



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W RADZIEJOWIE

ul. Szpitalna 3, 88-200 Radziejów  
REGON 910333036 NIP 889-12-69-126  
tel. 54/285-62-00; fax 54/285-37-01  
e-mail: [sekretariat@szpitalradziejow.pl](mailto:sekretariat@szpitalradziejow.pl)  
<https://www.szpitalradziejow.pl>

Radziejów, dnia 12.03.2024 r.

### Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku**” (oznaczenie sprawy ZP-01/2024) – ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 09 lutego 2024 r. pod numerem: **29/2024**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

## Pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający w pozycji 1.25 pakiet 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu bez otworów bocznych o średnicy 11 Fr ramiona proste lub zagięte i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflexradio cieniujący 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 wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- dporna 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 iniecyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź: TAK**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielanie pozycji 1.25 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: NIE**

3. Pakiet 1, poz. 30,31, Czy zamawiający wydzieli poz.30,31 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.

**Odpowiedź: NIE**

4. Pakiet 1, poz. 30 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: TAK**

5. Czy zamawiający dopuści odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. Bez wymogu potwierdzenia go wynikiem badań z niezależnego laboratorium , natomiast dostarczone zostanie oświadczenie producenta w/w kwestii?

**Odpowiedź: TAK**

6. Czy zamawiający dopuści dren o dł. 150 cm?

**Odpowiedź: NIE**

Pakiet 1, poz. 31 Czy zamawiający dopuści TS posiadający komorę kroplową o objętości – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>)?

**Odpowiedź: NIE**

7. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: TAK**

8. Czy zamawiający dopuści TS z koreczkiem na zakończeniu drenu (zdjęcie poniżej) , który tworzy barierę zmniejszającą ryzyko ucieczki płynów z systemu zamkniętego?

**Odpowiedź: TAK**

## Pakiet nr 2

1. Pakiet 2, poz. 76,77,78,79 Czy zamawiający wydzieli poz. 76,77,78,79 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: NIE**

2. Pakiet 2, poz. 76 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)?

**Odpowiedź: NIE**

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?

**Odpowiedź: NIE**

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

**Odpowiedź: TAK**

5. Pakiet 2, poz. 77 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź: NIE**

6. 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), bez skrzydełek dociskowych, igła biorcza posiadająca kryzę ograniczającą?

**Odpowiedź: NIE**

7. Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia . Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

**Odpowiedź: NIE**

8. 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?

**Odpowiedź: NIE**

9. Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 150 cm?

**Odpowiedź: NIE**

10. Pakiet 2, poz. 78 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy 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)?

**Odpowiedź: NIE**

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

**Odpowiedź: NIE**

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

**Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2, poz. 79 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

**Odpowiedź: NIE**

11. 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?

**Odpowiedź: NIE**

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

**Odpowiedź: TAK**

**Pakiet 2, pozycja 2.15** Czy Zamawiający dopuści łącznik martwą przestrzeń karbowany w środku wykonany z wysokiej jakości PE, EVA pozbawiony PVC?

**Odpowiedź: TAK**

**12. Pakiet 2, pozycja 2.17** Czy Zamawiający ma na myśli łącznik martwą przestrzeń uwzględnioną w pozycji 2.14 (karbowany w środku) czy 2.16 (gładki w środku). Czy jeżeli Zamawiający ma na myśli łącznik z pozycji 2.14 to czy dopuści łącznik wykonany z PE, EVA pozbawionego PCV?

**Odpowiedź:** Ten co w pozycji 2.16 (gładki w środku).

**13. Pakiet 2, pozycja 2.30** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w rozmiarach między 3.0 a 10mm(co 0,5mm) z dwoma znacznikami głębokości w formie półpierścieni ?

**Odpowiedź:** Nie dla rozmiaru od 3.0 (wymagamy od 2,5 mm). Tak dla dwóch znaczników głębokości w formie półpierścieni.

**14. Pakiet 2, pozycja 2.30** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem z dwoma znacznikami głębokości w formie dwóch pierścieni?

**Odpowiedź:** Tak

**15. Pakiet 2, pozycja 2.31** Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z wysokiej jakości polietylenu pozbawionego PCV oraz ftalanów o długościach od 40mm do 900mm, niesilikonowaną?

**Odpowiedź:** Tak

**16. Pakiet 2, pozycja 2.30** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem z znacznikami głębokości w formie dwóch pierścieni dla rozmiaru 2.5 mm, a dla rozmiarów do 10.0mm w formie dwóch półpierścieni?

**Odpowiedź:** Tak

**17. Pakiet 2, pozycja 2.32** Czy Zamawiający dopuści rurkę krtaniową LTS-D zgodną z opisem

Dwukanałowa rurka z kanałem przelkowym umożliwiającym odsysanie treści zmniejszając ryzyko aspiracji  
Wykonana z PVC  
Dwa cienkościennie mankiety zapewniające uszczelnienie oraz stabilizację rurki  
Na korpusie rurki znacznik głębokości (na wysokości zębów) ułatwiający weryfikację położenia rurki  
Łączniki 15 mm kodowane kolorystycznie w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru  
Jednorazowego użytku  
Nie zawiera lateksu  
Nie zawiera ftalanów  
Sterylna

**Odpowiedź:** Tak

**18. Pakiet 2, pozycja 2.35** Czy Zamawiający dopuści butelkę do długotrwałego odsysania ran typu redon o pojemności 150/200ml, z możliwością podłączenia drenów od CH 8 do CH 16?

**Odpowiedź: Tak**

19. **Pakiet 2, pozycja 2.35** Czy Zamawiający dopuści butelkę do długotrwałego odsysania ran typu redon o pojemności 250/400ml, z możliwością podłączenia drenó.w od CH 8 do CH 16?

