
- Ad. 32.107. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.108. Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodne ze SWZ**
- Ad. 32.109. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 32.110. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 32.111. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.112. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.113. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.114. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.115. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.116. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.117. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.118. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.119. Zamawiający nie dopuszcza**
- Ad. 32.120. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 32.121. Zamawiający dopuszcza**

### Pytania 33.

33.1. Pakiet 40. Koce jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem ogrzewającym Mistral Air Plus. Prosimy o dopuszczenie koców pakowanych po 10 szt. w 1 opakowaniu zbiorczym.

33.2. Pakiet nr 40, Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie koców na całe ciało dla pacjenta dorosłego o wymiarach 195 x 100 cm



33.3. Pakiet nr 40, Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie koców dla pacjenta dorosłego, wielodostępowego o wymiarach 195 x 100 cm



33.4. Pakiet 54. Ostrza i strzygarki chirurgiczne.

Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia poz. 1 i 2 jako jednej pozycji/jednego indeksu w związku z tym, że strzygarka i ładowarka stanowią komplet. W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o dokonanie zmiany w formularzu asortymentowo-cenowym i np. dokonaniu połączenia pozycji 1 i 2 w jedną pozycję.

33.5. Pakiet 54, Poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie strzygarki o parametrach innych na zasadzie równoważności.

Poniżej opis zaproponowanego produktu:

- Strzygarka służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi bez możliwości zacięcia skóry, lekka, ergonomiczna, wyposażona w trzymakresową, obrotową głowicę( kąt00, kąt 45° w lewo, kat 45° w prawo), do stosowania na mokro i sucho.
- Czas ładowania strzygarki: maksimum 120 minut.
- Strzygarka wyposażona w wyświetlacz cyfrowy LED sygnalizującą stopień naładowania baterii, oraz antypoślizgowy, ergonomiczny uchwyt zapobiegający obrażeniom w wyniku wyślizgnięcia się strzygarki.
- Wysoko wydajna bateria Li-ion , 3,7V ICR 18650MAB 1800mAh
- Czas pracy strzygarki: 150 minut
- W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych.
- Strzygarka z możliwością mycia pod bieżącą wodą oraz możliwością dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7).
- Niski poziom hałasu: max 60dB
- Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia.
- Bezkontaktowy i higieniczny montaż ostrza na głowicy, zdejmowanie ostrza tnącego jedną ręką
- Konstrukcja strzygarki uniemożliwiająca uszkodzenie skóry – brak kontaktu ostrzy z

powierzchnia skóry

- Waga strzygarki: 132g ( bez ostrzy), 142g ( z ostrzami)
- Wolna od lateksu i ftalanów
- Wymiary strzygarki ( z założonym ostrzem): 151x46x35 mm (długość. x szerokość. x głębokość)
- Wysokość strzyżenia: 0,3 mm
- Zarejestrowana jako wyrób medyczny.

33.6. Pakiet 54, Poz. 3 Prosimy o odstąpienie od wymogu: odsetek zacięć maksymalny 2%  
Odsetek zacięć jest parametrem, który jest nie mierzalny ze względu na wpływ takich czynników jak umiejętności i doświadczenie operatora pracującego ze strzygarką oraz stan i kondycję skóry pacjenta. Wyniki podawane przez jedną z firm są nie do odtworzenia w warunkach rzeczywistych z w/w powodów, dlatego też parametr ten nie może być wymagany przez Zamawiającego gdyż stanowi on jedynie chwyt marketingowy jednej z firm oferujących strzygarki chirurgiczne a Zamawiający nie ma możliwości weryfikacji tego parametru. Parametr ten mógłby być wymagany przez zamawiającego gdyby badanie było przeprowadzone w akredytowanym laboratorium wg. obowiązujące normy lub metodologii badania.

33.7. Pakiet 54. Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy.

33.8. Pakiet 54. Prosimy o dopuszczenie ostrzy o szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki zaproponowanej w poz. 2. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudnodostępnych miejscach na ciele.

Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1 szt / blister; 50 blistrów/ pudełko

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 33.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 33.8. Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytania 34.**

**34.1. Pakiet 42, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami min. dwuwarstwowymi, których wymaga w innych pozycjach? Tj. serwetę : folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. . 55 gr o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H<sub>2</sub>O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg.

PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m<sup>2</sup> , o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm.

**34.2. Pakiet 42, poz. 5:** Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga serweta samoprzylepna min. 180x170 cm ( zamiast 200x175 cm)?

**34.3. Pakiet 52, poz. 1,2 :** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami min. dwuwarstwowymi, których wymaga w innych pozycjach? Tj. serwetę : folia polietylenowa oraz włóknina polipropylenowa spełniających wymagania pełnej barierowości, zgodnych z normą PE EN 13795 1-3 o gramaturze min. . 55 gr o odporności na przenikanie cieczy na poziomie min. 300 cm H<sub>2</sub>O, odporności wytrzymałość na wypychanie - na sucho na poziomie min. 247 Kpa, wytrzymałość na wypychanie - na mokro na poziomie min. 241 Kpa, o chłonności badanej wg. PN-EN ISO 9073-6 na poziomie min.397,18 % i 218,45 ml/m<sup>2</sup> , o sile delaminacji (włóknina/folia) na poziomie min. 1,91 N/25mm.

**34.4. Pakiet 52, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z tupper „kulka” 20x20 cm – 5 szt zamiast 6 szt? Reszta parametrów zgodna z SWZ. Zamawiający kupował wspomniany zestaw w ramach umowy przetargowej z 2023 oraz nie zgłaszał żadnych uwag

**34.5.** Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w §4 ust.1, pkt a). wzoru umowy na 0,1% wartości niezrealizowanego zamówienia lub na inne złagodzenie kary umownej w §4 ust.1, pkt a).?

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.”

**Odpowiedź:**

**Ad. 34.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 34.2. Nastąpił błąd pisarski – Zamawiający wymaga serwety min. 180x170**

**Ad. 34.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 34.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 34.5. Patrz odpowiedź na pytanie 11.1.**



## **Pytanie 35.**

### **35.1. Pakiet 11 poz. 9**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator jednopacjentowy dla dorosłych o wadze powyżej 40 kg o objętości 1650 ml, maska nr 5 z mankietem z możliwością dopompowania za pomocą strzykawki, zawór bezpieczeństwa 60 cm H<sub>2</sub>O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, worek o pojemności 2000 ml, dren tlenowy 2,13 m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty?

### **35.2. Pakiet 11 poz. 10**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator jednopacjentowy dla dzieci o wadze 10-40 kg o objętości 600 ml, maska nr 2 z mankietem z możliwością dopompowania za pomocą strzykawki, zawór bezpieczeństwa 50 cm H<sub>2</sub>O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, worek o pojemności 1600 ml, dren tlenowy 2,13 m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty?

### **35.3. Pakiet 11 poz. 11**

Czy Zamawiający zgodzi się na resuscytator jednopacjentowy dla noworodków o wadze  $\leq 10$  kg o objętości 280 ml, maska nr 1 z mankietem z możliwością dopompowania za pomocą strzykawki, zawór bezpieczeństwa 45 cm H<sub>2</sub>O, obrotowe złącze zaworu pacjenta, worek o pojemności 1600 ml, dren tlenowy 2,13 m, pasek gwarantujący pewny i wygodny uchwyt, bezlateksowy, bez zawartości ftalanów, opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czysty?

## **Odpowiedź:**

**Ad. 35.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 35.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 35.3. Zamawiający dopuszcza**

## **Pytanie 36**

### **36.1. Dotyczy załącznika nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia**

Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 38 pozycja 15 i 16 produkt o następujących parametrach:

System szycia łąkotek all – inside. Implant o wysokiej wytrzymałości na wyrwanie min 70 N. System zbudowany z dwóch miękkich implantów wykonanych z nici połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Zastosowanie implantów miękkich pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. Wstępnie zawiązany przesuwany węzeł w osłonie szwu implantu eliminuje konieczność artroskopowego wiązania węzła. Konstrukcja implantu umożliwia kolejne dociągnięcie 2 pojedynczych szwów materacowych. Igły z implantami znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu umożliwiającym wprowadzanie implantu jedną ręką, przy każdej rotacji. Umieszczone w rękojeści pokrętło do implantacji umożliwia jednoręczne i powtarzalne dostarczanie implantów w różnych orientacjach narzędzia. Zrzucenie implantu i przeładowanie potwierdzone sygnałem dźwiękowym. Implant wyposażony jest w zintegrowany ogranicznik głębokości 10–18 mm (zwiększane co 2 mm), dostępny jest w czterech różnych opcjach: wygięcie w górę 12 i 24 stopnie, w dół 12 stopni i w wersji prostej. System umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana.