**Odpowiedź: Nie**

20. **Pakiet 2, pozycja 2.43** Czy Zamawiający dopuści dren redona o długości 800mm, rozmiarach CH 16 i CH 18 zgodny z opisem

- Wykonany z medycznej odmiany PCV o optymalnym współczynniku twardości, zapewniającym drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności
  - Naprzemienna perforacja o długości 15cm zapobiegająca aspiracji i wrastaniu tkanek
  - Specjalnie wyprofilowane atraumatyczne otwory drenujące
  - Atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu
  - Pasek kontrastujący w RTG na całej długości
  - Trzystopniowy (co 1cm) czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenia perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu
  - Długość 800mm lub 1700mm
  - Wolny od DEHP
  - Dostępny w wersji z trokarem
  - Sterylny
  - Podwójnie pakowany: zewnątrz folia/papier, wewnątrz folia
- ?

**Odpowiedź: Nie**

**Pakiet 2, pozycja 2.43** Czy Zamawiający dopuści dren redona w rozmiarach CH16 i CH18 spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Nie**

21. **Pakiet 2, pozycja 2.44** Czy Zamawiający dopuści dren redona z naprzemienną perforacją na długości 10cm, lekko zwinięty?

**Odpowiedź: Tak**

22. **Pakiet 2, pozycja 2.45** Czy Zamawiający dopuści dren redona o długości 800mm, rozmiarach CH 8 i CH 18 zgodny z opisem

- Wykonany z medycznej odmiany PCV o optymalnym współczynniku twardości, zapewniającym drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności
- Naprzemienna perforacja o długości 15cm zapobiegająca aspiracji i wrastaniu tkanek
- Specjalnie wyprofilowane atraumatyczne otwory drenujące
- Atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu
- Pasek kontrastujący w RTG na całej długości
- Trzystopniowy (co 1cm) czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenie perforacji, umożliwiający dokładna identyfikację położenia drenu
- Długość 800mm lub 1700mm
- Wolny od DEHP
- Dostępny w wersji z trokarem
- Sterylny
- Podwójnie pakowany: zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia

?

**Odpowiedź: Nie**

**23. Pakiet 2, pozycja 2.52** Czy Zamawiający dopuści na obu końcach osłony na przewody przylepce w rozmiarze 2,5 x 17cm?

**Odpowiedź: Tak**

**24. Pakiet 2, pozycja 2.60** Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny typu spunlance w rozmiarze 40x40cm, pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, proszę wycenić po 1sztuce – ilość 12 000**

**25. Pakiet 2, pozycja 2.69** Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną wykonaną z polipropylenu oraz z LDPE (włosie)?

**Odpowiedź: Tak**

**26. Pakiet 2, pozycja 2.71** Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną prostą bez kulki?

**Odpowiedź: Nie**

## Pakiet nr 3

## Pakiet nr 4

1. Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 4 poz 4,5[Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2022 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny

posiadać klasę IIb ], wymagać będzie zaofiarowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

**Odpowiedź:** Tak, wymagamy klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

## Pakiet nr 5

1. **Pozycja 10-11** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunków z włókien alginianów wapnia i alginianów sodu – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pozycja 37** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawu do dezynfekcji w którego składzie tampony (tupfery) wielkości jajka są włókninowe – pozostałe komponenty i parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Tak

2. **Pozycja 38** – czy Zamawiający miał na myśli 50 sztuk serwet czy też może 50 opakowań po 24 sztuki (razem 1 200 sztuk serwet)?

50 opakowań po 24 sztuki (razem 1 200 sztuk serwet)

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

**Odpowiedź:** Nie

## Pakiet nr 6

1. Czy Zamawiający w pozycji 6.1 i 6.2 dopuści zaofiarowanie kleszczy o średnicy 2,4 mm.

**Odpowiedź:** Nie

2. Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz. 3 dopuści klipsownicę o średnicy cewnika 2,5 mm?

**Odpowiedź:** Nie

3. **Poz 1 DIAGNOSTYKA: KLESZCZE BIOPSYJNE JEDNORAZOWE GASTROSKOPOWE**  
**opakowanie zbiorcze 10szt**

**Odpowiedź:** Można wycenić 250 opakowań po 10 sztuk

4. **Poz 2 DIAGNOSTYKA: KLESZCZE BIOPSYJNE JEDNORAZOWE KOLONOSKOPOWE**  
**- opakowanie zbiorcze 10szt**

**Odpowiedź:** Można wycenić 200 opakowań po 10 sztuk

5. **Poz 3 DIAGNOSTYKA: KLIPSOWNICA GASTROSKOPOWA - opakowanie zbiorcze**  
**10szt**

**Odpowiedź:** Można wycenić 10 opakowań po 10 sztuk



6. Poz 4 POLIPEKTOMIA: IGLA INIEKCYJNA -22 G / 0,7 mm lub 25G / 0,5 mm  
opakowanie zbiorcze 10szt

**Odpowiedź:** Można wycenić 2 opakowania po 10 sztuk (rozmiar 22 G / 0,7 mm)

7. Poz 5 POLIPEKTOMIA: PĘTLE - opakowanie zbiorcze 10szt

**Odpowiedź:** Można wycenić 60 opakowań po 10 sztuk

8. Poz 6 POLIPEKTOMIA: SIATKA - opakowanie zbiorcze 10szt

**Odpowiedź:** Można wycenić 2 opakowania po 10 sztuk

9. Pakiet 6 poz. 1 i 2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku gastrokopowych i kolonoskopowych szczęki gładkie bez kolca oraz szczęki gładkie z kolcem. Pozostałe parametry zgodne z opisami zawartymi w kolumnie „Opis” wg Załącznika nr 1a do SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

## Pakiet nr 7

1. dot. Pakiet 7, poz.7.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na mankiecie 0,13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Nie

2. dot. Pakiet 7, poz.7.4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,18 mm oraz na mankiecie 0,13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem

**Odpowiedź:** Nie

3. **Pakiet 7, pozycja 7.1** Czy Zamawiający dopuści ręczniki do osuszania rąk wykonane z włókniny typu spunlance w rozmiarze 40x40cm, pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza włókniny typu spunlance. Zamawiający dopuszcza pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości.