### **36.2. Dotyczy rozdziału IX SWZ - przedmiotowe środki dowodowe – pkt. b (dotyczy pakietu nr 38)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą aktualnych katalogów wystawionych przez autoryzowanego dystrybutora producenta na terenie Polski?

### **36.3. Dotyczy § 1b. (dotyczy tylko pakietu 38) ust. 7 projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, w którym Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału do 15 miesięcy przed upływem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany?

**Odpowiedź:**

**Ad. 36.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 36.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 36.3. Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 37**

37.1. dot. Pakiet 46

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnego produktu o poniższym opisie i parametrach: Jałowy wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMMMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40 g/m<sup>2</sup>. W części przedniej wzmocnienie o wymiarach 50 x 100 cm, w rękawach min. 40 cm ± 1 cm dla wszystkich rozmiarów. Wzmocnienie - wewnętrzny laminat mikroporowatego paroprzepuszczalnego polietylenu i polipropylenu. Rękawy typu reglan zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 7cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. co najmniej 3 cm, zewnętrzne i wewnętrzne o dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. co najmniej 1,5 cm, dł. 10 i 10 cm. Oznaczenie rozmiaru fartucha w postaci wszywki, widocznej przed rozłożeniem,. Dodatkowo fartuch zawinięty w hydrofobową serwetę włókninową 60x60cm (w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru) , rodzaj fartucha wskazany na etykietce głównej, poziom zabezpieczenia oraz zgodność z EN 13795 potwierdzone dokumentami producenta. W opakowaniu 2 chłonne ręczniki włókniny spunlace 30x40cm. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 2 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją importera. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykietce. Rozmiary M-120, L-130, XL-140, XXL-150 (±2cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 116 cm H<sub>2</sub>O, mniej krytycznej min. 59 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min.140 KPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 2,6 log<sub>10</sub>

37.2. dot. Pakiet 45. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany fartuch był zarejestrowany jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

**Ad. 37.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 37.2. Postępować zgodnie ze SWZ – wymaga.**

### **Pytania 38.**

38.1. Czy Zamawiający w pakiecie 32, poz. 6 dopuści stent w zestawie wprowadzającym o długości 175 cm oraz średnicach 7 Fr dla stentu niepokrytego oraz 9 Fr dla stentu pokrytego, zestaw zbrojony na całej długości, całkowicie odporny na załamania, końcówka zestawu przezierna?

#### **38.2. Dotyczy zapisów umowy § 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”?

#### **38.3. Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści: „(..) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

#### **38.4. Dotyczy zapisów umowy § 4**

Prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych: z 1% na 0,5%, z 10% na 5%?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 38.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 38.2. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Ad. 38.3. Zamawiający nie wyraża zgody. Nie zostało określone co to znaczy bezpodstawnie, co tworzy katalog otwarty do dowolnej interpretacji.**

**Ad. 38.4. Patrz odpowiedź na pytanie 11.1.**

### **Pytania 39.**

Dotyczą wzoru umowy

39.1. Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?

39.2. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar w § 4 ust. 1 lit. a) do 0,5%?

39.3. Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie ostatniego zdania z treści § 4 ust. 1 lit. a)? Wskazany termin jest bardzo krótki i może wynikać z sytuacji niezależnej od Wykonawcy.