4. **Pakiet 7, pozycja 7.2** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01, na mankiecie 0,11mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Nie

5. **Pakiet 7, pozycja 7.2** Czy Zamawiający dopuści rękawice, których parametry techniczne oraz AQL potwierdzone są materiałami informacyjnymi dystrybutora?

**Odpowiedź:** Nie

6. **Pakiet 7, pozycja 7.2** Czy Zamawiający dopuści rękawice o Zawartości protein max 94µg/g?

**Odpowiedź:** Nie

7. **Pakiet 7, pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści rękawice, których parametry techniczne oraz AQL potwierdzone są materiałami informacyjnymi dystrybutora?

**Odpowiedź:** Nie

8. **Pakiet 7, pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane jedynie od wewnątrz, o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Nie

9. **Pakiet 7, pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści rękawice o Zawartości protein max 33µg/g?

**Odpowiedź:** Tak

10. **Pakiet 7, pozycja 7.4** Czy Zamawiający dopuści rękawice, których parametry techniczne oraz AQL potwierdzone są materiałami informacyjnymi dystrybutora?

**Odpowiedź:** Nie

11. **Pakiet 7, pozycja 7.4** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,22mm+/-0,02?

**Odpowiedź:** Tak

12. **Pakiet 7, pozycja 7.2-7.4** Czy Zamawiający dopuści rękawice klasyfikowane jako wyrób medyczny klasa IIa –potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej (bez oznaczenia na opakowaniu)?

**Odpowiedź:** Nie

13. **Pakiet 7, pozycja 7.2-7.4** Czy Zamawiający dopuści rękawice klasyfikowane jako ŚOI kategorii III – potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej (bez oznaczenia na opakowaniu)?

**Odpowiedź:** Nie

14. **Pakiet 7, pozycja 7.5** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x145 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x190 cm?

**Odpowiedź:** Nie

15. **Pakiet 7, pozycja 7.5** Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> zintegrowane z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 196 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź:** Nie

16. **Pakiet 7, pozycja 7.6** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół 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?

**Odpowiedź:** Nie

17. **Pakiet 7, pozycja 7.6** Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m<sup>2</sup>, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O, chłonności wraz ze wzmocnieniem 478%?

**Odpowiedź:** Nie

18. **Pakiet 7, pozycja 7.7** Czy Zamawiający dopuści rękawice, których parametry techniczne potwierdzone są materiałami informacyjnymi dystrybutora?

**Odpowiedź:** Nie

19. **Pakiet 7, pozycja 7.7** Czy Zamawiający dopuści rękawice sklasyfikowane jako wyrób medyczny ls, nie będące ŚOI?

**Odpowiedź:** Nie

20. **Pakiet 7, pozycja 7.7** Czy Zamawiający dopuści rękawice klasyfikowane jako wyrób medyczny klasa ls – potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej (bez oznaczenia na opakowaniu)?

**Odpowiedź:** Nie

21. **Pakiet 7, pozycja 7.8** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm.
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>
- 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 stół 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?

**Odpowiedź:** Nie

**22. Pakiet 7, pozycja 7.8** Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O, chłonności wzmocnienia min. 680% ?

**Odpowiedź:** Nie

**23. Pakiet 7, pozycja 7.9** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 80 cm x 90 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół 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?

**Odpowiedź:** Nie

**24. Pakiet 7, pozycja 7.9** Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź:** Nie

**25. Pakiet 7, pozycja 7.9** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x Serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:** Nie

**26. Pakiet 7, pozycja 7.9** Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, odporności na penetrację płynów 197 cm H<sub>2</sub>O, chłonności wraz ze wzmocnieniem 420% ?

**Odpowiedź:** Nie

## **Pakiet nr 8**

## **Pakiet nr 9**

1. Dotyczy pozycji 1 Prosimy Zamawiającego o podtrzymanie wymogu: „sterylności” oraz wymiarów: „3,7 cm x 9,3 cm” dla osłony na oczy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet nr 10**

1. **Zadanie nr 10, poz. 10.18 – 10.20:** Czy Zamawiający dopuści opaski jałowe pakowane w torebki papierowo-foliowe, czyli w typowe opakowanie dla tego typu wyrobów w wersji jałowej

**Odpowiedź:** Tak

2. **Pakiet 10, pozycja 10.3** Czy Zamawiający dopuści fartuch XL o długości 138cm?

**Odpowiedź:** Tak

3. **Pakiet 10, pozycja 10.5-10.8** Czy Zamawiający dopuści fartuch dodatkowo wzmocniony od wewnątrz w strefach krytycznych na rękawach do min. wysokości łokcia oraz z przodu laminatem włókninowo-foliowym o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Tak

4. **Pakiet 10, pozycja 10.5-10.8** Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 102cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej i 35cm H<sub>2</sub>O w strefie niekrytycznej?

**Odpowiedź:** Nie

5. **Pakiet 10, pozycja 10.7** Czy Zamawiający dopuści fartuch XL o długości 138cm?

**Odpowiedź:** Tak

6. **Pakiet 10, pozycja 10.15-10.17** Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne w opakowaniu papierowym?