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 39.1. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Ad. 39.2. Patrz odpowiedź na pytanie 11.1.**

**Ad. 39.3. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytania 40.**

40.1. Dotyczy Pakiet nr 50, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze w rozmiarze min. 75 cm x 190 cm z zakładkami z dwóch stron, bez dodatkowego wiązania? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

40.2. Dotyczy Pakiet nr 50, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze w rozmiarze min. 75 cm x 190 cm z zakładkami z dwóch stron i z dołączonym osobnym paskiem z włókniny do przewiązania w dowolnym miejscu, uniemożliwiający przesuwaniu się pokrowca? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

40.3. Dotyczy Pakiet nr 50, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści pościel w kolorze zielonym lub niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Ad. 40.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 40.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 40.3. Zamawiający dopuszcza**

**Pytania 41.**

**41.1. PAKIET NR 52, Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do wkłucia lędźwiowego o następującym składzie:

- 1 x serweta włókninowa 75 x 90 cm, lamianat: PP/PE, gramatura min. 49 g/m<sup>2</sup>
- 1 x serweta włókninowa 75 x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną, lamianat: PP/PE, gramatura min. 49 g/m<sup>2</sup>
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock 5 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2 (zapakowana)
- 1 x igła 0,7 x 32 mm, 22G x 1 1/4 (zapakowana)
- 6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x opatrunek 7,2 x 5 cm

Opakowanie typu twardy blister z trzema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i trzema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich w formie kodu kreskowego.

**41.2. PAKIET NR 52. Poz. nr 2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do wkłucia centralnego o następującym składzie:

- 6 x kompres z gazy bawełnianej 7,5 x 7,5 cm
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, nieprzylepna 45 x 75 cm, lamianat: PP/PE, gramatura min. 49 g/m<sup>2</sup>
- 1 x serweta włókninowa, dwuczęściowa z regulowaną wielkością przylepnego otworu 2 x (45 x 37,5 cm), lamianat: PP/PE, gramatura min. 49 g/m<sup>2</sup>
- 1 x strzykawka Luer Lock 10 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 x 40 mm, 21G x 1 1/2, zielona (zapakowana)

- 1 x ostrze skalpela 6,5 cm (zapakowane)
- 1 x igłotrzymacz 14 cm
- 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 x 15 cm (zapakowany)

Opakowanie typu twardey blister z trzema komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich w formie kodu kreskowego.

**41.3. PAKIET NR 52. Poz. nr 3** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cewnikowania o następującym składzie:

- 1 x serweta włókninowa, podfoliowana 75 x 50 cm
- 5 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, podfoliowana 90 x 75 cm z centralnym otworem Ø10 cm
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana)
- 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe 14 cm
- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitrylowych, rozmiar M
- 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x strzykawka z żelem poślizgowym i lidocainą, 11 ml (zapakowana)

Opakowanie typu twardey blister z dwoma komorami, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich w formie kodu kreskowego.

Lub

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cewnikowania 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, podfoliowana, nieprzylepna 45 x 75 cm
- 1 x serweta włókninowa, podfoliowana, nieprzylepna 75 x 90 cm z otworem Ø10 cm
- 1 x strzykawka Luer 20 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x żel poślizgowy w saszetce 2,7 ml
- 1 x woda sterylna w ampułce 20 ml
- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitrylowych, rozmiar M

Opakowanie typu twardej blistry z jedną komorą o pojemności ok. 750 ml., która może posłużyć jako nerka, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich w formie kodu kreskowego.

**41.4. PAKIET NR 52. Poz. nr 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do cewnikowania o następującym składzie

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

Opakowanie typu twardej blistry z jedną komorą, która może posłużyć jako nerka, centralną etykietą z kodem kreskowym i dwiema samoprzylepnymi etykietami zawierającymi lot, datę ważności i nr. katalogowy, na jednej z nich w formie kodu kreskowego

**Odpowiedź:**

**Ad. 41.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 41.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 41.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 41.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 42.**

42.1. Pakiet nr 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z kolankiem z oddzielnym koreczkiem stabilnie wkręcanym Luer Lock, z zachowaniem pozostałych parametrów?

42.2. Pakiet nr 58 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy z kolankiem z portem zabezpieczone stabilnie wkręcanym koreczkiem Luer-Lock? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

42.3. Pakiet nr 58 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód o dł. 180 cm z zachowaniem pozostałych parametrów?