**Odpowiedź:** Tak

7. **Pakiet 10, pozycja 10.18-10.20** Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne jałowe w opakowaniu papierowo-foliowym?

**Odpowiedź:** Tak

8. **Pakiet 10, pozycja 10.21** Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny sterylny w rozmiarze 34x8cm?

**Odpowiedź:** Tak

9. **Pakiet 10, pozycja 10.21** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak

10. **Pakiet 10, pozycja 10.21** Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny sterylny o budowie: warstwa kontaktowa z raną- 100% włóknina ES, warstwa otaczająca wkład chłonny 100% celuloza, wkład chłonny- wata bawełniana , warstwa spodnia- folia PE?

**Odpowiedź:** Nie

11. **Pakiet 10, pozycja 10.22** Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x75cm?

**Odpowiedź:** Nie

12. **Pakiet 10, pozycja 10.23** Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x90cm?

**Odpowiedź:** Nie

13. **Pakiet 10, pozycja 10.24** Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 120x150cm lub 150x180cm?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy 120x150cm

14. **Pakiet 10, pozycja 10.29** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami z laminatu włókninowo – foliowego?

**Odpowiedź:** Tak

15. **Pakiet 10, pozycja 10.30** Czy Zamawiający dopuści etykietę z identyfikacją składu w formie opisowej?

**Odpowiedź: Tak**

16. **Pakiet 10, pozycja 10.30** Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy, w proponowanym zestawie znajdują się pojemnik 120ml, który może służyć jako blister:

5 x Kompres z włókniny 30G 4W 5cm x 5cm

1 x Pęseta plastikowa 13cm niebieska

1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką?

**Odpowiedź: Nie**

## **Pakiet nr 11**

## **Pakiet nr 12**

## **Pakiet nr 13**

## **Pakiet nr 14**

## **Pakiet nr 15**

1. **Pakiet nr 15 Pozycja 13** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

**Odpowiedź: Tak**

2. Pakiet 15, poz.1,4,7, Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

3. Pakiet 15, poz. 13-15 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe? Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

**Odpowiedź: Nie na 17 nit. 8 warstwowe. Tak na dopuszczenie klasy I reg. 4 (reszta parametrów bez zmian)**

4. Pakiet 15, poz. 1-10,13-15 Czy zamawiający wydzieli poz.1-10, 13-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Nie

5. Pakiet 15, poz.16-17 Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 1 szt.?

**Odpowiedź:** Nie

6. **Pakiet 15, pozycja 15.13-15.15** Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe niesterylne – wyrób medyczny klasy IIa, reg. 7?

**Odpowiedź:** Tak

7. Pakiet 15, poz.2-3,5-6,8-10 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

**Odpowiedź:** Nie

8. Czy zamawiający dopuści w poz. nr 13,14,15, kompresy niejałowe sklasyfikowane w klasie I reguła 4, ponieważ zgodnie z nową normą MDR, która weszła w życie 26.05.2021 i reklasyfikowała produkty, które były objęte klasą IIa regułą 7, do klasy I reguła 4, prosimy o odstąpienie od wymogu klasyfikacji kompresów klasa IIa reguła 7. Produkty z dniem wejścia w życie MDR muszą spełnić wymogi zgodne z rozporządzeniem. Jeśli zamawiający nie odstąpi od wymogu klasa IIa reguła 7, proszę o argumentację podjętej decyzji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet nr 16**

1. **Pakiet nr 16, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim.

**Odpowiedź:** Nie





2. **Pakiet nr 16, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, wygięta pod kątem 90°C, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalną objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maska sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim.

**Odpowiedź:** Nie



3. **Pakiet nr 16, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankiem powietrznym, ergonomicznie ukształtowana rurka dopasowana jest do anatomii jamy ustnej i gardła i umożliwia szybkie i skuteczne zakładanie maski u pacjenta, dzięki, możliwości opróżnienia mankieta z powietrza maska jest komfortowa przy wyjmowaniu u pacjentów nieświadomych, wyposażona w 3 kanały: kanał gastryczny, kanał do intubacji rurką intubacyjną oraz kanał drenu do napełniania mankieta maski, zakończony kontrolnym pilotem barwnym, barwa pilota odpowiada kolorom na strzykawce do napełniania mankieta co znacznie

przyspiesza proces dopasowania maski, rozmiary masek: 1 / 1,5 / 2 / 2,5 / 3 / 4, maski są sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu?

**Odpowiedź:** Nie



4. **Pozycja 12** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wkliniowaniem. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce maski i łączniku. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

**Odpowiedź:** Nie

5. **Pozycja 3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wkliniowaniem. Maska posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny,

zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

**Odpowiedź:** Nie

## **Pakiet nr 17**

## **Pakiet nr 18**

## **Pakiet nr 19**

## **Pakiet nr 20**

## **Pakiet nr 21**

1. **Pakiet nr 21, poz. 91** Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na Pakiet nr 21 z pominięciem pozycji 91?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycje nr 91 z pakietu nr 21

2. **Pakiet nr 21, poz. 91** Czy Zamawiający wydzieli bądź wykreśli ww. pozycję z Pakietu nr 21?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycje nr 91 z pakietu nr 21

## **Pakiet nr 22**

## **Pakiet nr 23**

## Pakiet nr 24

**Pakiet 24, pozycja 24.1** Czy Zamawiający dopuści sondę sengstakena-blakemomora zgodną z opisem

### Wykonana z silikonu

Wyjątkowa elastyczność i miękkość sondy zapewnia łatwe zakładanie oraz wyjmowanie bez zagrożenia uszkodzeniem błony śluzowej przełyku

### 4-światłowa

Możliwość odessania oraz usunięcia zawartości żołądka dzięki dużemu światłu kanałów

### Prowadnica

Istotnym jest, aby utrzymać kinetykę krążenia i przepływu krwi w wątrobie, gdy nagle wystąpi krwawienie. Szczególnie trudno jest zlokalizować miejsce krwawienia, dlatego też musi ono zostać zastopowane za pomocą sondy Sengstakena. Sonda Sengstakena wyposażona jest w prowadnicę, dzięki czemu jej założenie jest znacznie szybsze w porównaniu do standardowych sond.