42.4. Pakiet nr 59 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy w zestawie z przedłużaczem przestrzeni martwej regulowanej długości wykonanym z polipropylenu, ze złączem od strony obwodu 22mmF (pasującym do obwodu) ? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

#### 42.5. Pakiet nr 67

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku, z pompowanym anatomicznie wyprofilowanym mankietem o konstrukcji zabezpieczającej przed wklinowaniem nagłośni, z balonikiem kontrolnym umożliwiającym identyfikację rozmiaru maksi oraz określenie wypełnienia mankieta, z blokerem zgryzu, niezbędnymi informacjami umieszczonymi na produkcie (tj. rozmiar, zakres wagowy), wskaźnikiem ułożenia siekaczy oraz kanałem żołądkowym, rozmiar; 2,3,4,5, do wyboru przez Zamawiającego?

#### **42.6. Pakiet 35. Lp.1**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego?

#### **42.7. Pakiet 35. Lp.1**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy średnica zewnętrzna części roboczej jest równoznaczna minimalnej średnicy zewnętrznej części roboczej?

#### **42.8. Pakiet 35. Lp.2**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego?

#### **42.9. Pakiet 35. Lp.2**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy średnica zewnętrzna części roboczej jest równoznaczna minimalnej średnicy zewnętrznej części roboczej?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 42.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 42.2. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 42.3. Zamawiający dopuszcza obwód o długości 180 cm, pozostałe parametry zgodnie ze SWZ**

**Ad. 42.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 42.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 42.6. TAK- średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego**

**Ad. 42.7. Średnia zewnętrzna części roboczej jest równoznaczna minimalnej średnicy zewnętrznej części roboczej**

**Ad. 42.8. Średnica kanału roboczego jest równoznaczna średniej średnicy wewnętrznej kanału roboczego**

**Ad. 42.9. Średnia zewnętrzna części roboczej jest równoznaczna minimalnej średnicy zewnętrznej części roboczej.**

#### **Pytania 43**

43.1. Pakiet 1: Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplową wolną od PCV



43.2. Pakiet 1: Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

43.3. Pakiet 1: Poz. 1 i 2 i 3:

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy pisząc: "(...)całość wolna od ftalanów, informacja na opakowaniu jednostkowym(...)" ma na myśli piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

43.4. Pakiet 1: Poz.3:

W związku z brakiem dostępności produktu opisanego w swz, prosimy o dopuszczenie zaoferowania osobno pakowanych: przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych do leków światłoczułych oraz worka - osłony w kolorze zielonym w rozm.20x30cm. W przypadku dopuszczenia – prosimy o umożliwienie wyceny 1500szt w/w worków w osobnej pozycji są one objęte stawką vat 23%, gdyż nie są zarejestrowana jako wyrób medyczny).

Worek /osłonka nie jest zarejestrowany jako wyrób medyczny. Dokumenty dopuszczające muszą dotyczyć kompletu oraz muszą być odpowiednio zwalidowane.

43.5. Pakiet 2, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 0,5 x 16 mm

43.6. Pakiet 2, Poz. 4 i 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc Strzykawka kompatybilna z pompą infuzyjną typ S1, MC Agilia, SP-5 ma na myśli strzykawkę wymienioną w menu pompy (instrukcji użycia) co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

**Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974): „Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”**

43.7. Pakiet 2, Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem



43.8. Pakiet 2, Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

43.9. Pakiet 2, Poz. 7,8,9,10

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

43.10. Pakiet 19. Pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno, pozostałe cechy SWZ bez zmian.

43.11. Pakiet 35. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Bronchoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny, kompatybilny z monitorem Screeni, który Wykonawca bezpłatnie dostarczy Zamawiającemu na czas trwania umowy lub do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych

- technologia video składająca się z kamery, źródło światła LED
- pole widzenia min. 85°
- głębia ostrości 5-50 mm (+/- 2 mm)
- oświetlenie LED, min. 2 diody
- długość części roboczej min. 600 mm
- możliwość manipulacji w jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- zakres regulacji co najmniej do góry 220°, do dołu 220° +/- 5°
- kanał roboczy o średnicy 1,4 mm, wejście do kanału roboczego umieszczone poniżej rękojeści bronchoskopu, średnica części roboczej 3,9 mm
- możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- zewnętrzna część kanału roboczego wykonana z TPE (elastomer termoplastyczny)
- jednorazowy bronchoskop kompatybilny z pojemnikami do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym nie zawierający lateksu - końcówka dystalna z HPP (polimer wysokiej wydajności) mieszcząca kamerę, źródło światła min. dwie diody LED oraz wyjście kanału roboczego
- łatwa identyfikacja w trakcie procedury oznaczenie w kolorze szarym
- Rękojeść z kopolimeru akrylonitrylo-butadieno-styrenowego przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne
- gładka powierzchnia rękojeści
- bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora
- brak przewodnika w komplecie, brak konieczności stosowania przewodnika
- bronchoskop pakowany pojedynczo, opakowanie PET i tyvek.