### Balon przełyku zapewnia bezpieczną i szybką hemostazę

Niskociśnieniowy balon o wewnętrznym ciśnieniu nie przekraczającym 40mm Hg, o średnicy 32mm. Jeśli długość całkowita balonu jest mniejsza niż 140mm

### Wyposażona w gąbkową podkładkę

Sondy wyposażone są w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie oraz zamykanie linii do manometru

### Znaczniki głębokości

numeryczne na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm od początku balonu przełykowego

Sterylizowane tlenkiem etylenu

Opakowanie papier-folia

**Odpowiedź: Tak**

## Pakiet nr 25

1. Zadanie 25.1 Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, (2 g na gazik nasączenia). Gaziki złożone czterokrotnie na 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 160 x 100 mm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>. Wyrób klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

**Odpowiedź: Nie**

## Pakiet nr 26

**Pakiet 26, pozycja 26.1** Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej i otrzewnej z igłą veressa'a oraz kranikiem trójdrożnym zgodną z opisem

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml

Strzykawka o pojemności 60ml

Dostępny w różnych konfiguracjach

Szeroka gama igieł do wyboru:

trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)

trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)

igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)

Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów

Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu

Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia

?

**Odpowiedź: Nie**

## Pakiet nr 27

## Pakiet nr 28

1. **Pakiet 28, Poz. 1** Czy Zamawiający dopuści siatkę implantacyjną, sterylną, przeznaczoną do przepuklin pępkowych. Siatka permanentna, makroporowata, polipropylenowa, antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA . Siatka z wchłanialnym pierścieniem PDO w ciągu 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłanialną powłoką hydrożelową (wchłanialna w 30 dni). Siatka o śr. 4.3 cm. Siatka pakowana pojedynczo, z przeliczeniem ilości. Według załączonego zdjęcia.



**Odpowiedź:** Tak

2. **Pakiet 28, Poz. 2** Czy Zamawiający dopuści siatkę implantacyjną, sterylną, przeznaczoną do przepuklin pępkowych. Siatka permanentna, makroporowata, polipropylenowa, antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA . Siatka z wchłanialnym pierścieniem PDO w ciągu 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłanialną powłoką hydrożelową (wchłanialna w 30 dni). Siatka o śr. 6.4 cm. Siatka pakowana pojedynczo, z przeliczeniem ilości. Według załączonego zdjęcia.



**Odpowiedź:** Tak

3. **Dotyczy Formularza cenowego – pakiet 28** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania na formularzu cenowym kodu EAN.

**Odpowiedź:** Odstępujemy w tym pakiecie, ale kod katalogowy jest wymagany.

## Pakiet nr 29

1. Pakiet 29, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 29, poz. 1-3,5-6 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Nie.

3. **Pakiet 29, pozycja 29.1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'25 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

## Pakiet nr 30

1. Zadanie 30- poz. 30.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie chusty trójkątnej włókninowej, o wym. 96x96x130 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

2. Zadanie 30- poz. 30.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka męskiego z trokami z warstwą antypotną z przodu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

3. Zadanie 30- poz. 30.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka damskiego z trokami bez możliwości wywijania? Czepek zawiera zaś podwójną warstwę przeciwpotną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

4. Zadanie 30- poz. 30.1-30.4 Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:** Nie.

5. Pakiet 30, poz. 1-4, 14-16,39-43 Czy zamawiający wydzieli poz.1-4; 14-16,39-43 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z

zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie.**

6. Pakiet 30, poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

7. Pakiet 30, poz. 3 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. **Pakiet 30, pozycja 30.9** Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą bez wytrzymałości na detergenty, do 35 stopni C, o pojemność min 300ml, max 900ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

9. **Pakiet 30, pozycja 30.22** Czy Zamawiający dopuści papier do videoprintera USG w rozmiarze 110x18?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

10. **Pakiet 30, pozycja 30.26** Czy Zamawiający dopuści pojemnik na próbki histopatologiczne o pojemności 25ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

11. **Pakiet 30, pozycja 30.29** Czy Zamawiający dopuści golarkę jednoostrzową, ze stali nierdzewnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

12. **Pakiet 30, pozycja 30.37** Czy Zamawiający dopuści stażę bezlateksową wykonaną z rozciągliwego paska TPE, w rozmiarze 25 x 450mm, o długości całkowitej rolki 11,25m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

13. **Pakiet 30, pozycja 30.37** Czy Zamawiający dopuści stażę gumową wykonaną z lateksu o długości 40cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

14. **Pakiet 30, pozycja 30.32** Czy Zamawiający dopuści koszule dla pacjenta wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza włókninę SMS lub spunlace**

15. **Pakiet 30, pozycja 30.32** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

16. **Pakiet 30, pozycja 30.34** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

17. **Pakiet 30, pozycja 30.35** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

18. **Pakiet 30, pozycja 30.38** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

19. **Pakiet 30, pozycja 30.45** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

20. **Pakiet 30, pozycja 30.45** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet nr 31**

## **Pakiet nr 32**

1. Ad 32.1. ELEKTRODY DO LIFEPAK; Ad 32.2. ELEKTRODY DO LIFEPAKCzy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby elektrody były kompatybilne z posiadanym urządzeniem.