43.12. Pakiet 35. Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Bronchoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny, kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego monitorem Screeni, który Wykonawca bezpłatnie dostarczy Zamawiającemu na czas trwania umowy lub do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych

- technologia video składająca się z kamery, źródło światła LED

- pole widzenia min. 85°
- głębia ostrości 5-50 mm (+/- 2 mm)
- oświetlenie LED, min. 2 diody
- długość części roboczej min. 600 mm
- możliwość manipulacji w jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- zakres regulacji co najmniej do góry 200°, do dołu 200° +/- 5°
- kanał roboczy o średnicy 2,8 mm, wejście do kanału roboczego umieszczone od góry rękocyści bronchoskopu, średnica części roboczej 5,6 mm
- możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- zewnętrzna część kanału roboczego wykonana z TPE (elastomer termoplastyczny)
- jednorazowy bronchoskop kompatybilny z pojemnikami do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym nie zawierający lateksu - końcówka dystalna z HPP (polimer wysokiej wydajności) mieszcząca kamerę, źródło światła min. dwie diody LED oraz wyjście kanału roboczego
- łatwa identyfikacja w trakcie procedury oznaczenie w kolorze pomarańczowym
- Rękocyść z kopolimeru akrylonitrylo-butadieno-styrenowego przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne
- gładka powierzchnia rękocyści
- bronchoskop nie posiadający limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora
- brak przewodnika w komplecie, brak konieczności stosowania przewodnika
- bronchoskop pakowany pojedynczo, opakowanie PET i tyvek.

#### 43.13. Pakiet 35. Pozycja 1 & 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy podane średnice kanału roboczego są wartościami minimalnymi, co definiuje kompatybilność z narzędziami endoskopowymi?

#### 43.14. Pakiet 35. Pozycja 1 & 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby konstrukcja oferowanych bronchoskopów umożliwiała maksymalizację wydajności odsysania wydzieliny z drzewa oskrzelowego, dzięki eliptycznemu ujściu kanału roboczego lub szerokiemu ujściu kanału roboczego o powierzchni minimum 8 mm<sup>2</sup>?

#### 43.15. Pakiet 69. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania zestawu do higieny jamy ustnej, w którego skład wchodzi saszетка z min. 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyiny.

#### 43.16. Pakiet 69. Pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby opakowanie zestawu umożliwiło otwarcie saszетки z płynem i przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania jednostkowego, co minimalizuje ryzyko kontaminacji saszетки z płynem?

#### 43.17. Pakiet 69. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jaką klasę wyrobu medycznego powinien posiadać oferowany zestaw do toalety jamy ustnej?

#### 43.18. Pakiet 6. Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzeciwlegle, atraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch12 długość 490 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne

#### 43.19. Pakiet 6. Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzeciwlegle, atraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch14 długość 490 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne

#### 43.20. Pakiet 6. Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzeciwlegle, atraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch16 długość 490 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne

#### 43.21. Pakiet 6. Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzeciwlegle, atraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch18 długość 490 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne

#### 43.22. Pakiet 6. Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z miękkiego i elastycznego PCV odpornego na załamania i skręcanie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi owalnymi rozmieszczone względem siebie naprzeciwlegle, atraumatyczne zakończenie, rozmiar Ch18 długość 490 mm nie zwijany pakowany prosto, sterylne

#### 43.23. Pakiet nr 45

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego fartucha oczekuje: rozmiar XL (długość 130 cm), XL (długość 140 cm), XL (długość 150 cm). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