2. Ad 32.1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora. W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku



testów potwierdzających pełną kompatybilność producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby elektrody były kompatybilne z posiadanym urządzeniem.

3. Zwracamy się prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu dwóch pozycji:

ZP-01/2024 SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA [SWZ] Tom III Opis przedmiotu zamówienia (załącznik 1A)

Pakiet 32.

Lp.32.1. ELEKTRODY DO LIFEPAK

- możliwość użycia w Lifepack 12 oraz Lifepack 15
- jednorazowego użytku dla dzieci
- komplet z kablem oraz wtyczką

Lp.32.2. ELEKTRODY DO LIFEPAK

- możliwość użycia w Lifepack 12 oraz Lifepack 15
- jednorazowego użytku dla dzieci
- komplet z kablem oraz wtyczką

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli.

4. **Pakiet 32, pozycja 32.5** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny bez wkładu żelującego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet nr 33**

1. Poz. 33.1 płytka stomijna, rozmiar stomii 10-35 mm, do wycinania, z materiału hydrokoloidowego, przylepiec na dłuższy czas noszenia, rozmiar pierścienia 40 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. 33.1 płytka stomijna, rozmiar stomii 10-45 mm, do wycinania, z materiału hydrokoloidowego, przylepiec na dłuższy czas noszenia, rozmiar pierścienia 50 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

3. Poz. 33.2 płytka stomijna, rozmiar stomii 10-55 mm, do wycinania, z materiału hydrokoloidowego, przylepiec na dłuższy czas noszenia, rozmiar pierścienia 60 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

4. Poz. 33.3 płytka stomijna, rozmiar stomii 10-65 mm, do wycinania, z materiału hydrokoloidowego, przylepiec na dłuższy czas noszenia, rozmiar pierścienia 70 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

5. Poz. 33.4 worek stomijny 2-częściowy, kompatybilny z płytką w rozmiarze pierścienia 40 mm, wodoodporny, z fizeliną, filtr węglowy  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
6. Poz. 33.4 worek stomijny 2-częściowy, kompatybilny z płytką w rozmiarze pierścienia 50 mm, wodoodporny, z fizeliną, filtr węglowy  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
7. Poz. 33.5 worek stomijny 2-częściowy, kompatybilny z płytką w rozmiarze pierścienia 60 mm, wodoodporny, z fizeliną, filtr węglowy  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
8. Poz. 33.6 worek stomijny 2-częściowy, kompatybilny z płytką w rozmiarze pierścienia 70 mm, wodoodporny, z fizeliną, filtr węglowy  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
9. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy zadania 33 - worki stomijne pakowane po 30 szt., płytki po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
10. Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczanie faktur w wersji pdf na wskazany adres email? Faktury generują się automatycznie w godzinach wieczornych w dniu przystąpienia do realizacji zamówienia.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, adresy mailowe do faktur będą podane w §3 umowy zgodnie z miejscem dostarczenia towaru.**

## **Pakiet nr 34**

## **Pakiet nr 35**

1. Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści: USTNIK PLASTIKOWY Z GUMKĄ DO GASTROSKOPII - jednorazowego użytku, rozmiar 22x30 mm. Pakowany po 100 szt.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
2. Czy zamawiający w pozycji 35.2 dopuści zaoferowanie ustników 21 mm x 26 mm.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
3. **Pakiet nr 35, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści ustnik z otworem centralnym o wymiarach 21 x 26,5mm?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
4. **Pakiet nr 35, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści ustniki pakowane po 50 sztuk, z przeliczeniem ilości?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

5. **Pakiet 35, pozycja 35.1** Czy Zamawiający dopuści szczotkę do rurki tracheotomijnej w opakowaniu a100sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem taką jak na zdjęciu



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

6. **Pakiet 35, pozycja 35.2** Czy Zamawiający dopuści ustnik plastikowy z gumką do endoskopu o wymiarze 20 x 26mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## Pakiet nr 36

## Pakiet nr 37

1. pozycja 37.1: Czy Zamawiający dopuści:

ELEKTRODĘ NEUTRALNĄ

- jednorazowego użytku

- hydrożel

- dzielona

- do aparatu ES 300

-powierzchnia styku 105cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o dopuszczenie elektrody dzielonej przeznaczonej dla dorosłych/dzieci, o wymiarach 150x120mm, powierzchnia aktywna 104cm<sup>2</sup>, powierzchnia klejąca 153cm<sup>2</sup>, optymalna siła przylegania. Elektroda wykonana z zaawansowanego Hygro-Gelu, który poprawia przewodność, obniża impedancję, eliminuje pozostałości i minimalizuje ryzyko poparzenia w miejscu montażu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych po 100 szt. z przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 20 op. a'100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## Pakiet nr 38

1. Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki Medline pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaoferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. Strzygarka kompatybilna z oferowanymi ostrzami posiada trzystakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie liczby potrzebnych strzygarek.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ostrza, które będą kompatybilne ze strzygarką Medline, którą posiada Zamawiający.

2. Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza 36 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że będą kompatybilne do strzygarki medline, którą posiada Zamawiający.

## Pakiet nr 39

1. **dotyczy pakietu 39** Czy Zamawiający wymaga oryginalnych złąček do kapnografu Emma w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski i oświadczenie producenta o kompatybilności do urządzenia

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw częściowych z 2 do 4 dni roboczych dla pakietu 39 i 40?

**Odpowiedź:** Nie wyraża zgody.

## Pakiet nr 40

1. Czy Zamawiający w zakresie pakietu 40 poz. 40.2 wymaga przewodu wielorazowego, czy jednorazowego? Prosimy o doprecyzowanie.

**Odpowiedź:** Jednorazowego użytku.

## Pakiet nr 41

1. **Zadanie nr 41, poz. 41.22:** Czy Zamawiający dopuści PIELUSZKI DLA NOWORODKÓW w opakowaniu 82szt? – Ilość zamawiana wg formularza pozostanie bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## Pakiet nr 42

1. **Pakiet 42, pozycja 42.1** Czy Zamawiający ma na myśli 20 zestawów po 24 sztuki w każdym?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli 20 zestawów po 24 sztuki w każdym, ale dopuszcza zaoferowanie innej ilości sztuk w zestawie z odpowiednim przeliczeniem.

## Pakiet nr 43

1. Czy Zamawiający dopuści myjki okrągłe, nasączone białym mydłem, zbudowane z warstwy wiskozowo-poliestrowej typu Molton (70 g/m kw.) oraz polipropylenowej (20 g/m kw.), wymiary 17 x 23 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5. Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze

- przednia warstwa z mydłem: 100g/m<sup>2</sup>
- tylna warstwa: 50g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści do oceny jednorazowe, prostokątne rękawice do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry bez użycia wody, nasączone obustronnie środkiem, nie wymagające spłukiwania, gotowe i łatwe do użycia, bez zawartości mydła, posiadające doskonałe właściwości myjące, przyjemny zapach. Dzięki zawartości alantoiny chronią skórę przed podrażnieniami. Przebadane dermatologicznie. O gramaturze 73g/m<sup>2</sup>. W razie potrzeby opakowanie przed użyciem może być podgrzane w kuchence mikrofalowej (30sek./600W), a w celu uzyskania efektu odświeżającego schłodzone. Zamknięcie samoprzylepne wielokrotnego użytku. Opakowanie 10szt z odpowiednim przeliczeniem ilości. Kosmetyk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści zamiast parametru: „RĘKAWICA DO MYCIA CHOREGO ZAWIERAJĄCA ŚRODEK MYJĄCY - gramatura minimum 90 g/m<sup>2</sup> - anatomiczny, zaokrąglony kształt - jednorazowa ” Produktu o poniższych parametrach: „RĘKAWICA DO MYCIA CHOREGO BEZ ŚRODKA MYJĄCEGO - gramatura minimum 80 g/m<sup>2</sup> - prostokątny kształt, bez ostrych krawędzi - jednorazowa „

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 50 szt. rękawiczek w opakowaniu, jako odpowiednie przeliczenie względem ilości w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

9. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści zamiast parametru: „RĘKAWICA DO MYCIA CHOREGO ZAWIERAJĄCA ŚRODEK MYJĄCY - gramatura minimum 90 g/m<sup>2</sup> - anatomiczny, zaokrąglony kształt - jednorazowa ” Produktu o poniższych parametrach: „RĘKAWICA DO MYCIA CHOREGO ZAWIERAJĄCA ŚRODEK MYJĄCY - gramatura minimum 80 g/m<sup>2</sup> - prostokątny kształt, bez ostrych krawędzi - jednorazowa „

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

10. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 8 szt. rękawiczek w opakowaniu, jako odpowiednie przeliczenie względem ilości w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

11. **Pakiet 43, pozycja 43.1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pakiet nr 44

1. Dotyczy pozycji 8 Prosimy Zamawiającego o podtrzymanie wymogu: „silikonowy cewnik powlekany obustronnie polimerem z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym posiadającym obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego” dla zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## Pakiet nr 45

1. Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?. Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wyników badań okularków na przenikanie fal świetlnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okulary posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką, oraz zmniejszenie nacisku na gałkę oczną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga aby ochronnik oczu przed promieniowaniem UV był wykonany z jednego kawałka materiału oraz aby nie był osobnym elementem mocowanym rzepem do opaski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. **dotyczy pakietu 45** Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okulary wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy, ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okulary przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite

bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru – kolor turkusowy; Wcześnieiki, rozmiar 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru – kolor zielony; Mikro, rozmiar 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru – kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. **dotyczy pakietu 45** Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7. **Zadanie 45, pozycja 45.1 – 45.2** Czy Zamawiający dopuści okularki kształt (litera Y) z regulowanym zakładkami dla lepszego dopasowania, wyposażone w specjalnie wyprofilowane gąbeczki wykonane z miękkiego materiału, zmniejszając ryzyko podrażnienia delikatnej skóry w rozmiarach 240 - 340mm i 300 - 400mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet nr 46**

## **Pakiet nr 47**

## **Pakiet nr 48**

1. Dotyczy pozycji 48.18 W związku z tym, że przedmiotem zamówienia w pozycji 48.5 są kapilary o poj. 100 ul., czy w pozycji 48.18 należy zaoferować zatyczki do kapilar o poj. 100 ul.?

**Odpowiedź:** Tak

2. Dotyczy pozycji 48.19\_W związku z tym, że przedmiotem zamówienia w pozycji 48.5 są kapilary o poj. 100 ul., czy w pozycji 48.19 należy zaoferować mieszadełka do kapilar o poj. 100 ul.?