#### 43.24. Pakiet nr 46

Fartuch chirurgiczny sterylne, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>, stopień 2 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75

g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie, długość wzmocnienia w rękawach od 36,8 cm do 48,3 cm w zależności od rozmiaru. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu, wysokość wzmocnienia od 72,4 cm do 116,8 cm w zależności od rozmiaru. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 190 cm H<sub>2</sub>O, w obszarze mniej krytycznym min. 50 cm H<sub>2</sub>O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,00 I<sub>B</sub>, w obszarze mniej krytycznym min. 4,5 I<sub>B</sub>. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

#### 43.25. Pakiet nr 47, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski chirurgicznej z trokami w kolorze niebieskim, wykonana z min. 3 warstw z oddychającej włókniny SMS (polipropylenowej), wyposażona w sztywnik ułatwiający dopasowanie się maski do kształtu twarzy, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) 98,9%. Zgodne z normą EN14683 – Typ II. Szerokość maski min. 17 cm, wysokość maski min. 9 cm. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Opakowanie po 50 szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

#### 43.26. Pakiet nr 47, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski proceduralnej na gumki, w kolorze niebieskim, minimum trzywarstwowa, warstwa wewnętrzna wykonana z polipropylenu i polietylenu, warstwy zewnętrzna i filtrująca wykonane z polipropylenu. Skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) min. 99,5 %, ciśnienie różnicowe max. 26 Pa/cm<sup>2</sup> Szerokość maski min. 17,5 cm, wysokość maski min. 9,5 cm. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowana po 50 szt. w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy.

#### 43.27. Pakiet nr 54, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, z baterią NiMH. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

43.28. Pakiet nr 54, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ładowarki kompatybilnej ze strzygarką z nieruchomym ostrzem z poz. 1.

43.29. Pakiet nr 54, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnych ostrzy kompatybilnych ze strzygarką z nieruchomym ostrzem z poz. 1.

43.30. Pakiet 69: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofalowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofalowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E.

43.31. Pakiet nr 69. Prosimy o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

**Odpowiedź:**

**Ad. 43.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 43.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 43.3. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający oczekuje na opakowaniu jednostkowym informacji o braku zawartości ftalanów.**

**Ad. 43.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.6. Zamawiający ma na myśli kompatybilność z wymienionymi pompami infuzyjnymi i tego wymaga.**

**Ad. 43.7. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.8. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.9. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 43.11. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.12. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.13. Średnice kanału roboczego są równoznaczne średnicy kanału roboczego**

**Ad. 43.14. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.15. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.16. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.17. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 43.18. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 43.19. Zamawiający nie dopuszcza**

- Ad. 43.20. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.21. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.22. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.23. Postępować zgodnie ze SWZ – XL, uniwersalny**  
**Ad. 43.24. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.25. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.26. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.27. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.28. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.29. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 43.30. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 43.31. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytania 44.**

44.1. pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

44.2. pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

44.3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

44.4. Pakiet 1, poz.2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kropłową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

44.5. Pakiet 1, poz.2. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

44.6. Pakiet 1, poz.2. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

44.7. Pakiet 1, poz. 3

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

44.8. Pakiet 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści osłony pakowane osobno?

44.9. Pakiet 1, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

44.10. Pakiet 1, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

44.11. Pakiet 1, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

44.12. Pakiet 1, poz. 3. Czy zamawiający dopuści osłonę o wymiarze -wielkości -500-1000 ml – osłonka 20x30 cm ?

44.13. Pakiet 2, poz. 6

Czy zamawiający wydzieli poz.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.

44.14. Pakiet 7, poz. 1-2,8-9,22,23,25-27

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,8-9,22,23,25-27 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.

44.15. Pakiet 7, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.16. Pakiet 7, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.17. Pakiet 7, poz. 26

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

44.18. Pakiet 9, poz. 1,3,9-10



Czy zamawiający wydzielili poz. 1,3,9-10 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.

#### 44.19. Pakiet 9, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

#### 44.20. Pakiet 9, poz. 3

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

#### 44.21. Pakiet 9, poz. 9-10

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

#### 44.22. Pakiet 9, poz. 10

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 240 mm ,rozmiar kartonika 16 mm x 87 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole opisu 16 mm x 71 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 14 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 2,1 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,3(+/-1 mm)?

#### 44.23. Pakiet 9, poz. 9

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 172mm , pole opisu 1,4 cm x 5,3 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 14 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,9 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,3(+/-1 mm)?