**Odpowiedź:** Tak

## **Pytania do SWZ i wzoru umowy:**

1. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które



były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że klauzule waloryzacyjne zostały ujęte w § 10 umowy

2. Dotyczy § 4 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu całości dostawy na koszt Wykonawcy, jeśli dostarczany towar nie będzie spełniał wymogów zawartych w niniejszej umowie oraz w przypadku dostawy produktu wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości). Wykonawca zobowiązuje się w takim przypadku do wymiany towaru na własny koszt w terminie nie przekraczającym 2 dni roboczych, licząc od daty uznania zasadności reklamacji. Za datę realizacji zamówienia przyjmuje się datę dostawy wymienionego towaru. Uzasadnienie: Proponowana zmiana umożliwi Wykonawcy zapoznanie się i ustosunkowanie się do złożonej reklamacji, szczególnie dotyczącej jakości towaru. Zaproponowany w projekcie zapis wymusza uznanie reklamacji na podstawie zgłoszenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmodyfikuje zapis z:

*„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu całości dostawy na koszt Wykonawcy, jeśli dostarczany towar nie będzie spełniał wymogów zawartych w niniejszej umowie oraz w przypadku dostawy produktu wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości). Wykonawca zobowiązuje się w takim przypadku do wymiany towaru na własny koszt w terminie nie przekraczającym 3 dni roboczych, licząc od dnia uznania reklamacji. Za datę realizacji zamówienia przyjmuje się datę dostawy wymienionego towaru”*

**Na:** *„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu całości dostawy na koszt Wykonawcy, jeśli dostarczany towar nie będzie spełniał wymogów zawartych w niniejszej umowie oraz w przypadku dostawy produktu wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości). Wykonawca zobowiązuje się w takim przypadku do wymiany towaru na własny koszt w terminie nie przekraczającym 2 dni roboczych, licząc od daty uznania zasadności reklamacji. Za datę realizacji zamówienia przyjmuje się datę dostawy wymienionego towaru.”*

3. Dotyczy § 4 ust. 4 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie okresu ważności dostarczonego asortymentu do 50% okresu ważności określonego przez producenta, bądź do 6 m-cy dla wyrobów jednorazowego użytku.

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikuje zapis z:**

*Okres ważności dostarczanego asortymentu wynosić będzie minimum 6 miesięcy przydatności określonego przez producenta licząc od daty dostawy do Zamawiającego. Na każdym opakowaniu powinien widnieć napis informujący o dokładnej dacie ważności produktu (przydatności do użycia), np.: „Najlepiej zużyć przed końcem...“. Niedochowanie przez Wykonawcę powyższych wymagań uprawnia Zamawiającego do zwrotu towaru na koszt Wykonawcy i żądania od Wykonawcy wymiany towaru w terminie 3 dni roboczych.*

**Na:**

*Okres ważności dostarczanego asortymentu wynosić będzie minimum 50% przydatności określonego przez producenta licząc od daty dostawy do Zamawiającego. Na każdym opakowaniu powinien widnieć napis informujący o dokładnej dacie ważności produktu (przydatności do użycia), np.: „Najlepiej zużyć przed końcem...“. Niedochowanie przez Wykonawcę powyższych wymagań uprawnia Zamawiającego do zwrotu towaru na koszt Wykonawcy i żądania od Wykonawcy wymiany towaru w terminie 3 dni roboczych.*

4. Dotyczy § 4 ust. 5 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakup danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną.

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikuje zapis z:**

*W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakup danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną.*

**Na:**

*W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakup danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu*

*oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną*

5. Dotyczy § 5 ust. 1c) projektu umowy: Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% na 0,2%.

**Odpowiedź: Odpowiedź na pytanie nr 11 w pytaniach do SWZ i wzoru umowy.**

6. Dotyczy § 5 ust. 3 projektu umowy: Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%

**Odpowiedź: Zamawiający zmniejszy wysokość kary umownej z 10% do 7%.**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień, bądź realizacji zamówień z obowiązkiem przedpłaty w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”

**Odpowiedź: Nie.**

8. Dotyczy Formularza ofertowego, pkt. 9 ppkt. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw częściowych do 4 dni roboczych dla pakietu nr 28?

**Odpowiedź: Nie.**

9. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 4 Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty e-mail? W przypadku zgody na powyższe, prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie wraz ze wskazaniem adresu e-mail, na który należy przesłać fakturę.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, adresy mailowe do faktur będą podane w §3 umowy zgodnie z miejscem dostarczenia towaru.**

10. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie w § 6 ust. 1 pkt. c czy kara umowna w wysokości 0,5 % wartości netto towaru objętego karą będzie naliczana jednorazowo czy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: Za każdy dzień zwłoki, Zamawiający poprawi zapis.**

11. Czy w § 6 ust. 1 pkt. c Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,25% ? 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.

**Odpowiedź: Zamawiający zmniejszy karę do 0,25%.**

12. 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: Zamawiający nie wprowadzi powyższego zapisu.**

- 1. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału IV SWZ pkt 1.** – Informacja na temat części zamówienia i możliwości składania ofert częściowych  
**Z:** Przedmiot zamówienia został podzielony na pakiety (części) **50**.  
**Na:** Przedmiot zamówienia został podzielony na pakiety (części) **48**.
- 2. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XIX SWZ pkt 1.** – Informacja na temat części zamówienia i możliwości składania ofert częściowych  
**Z:** Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 90 dni (tj. **do dnia 10.06.2024 r.**)  
**Na:** Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 90 dni (tj. **do dnia 18.06.2024 r.**)
- 3. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XXIII (pkt 1) – Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert**  
**Z:** Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **13.03.2024 r. do godziny 8:45**  
**Na:** Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **21.03.2024 r. do godziny 8:45**
- 4. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XXIII (pkt 3) – Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert**  
**Z:** Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu **13.03.2024 r. o godz. 09:00**  
**Na:** Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu **21.03.2024 r. o godz. 09:00**

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 12 marca 2024 r.

**DYREKTOR**

**dr Sebastian JANKIEWICZ**

Wykonał: M. Kardasz tel. 54 285 63 31  
12.03.2024 r.  
Kopia: Dział Administracji i Zamówień Publicznych