#### 44.24. Pakiet 11, poz. 5-6,7-8,

Czy zamawiający wydzielili poz. 5-6,7-8 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.

#### 44.25. Pakiet 11, poz. 7-8

czy zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

44.26. Pakiet 11, poz. 24

Czy zamawiający wydzieli poz. 24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

44.27. Pakiet 11, poz. 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.28. Pakiet 11, poz. 24. Czy zamawiający wymaga koreczki typu COMBI?

44.29. Pakiet 31, poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

44.30. Pakiet 31, poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.31. Pakiet 45

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.32. Pakiet 47, poz. 1

czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

44.33. Pakiet 47, poz. 1-2

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

44.34. Pakiet 48, poz. 1

czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

44.35. Pakiet 48, poz. 1. Czy zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny PP, nieperforowanej?

44.36. Pakiet 48, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.37. Pakiet 48, poz. 2

czy zamawiający dopuści ochraniacze bez dodatkowej warstwy antypoślizgowej, standardowe?

44.38. Pakiet 48, poz. 3

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

44.39. Pakiet 49, poz. 1-6

czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie półokrągłym?

44.40. Pakiet 49, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzielili 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.,

44.41. Pakiet 50, poz. 4,8

Czy zamawiający wydzielili poz. 4,8 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.,

44.42. pakiet 50, poz. 4

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m<sup>2</sup>?

44.43. pakiet 50, poz. 4. Czy zamawiający dopuści włókninę PP, jednowarstwową?

44.44. pakiet 50, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

44.45. Pakiet 50, poz. 8

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

44.46. Pakiet 50, poz. 5-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.,

44.47. pakiet 50, poz. 5. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

44.48. pakiet 50, poz. 5. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

44.49. pakiet 50, poz. 5. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

44.50. pakiet 50, poz. 5. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

44.51. Pakiet 50, poz. 6

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

44.52. Pakiet 50, poz. 6

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

44.53. Pakiet 50, poz. 6

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

44.54. Pakiet 50, poz. 6

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

44.55. Pakiet 50, poz. 6

Czy zamawiający dopuści aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m<sup>2</sup>?

44.56. Pakiet 50, poz. 5-6

czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę?

44.57. Pakiet 68

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna,

przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości  $\pm 7\%$ , włókno poliestrowe - 100 g/m<sup>2</sup>  $\pm 5\%$ , o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

**Odpowiedź:**

**Ad. 44.1. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.3. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.4. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.6. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.7. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.8. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.9. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.11. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.12. Zamawiający dopuszcza osłonę o wymiarach 20x30**

**Ad. 44.13. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.14. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.15. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.16. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.17. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.18. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.19. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.20. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.21. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.22. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.23. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.24. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.25. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.26. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.27. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.28. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 44.29. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**

**Ad. 44.30. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.31. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.32. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.33. Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 44.34. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 44.35. Zamawiający nie dopuszcza**

- Ad. 44.36. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.37. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.38. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 44.39. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 44.40. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**  
**Ad. 44.41. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**  
**Ad. 44.42. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.43. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.44. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.45. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 44.46. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co także zapisał w SWZ**  
**Ad. 44.47. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.48. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.49. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 44.50. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych ilości**  
**Ad. 44.51. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.52. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.53. Zamawiający dopuszcza**  
**Ad. 44.54. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem długości za rolkę z zaokrągleniem w górę**  
**Ad. 44.55. Zamawiający nie dopuszcza**  
**Ad. 44.56. Zamawiający oczekuje 1 szt = 1 rolka**  
**Ad. 44.57. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 45.**

Pakiet 68

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia rękawiczki do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry, bez użycia wody, bez zawartości mydła, nie wymagające spłukiwania, posiadające doskonałe właściwości myjące o przyjemnym zapachu, pH neutralne dla skóry, przebadane dermatologicznie. Wykonane z puszystej i miękkiej tkaniny. Nie uszkadzające kwasowego płaszcza ochronnego skóry. Zawierające alantoinę, o wymiarach 15,5x23,5, gramatura 75g/m<sup>2</sup>, kosmetyk, opakowanie a 10szt

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński