



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52
tel. centr.24 38 80 200 tel./fax 24 38 80 201
e-mail: nzoz.kss@szpital.kutno.pl www.szpital.kutno.pl
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 11.10.2023 r.

WYJAŚNIENIA Nr 3 DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **JEDNORAZOWE ARTYKUŁY MEDYCZNE**

Nr postępowania: **ZP/25/23**

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022.1710 t.j. z dnia 2022.08.16 ze zm.), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

- 1. Dotyczy Pakietu Nr 116** - Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107cm² o wymiarach 164 x 117mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. **NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).**

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 6 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.



Zgodnie z SWZ.

2. **Dotyczy Pakietu Nr 116** - Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym (nowsza generacja i bezpieczniejsza niż pierwotnie opisane SIWZ) o następujących parametrach:

	<i>Wersja dzielona (Return Electrode Monitor) z pierścieniem ekwipotencjalnym, kompatybilna między innymi z urządzeniami marek: Valleylab, Conmed, Erbe, Emed posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego. Wersja bez jednorazowego kabla w zestawie.</i>
MODELE	2030/2130/3031/2031/2131
MATERIAŁ	Hydrożel 1,5mm
POWIERZCHNIA KONTAKTU ELEKTRODY	85cm² (170,5mm x 128,5mm)
POWIERZCHNIA PRZEWODZĄCA	23cm²
PODŁĄCZENIE	Dwubiegunowe, rozstaw 23,4mm
IMPEDANCJA	≤ 50,0 Ohm
IŁOŚĆ SZTUK W OPAKOWANIU	50 sztuk w kartonie (każda elektroda pakowana osobno)
CERTYFIKATY	CE0123/ FDA510(K)

Zgodnie z zapisami SWZ.

3. **Dotyczy Pakietu Nr 24** - Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 24** bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej o składzie: igła Veressa; cewnik z poliuretanu, widoczny w rtg, w rozmiarach 9Ch lub 12Ch, do 29 dni, z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych (możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek); strzykawka luer lock 30 ml; worek do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem, łącznik luer Lock/stożkowy do połączenia z systemem drenażowym, pakowany na jednej sztywnej tacy.

Zgodnie z SWZ.

4. **Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 14** - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 13, pozycji nr 14 z powodu wycofania produktu z oferty. Brak wydzielenia będzie skutkowało brakiem ofert w pakiecie 13.

Zgodnie z SWZ.

5. **Dotyczy Pakietu Nr 17** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

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

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serwetka do owinięcia dziecka 75 x 120 cm z materiału bawełnopodobnego o gramaturze 50g/m²

1 serwetka do cięcia cesarskiego 230 x 330 cm z torbą na płyny 72 x 72 cm (3600), folia operacyjna 36x36cm, poliuretanowa o grubości 0,04µm i paroprzepuszczalności <300 g LOW, organizatory przewodów, 2 porty do ssaka

1 serwetka na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)

Serwetka główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m², odporność na przenikanie płynów 165cm H₂O, odporność na rozzerwanie na sucho/mokro 168/168 kPa,

Osłona na stolik Mayo wykonana z piaskowanej folii PE o grubości 60 µm z dodatkowym wzmocnieniem 65x85cm, wykonanym z laminatu PE+PP o łącznej gramaturze w części wzmocnionej 140g/m²

Serwetka na stolik Mayo wykonana z folii PE o grubości 60 µm z dodatkowym wzmocnieniem włókninowym 75x190cm o łącznej gramaturze w części wzmocnionej 85g/m²

opakowanie jednostkowego Tyvec/folia, zawierające 4 etykiety samoprzylepne do wklejania do protokołu medycznego

Zamawiający dopuszcza.

6. **Dotyczy Pakietu Nr 19** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przylepne 9 x 50 cm

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

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 elastyczna osłona na kończynę 22 x 75 cm
1 serweta 150 x 190 cm
1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu trzywarstwowego PP+PE+PP (delikatna włóknina polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 75g/m², z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m² (łączna gramatura 140g/m²)
Zgodnie z SWZ.

7. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zawierającego 4 ręczniki do rąk (zamiast 2)?
Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu zawierającego 4 ręczniki do rąk (zamiast 2).

8. Dotyczy Pakietu Nr 51 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?
3 taśmy przylepne 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 elastyczna osłona na kończynę 30 x 120 cm
1 elastyczny bandaż 12 cm x 6 m
2 przylepne serwety 75 x 90 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów
1 przylepna serweta 180 x 180 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów
1 przylepna serweta 150 x 240 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów
1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 100 cm z padem chłonnym 75 x 140 cm i organizatorami przewodów
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm (owinięcie zestawu)
Serwety główne wykonane na całej powierzchni z laminatu trzywarstwowego PP+PE+PP (delikatna włóknina polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 75g/m², z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m² (łączna gramatura 140g/m²), spełniającego wymagania normy EN 13795-1:2019. Odporność na penetrację płynów 167cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro 314/290kPa
Osłona na stolik Mayo wykonana z piaskowanej folii PE o grubości 60 µm z dodatkowym wzmocnieniem 65x85cm, wykonanym z laminatu PE+PP o łącznej gramaturze w części wzmocnionej 140g/m²
Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o grubości 60 µm z dodatkowym wzmocnieniem włókninowym 75x190cm o łącznej gramaturze w części wzmocnionej 85g/m²
Serwety posiadające oznaczenie kierunku rozkładania oraz lokalizacji w polu operacyjnym, taśma mocująca w serwetach min. 5cm, wyposażona w marginesy ułatwiające oderwanie papieru zabezpieczającego. Na opakowaniu jednostkowym 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy.
Sterylizacja EO
Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Pakietu Nr 65 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów z elastycznym mankietem o długości min. 6cm i rozmiarach M, L, XL., XXL?
Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 1-7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów czystych mikrobiologicznie?
Zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy Pakietu Nr 50, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści Rurkę ustno-gardłową typu Guedel w rozmiarach: 0, 1, 2, 3, 4, 5?
Zgodnie z SWZ.

12. Dotyczy Pakietu Nr 145, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści kołnierz zbudowany z tworzywa sztucznego (Polipropylen), wyścielonego pianką (IXPE)?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

- 13. Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 14** - Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 14 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie ? W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych zintegrowana fabrycznie z pojemnikiem. Jakość wody spełniająca normę USP 43 . Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika . Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody .
Zamawiający dopuszcza.
- 14. Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 14** - Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 14 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 550 ml napełniony sterylną wodą do terapii oddechowej i zawierający mikrodyfuzory? Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Woda spełnia normę sterylności USP 71.
Zamawiający dopuszcza.
- 15. Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 41 w pozycji 1 dopuści cewnik thorax do drenażu klatki piersiowej, linia widoczna w RTG, z mandrynem, sterylne, pakowane w plastikowy tubus, który chroni materiał podczas transportu o rozmiarach: 16, 20, 24, 28, 32?
Zamawiający dopuszcza.
- 16. Dotyczy Pakietu Nr 42, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 42 w pozycji 1 wymaga zaoferowania zestawu do drenażu który posiada system antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu ?
Zgodnie z SWZ.
- 17. Dotyczy Pakietu Nr 42, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 42 w pozycji 1 wymaga zaoferowania zestawu do drenażu który posiada miękki monoprenowy przewód (bezląteksowy) umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczania wydzieliny w drenie, typu Roller Milker, samouszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu?
Zgodnie z SWZ.
- 18. Dotyczy Pakietu Nr 42, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 42 w pozycji 1 wymaga zaoferowania zestawu do drenażu który posiada komorę kontrolną, umożliwiającą podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej w zakresie od 0-25cm H2O, co zapewnia precyzyjną kontrolę nad efektywnym poziomem ssania?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z zapisami SWZ.
- 19. Dotyczy Pakietu Nr 146, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 146 w pozycji 1 dopuści wałek o wymiarach 43 x 13cm wykonany z sprężystej pianki o wysokiej gęstości ? Półwałek o wymiarach 46x18 cm został wycofany z oferty Producenta
Zgodnie z SWZ.
- 20. Dotyczy Pakietu Nr 146, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie 146 w pozycji 1 dopuści półwałek o wymiarach 48 x 19cm ?
Zamawiający dopuszcza.
- 21. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści przyrząd z komorą kropłową zawierającą medyczny PVC? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie SWZ.
- 22. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści przyrząd bez nazwy własnej na przyrządzie lub zaciskaczu tylko na opakowaniu jednostkowym? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.

- 23. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 5** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 5 dopuści przyrząd ze skutecznością filtra w odpowietrzniku min. 99,99% dla bakterii i 99,99% dla wirusów, potwierdzone przez producenta? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 24. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści skalę do 2,5ml?
Pytanie dotyczy Pakietu Nr 2. Zgodnie z SWZ.
- 25. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 3** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 3 dopuści skalę do 11ml?
Pytanie dotyczy Pakietu Nr 2. Zgodnie z SWZ.
- 26. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1-4** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1-4 dopuści kontrastujący mleczny tłok?
Pytanie dotyczy Pakietu Nr 2. Zgodnie z SWZ.
- 27. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 1 dopuści kaniulę z 6 paskami kontrastującymi w RTG?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 28. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 1 dopuści rozmiar:
0,9x25mm,
1,1x25mm i 32mm
1,3x32mm i 45mm,
1,5x45mm,
1,7x45mm,
2,1x45mm.
Zgodnie z SWZ.
- 29. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 2 i 3** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 2 i 3 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk?
Zamawiający dopuszcza.
- 30. Dotyczy Pakietu Nr 54:**
- 1) Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej:
Zgodnie z SWZ.
- 2) **Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zestaw wkłuc centralnych dla dorosłych dwukanałowy o przepływie 14G 7200ml/h i 18G 1350ml/h? pozostałe parametry bez zmian
Zgodnie z SWZ.
- 31. Dotyczy Pakietu Nr 74** - Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne do hemodializy do ostrej terapii nerkowej, przeznaczone do stosowania w celu uzyskania krótkotrwałego dostępu (mniej niż 30 dni) do hemodializy lub aferezy.
o podwójnym świetle, wykonany z nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich poliuretanu. Rurki cewnika są oznaczone kolorami, gdzie niebieski oznacza żylny, a czerwony oznacza światło tętnicze. Końcówka cewnika jest zwężona i wykonana z bardziej miękkiego materiału. Elastyczną rurkę cewnika można ukształtować jako prostą rurkę z przedłużeniem, prostą rurkę z przedłużeniem w kształcie litery J lub wstępnie zakrzywioną rurkę z prostym przedłużeniem. Inteligentne rowki wokół bocznych otworów zapobiegają przyklejaniu się ich do ścianek naczynia. Produkt jest również wyposażony w zintegrowane zawory hemostatyczne zamiast zwykłych złącz typu Luer Lock. Zastawki hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dzięki czemu nie jest konieczne zaciskanie przewodów cewnika na żadnym etapie zabiegu.
- Igła wprowadzająca 1 × 7 cm, 18 Ga Y
 - 1 × strzykawka 5 ml
 - 1 × 70 cm, 0,035" przewodnik nitinolowy w przewodnicy przewodnika z nasadką
 - Rozszerzacz 1 × 12 Fr z powłoką hydrofilową
 - 1 × 14 Fr lub 16 Fr rozszerzacz z powłoką hydrofilową
 - 1 × skalpel nr 11

- Usztywniacz 1 × 12 Fr lub 14 Fr

W zależności od rozmiaru, długości i rodzaju cewnika, w zestawach dostępne są różne warianty rozszerzaczy i usztywniaczy. Wymiary komponentów podane są także na etykiecie produktu.

Insertion Kit



Dostępne długości cewnika dla rozmiaru 12Fr

Length	Lumen	Priming Volume CC	Flow Rate vs Pressure		
	Side		200ml/min	300ml/min	400ml/min
15cm	Venous	0.8	80	135	190
	Arterial	0.7	-50	-130	-180
20cm	Venous	0.9	70	180	210
	Arterial	0.8	-70	-165	-200
25cm	Venous	0.9	100	200	230
	Arterial	0.8	-90	-190	-225

Zgodnie z SWZ.

- 32. Dotyczy Pakietu Nr 149** - Zwracamy się do zamawiającego o podanie w pakiecie nr 149, % rozkładu oczekiwanej ilości dla wskazanych rozmiarów pieluchomajtek. Przy braku tej informacji oferty będą kalkulowane do ceny rozmiaru XL co istotnie zawyży wartość pakietu i narazi Zamawiającego na zbędne koszty.

Zgodnie z SWZ.

- 33. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Rozmiar standard dla rozmiaru L, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

- 34. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1), pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Rozmiar standard dla rozmiaru XL, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

- 35. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1** - Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Zgodnie z SWZ.

- 36. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozplywa się pod wpływem moczu i jest imitacją

wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Zamawiający dopuszcza.

37. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Zgodnie z SWZ.

38. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami?

Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 149, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Zgodnie z SWZ.

40. Dotyczy Pakietu Nr 95 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 95: taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, białą, propylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce (brak osłonki w środku na odcinku min. 2 cm), jednorodną, niewchłanianą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość średnia 976 μm , max. 2314 μm , grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), na środku taśmy znajdują się oznaczenia ułatwiające jej pozycjonowanie podczas zabiegu chirurgicznego, atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, bez wypustki środkowej

oraz

1 komplet igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralne: prawa + lewa, z ergonomicznymi uchwytami o średnicy 4 mm do implantacji przez otwory zastłonięte?

Zgodnie z SWZ.

41. Dotyczy Pakietu Nr 94, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 94, poz. nr 1 taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłanianą w plastikowej osłonce, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), symetryczne 1,5 cm zwężenia na końcach taśmy?

Zgodnie z SWZ.

42. Dotyczy Pakietu Nr 94, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 94, poz. nr 2: Zestaw do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej składający się z siatki jednorodnej, niewchłanianej, o anatomicznym kształcie, trapez z 4 ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji?

Zgodnie z SWZ.

- 43. Dotyczy Pakietu Nr 53** - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 53: taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet do metod TVT, TOT, TVT-O, propylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 84%, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), atraumatyczne brzozy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami?
Zgodnie z SWZ.
- 44. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zgodnie z SWZ.
- 45. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Zgodnie z SWZ.
- 46. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zgodnie z SWZ.
- 47. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Zgodnie z SWZ.
- 48. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztynowe pakowane osobno oraz rozdzielnie to na 2 pozycje ze względu na 2 różne stawki vat?
Zgodnie z SWZ.
- 49. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych (bursztynowy) posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zgodnie z SWZ.
- 50. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.
Zgodnie z SWZ.
- 51. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?
Zamawiający dopuszcza.
- 52. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej 6 pasków radiocieniujących ?
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 53. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

24 G - 0,7 x 19 , przepływ 18 ml/ min
22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min
20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min
18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min
17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min
16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min
14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min
Zgodnie z SWZ.

54. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 2-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i podanie ceny za koreczki w opakowaniach po 100 szt.?
Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 2-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej bez portu o przepływie G 26- 15 ml/min; 24 G – 22 ml/ min. ?
Zgodnie z SWZ.

56. Dotyczy Pakietu Nr 134, poz. 1 - Czy Zamawiający w pozycji pierwszej pisząc „Czepki jednorazowe damskie” ma na myśli czepki typu берет?
Tak, Zamawiający ma na myśli czepki typu берет.

57. Dotyczy Pakietu Nr 137, poz. 1:

1) 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 ?

Potwierdza to również stanowisko URPLW MiPB wydane na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795-2. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Zgodnie z SWZ.

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

Zamawiający oczekuje ubrań zgodnych z opisem podanym w SWZ.

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

Zamawiający nie wskazywał normy EN-13795-2. Oczekujemy kompletu wskazanego w opisie podanym w SWZ (komplet chirurgiczny).

58. Dotyczy Pakietu Nr 121, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG do monitorowania z pokryciem styku na bazie Ag/AgCl do zastosowań pediatrycznych, o średnicy 26 mm?
Zamawiający dopuszcza.

59. Dotyczy Pakietu Nr 121, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG do badań wysiłkowych i badań Holtera z pokryciem styku na bazie Ag/AgCl o wymiarach 51x34 mm?
Zamawiający dopuszcza.

60. Dotyczy Pakietu Nr 148 - Prosimy o dopuszczenie ostrzy pakowanych po 25 szt.
Zamawiający dopuszcza.

61. Dotyczy Pakietu Nr 116 - Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach: Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe, kompatybilne z systemem kontroli

przylegania REM, z możliwością aplikacji kierunkowej (równolegle do powierzchni ciała), powierzchnia przewodząca 107cm², Bezpieczeństwo produktu gwarantuje szeroka powierzchnia aktywna, żel adhezyjny o bardzo niskiej impedancji, dobra trwałość żelu oraz medyczna podkładka samoprzylepna zapobiegająca niepożądanemu odklejaniu się. Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych indywidualnie w opakowaniach zbiorczych po 100szt.

Zamawiający dopuszcza.

62. Dotyczy Pakietu Nr 58 - Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 58 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 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. regulą 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 178/2002 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 zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Zgodnie z SWZ.

63. Dotyczy Projektu umowy - Zgodnie z licznymi obowiązującymi uregulowaniami prawnymi dotyczącymi podejmowania działań w ramach systemu zapobiegania i zwalczania zakażeń szpitalnych, w tym z art. 11 ust. 1 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1657 z późn. zm.) na wszystkich podmiotach leczniczych udzielających świadczeń zdrowotnych ciąży obowiązek podejmowania działań zapobiegających szerzeniu się zakażeń i chorób zakaźnych. W świetle obowiązującego prawa na Zamawiającym spoczywa obowiązek prawidłowej eksploatacji dostarczonego wyrobu, więc w przypadku potrzeby odesłania nabytego wyrobu do Wykonawcy, Zamawiający powinien przekazać informację o sterylności wyrobu. Ponieważ zarówno Zamawiający jak i Wykonawca są zobowiązani dbać o bezpieczeństwo i zdrowie pracowników, to celem formalnego potwierdzenia zapobiegania szerzeniu się zakażeń wnosimy o dodanie do wzoru umowy stanowiącej załącznik do SWZ poniższego zapisu precyzującego sposób postępowania w sprawach reklamacji i/lub zwrotów: „Każdorazowe przesłanie wyrobu będącego przedmiotem umowy od Zamawiającego do Wykonawcy powinno być uprzednio zgłoszone na adres e-mail wraz załączonym poświadczeniem sterylności. Wyrób należy przesłać na adres korespondencyjny Wykonawcy wraz z tym dokumentem w oryginale i zgłoszeniem oczekiwanej usługi przez Wykonawcę”.

Zamawiający nie wyraża zgody.

64. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw uniwersalny wzmocniony, w skład którego wchodzi 4 ręczniczki celulozowe (o dwa więcej niż zapis SWZ), spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ?

Zamawiający dopuszcza.

65. Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż 3 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną. Czas rozpatrzenia reklamacji strony określają na maksymalnie 3 dni robocze od zgłoszenia.”

Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.

66. Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego) zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru od ilości określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąża Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości całego zamówienia.”

Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.

- 67. Dotyczy warunków umowy § 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:
„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 bądź będzie realizował dostawy w formie: za pobraniem.”
Zamawiający nie wyraża zgody.
- 68. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1 pkt. 1, 2, 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5% oraz odpowiednio z 10% na 5%?
Zamawiający nie wyraża zgody.
- 69. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Wykonawca nie może bez zgody Zamawiającego dokonać przelewu wierzytelności wynikających z niniejszej umowy, a także dokonać cesji w formie umowy poręczenia, czy wstąpienia w prawa zaspokojonego wierzyciela w trybie art. 518 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (Dz.U.2022.1360 tj. z dnia 2022.06.29, ze zm.) zwaną w dalszej części umowy „k.c.”. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”
Zamawiający nie wyraża zgody.
- 70. Dotyczy Pakietu Nr 151** - Z uwagi na wycofanie z produkcji narzędzi wielorazowego użytku, prosimy o możliwość zaoferowania narzędzi jednorazowego użytku.
Zgodnie z SWZ.
- 71. Dotyczy Pakietu Nr 157** - Z uwagi na wycofanie z produkcji narzędzi wielorazowego użytku, prosimy o możliwość zaoferowania narzędzi jednorazowego użytku o zbliżonych parametrach.
Zgodnie z SWZ.
- 72. Dotyczy Pakietu Nr 42** - Czy Zamawiający w pakiecie 42 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej jednorazowy, posiadający trzy komory (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym); pracujący bezgłośnie, z mechanicznym regulatorem (z możliwością regulacji siły ssania), posiadający bezigłowe porty do komory zastawki podwodnej i kolekcyjnej, w części przedniej przezroczysty?
Zgodnie z SWZ.
- 73. Dotyczy Pakietu Nr 58, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie 58 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy laparoskopowe, do posiadanej klipsownicy Grena 0301-04LXLune i z nią kompatybilne, wykonane z niewchłaniałnego polimeru, posiadający zamek, dający pewne zamknięcie, rozmiar L, XL?
Zgodnie z SWZ.
- 74. Dotyczy Pakietu Nr 58, poz. 2** - Czy Zamawiający w pakiecie 58 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe tytanowe sterylne do laparoskopii z zabezpieczeniem przed zsunięciem w postaci rowkowania na wewnętrznej powierzchni. Oferent użycza na czas trwania umowy klipsownicy.
Zgodnie z SWZ.
- 75. Dotyczy Pakietu Nr 58** - Zwrcamy się do Zamawiającego o wskazanie w pak 58, ile klipsownic każdego typu ma dostarczyć oferent.
Oferent ma dostarczyć 3 klipsownicy do pozycji 2.
- 76. Dotyczy Pakietu Nr 58** - W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Należy przez ten fakt rozumieć, iż ustawodawca uznał, iż wyroby medyczne klasy III musi cechować wyższy poziom bezpieczeństwa niż wyrobów medycznych klasy IIB,

ponieważ zastosowanie ich na najważniejszych naczyniach w organizmie ludzkim niesie ze sobą większe ryzyko związane z ich użyciem. Dlatego też, implant medyczny zastosowany przy zamknięciu tego typu naczyń musi spełniać jak najwyższe normy i być bardzo dokładnie przebadany pod kątem zapewnienia jak najdalej idącego bezpieczeństwa jego zastosowania nawet na tak ważnych naczyniach.

Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 58 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Klipsy powinny posiadać klasę IIB.

77. Dotyczy Pakietu Nr 58 - Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pak 58 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Zgodnie z SWZ.

78. Dotyczy Pakietu Nr 87 - Czy Zamawiający w pakiecie 87 ma na myśli rozmiar worka służącego do ewakuacji preparatów tkankowych podczas zabiegów laparoskopowych, wyposażonego w podajnik o pojemnościach 200ml czy 800ml czy 1200ml?

Oczekujemy worka z podajnikiem do zabiegów laparoskopowych – 200ml.

79. Dotyczy Pakietu Nr 109, poz. 1 - Czy Zamawiający w pakiecie 109 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Jednorazowy stapler skórny z 35 zszywkami powlekanymi PTFE (szer. zszywki 6,5 mm, śr. drutu 0,6 mm, wys. zszywki 4,7 mm), umożliwiający aplikację zszywek pod kątem z uwzględnieniem różnej grubości skóry, posiadający przezroczysty wskaźnik ilości pozostałych zszywek?

Zgodnie z SWZ.

80. Dotyczy Pakietu Nr 17 - Czy Zamawiający dopuści:

Zestaw spełnia wymagania: wytrzymałość na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej 150kPa - strefa krytyczna na całej powierzchni obłożenia. Materiał podstawowy serwety głównej składający się z 2 warstw (folia PE oraz warstwa chłonna) o łącznej gramaturze 56g/m².

- chłonność min. 570 % wg. PN-EN ISO 9073-6

- wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 75 N, rozciąganie na mokro min. 80 N wg PN-EN 29073-3

- wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 150 kPa, wypychanie na mokro min. 150 kPa. wg PN-EN ISO 13938-1

- czystość mikrobiologiczna max 29 cfu/dm² wg. PN-EN ISO 11737-1

- odporność na przenikanie cieczy min. 250 cmH₂O wg. PN-EN 20811

- pylenie max. 1,3 log₁₀ wg PN-EN ISO 9073-10.

Skład zestawu:

- Serweta główna z laminatu dwuwarstwowego w rozmiarze 320x180cm z otworem 35x32cm wypełnionym folią chirurgiczną z wycięciem, serweta z workiem,

- serweta włókninowa 40g 10x20cm - 2 szt.

- pokrowiec na stół Mayo 145x80cm,

- serweta na stół instrumentarium 190x150cm,

- podkład chłonny 90x60cm.

Zgodnie z SWZ.

81. Dotyczy Pakietu Nr 18 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- serweta główna w rozmiarze 275x200cm z otworem 15x10, z przylepcem i zintegrowanymi nogawicami oraz workiem na płyny,

- serweta przylepna z laminatu dwuwarstwowego w rozmiarze 90x75cm,

- pokrowiec na stół Mayo 145x80cm,

- serweta na stół instrumentarium 190x150cm,

- taśma medyczna 50x9cm,

- serwetki włókninowe 10x20 – 2 szt.

Zamawiający dopuszcza.

82. Dotyczy Pakietu Nr 19 - Czy Zamawiający dopuści zestaw, który jest obecnie dostarczany do Państwa, o składzie:

- Pokrowiec na nogę 75 x 37cm,
- Serweta do obłożenia kończyny rozmiar 320 x 240cm z otworem 6cm,
- Serweta 200 x 150cm – 2 szt,
- serweta włókninowa 40g 10x20cm 2 szt,
- pokrowiec na stół Mayo 145x80cm,
- taśma medyczna 9x50cm – 3 szt,
- Serweta 200 x 150cm – wywiniecie zestawu,

Zamawiający dopuszcza.

83. Dotyczy Pakietu Nr 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- serweta dwuwarstwowa 56g/m² 265x180cm 2 otwory przylepne ze zintegrowanymi nogawicami – 1szt.
- serweta 56 g/m² 90x75cm – 1szt.
- kompres włókninowy 40g 4w 10x20cm – 2 szt.
- pokrowiec na stół Mayo 145x80cm – 1 szt
- serweta na stół instrumentarium 190x150cm – 1szt.
- taśma medyczna 9x50cm przylepna – 1 szt.

Zgodnie z SWZ.

84. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie

- Samoprzylepna serweta operacyjna o wymiarach 240x150 cm
- Samoprzylepna serweta operacyjna o wymiarach 180x170 cm
- Samoprzylepna serweta operacyjna o wymiarach 90x75 cm – 2szt.
- kompres włókninowy 40g 4w 10x20cm – 2 szt.
- pokrowiec na stół Mayo 145x80cm
- serweta na stół instrumentarium 190x150cm
- taśma medyczna 9x50cm przylepna

Zgodnie z SWZ.

85. Dotyczy Pakietu Nr 23 - Czy Zamawiający dopuści aby serweta pod poślądki była pakowania osobno?

Zgodnie z SWZ.

86. Dotyczy Pakietu Nr 25 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zestaw posiadał pokrowce na nogi o gramaturze min. 35 g/m² i serwetę włókninową w rozmiarze 180x90cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Nie, zgodnie z SWZ.

87. Dotyczy Pakietu Nr 28 - Czy Zamawiający wymaga serwetek pakowanych pojedynczo, czy podwójnie?

Zamawiający wymaga serwetek pakowanych pojedynczo.

88. Dotyczy Pakietu Nr 28 - Czy Zamawiający dopuści serweta sterylą 150x200 cm o gramaturze 56m/m²?

Zgodnie z SWZ.

89. Dotyczy Pakietu Nr 44 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę 37 x120 cm?

Zgodnie z SWZ.

90. Dotyczy Pakietu Nr 56 - Czy Zamawiający dopuści siatkę:

Siatka polipropylenowa, niewchłaniająca, do procedur otwartych i laparoskopii, z niebieskimi pasami wzmacniającymi siatkę, lekka o wadze 60g/m², wielkość porów 2,7mm, grubość 0,65 +/- 0,15 mm oraz o grubości nici w splocie siatki: 0,16 mm nić biała i niebieska przędza. Rozmiar 10 x 16cm.

Zgodnie z SWZ.

91. Dotyczy Pakietu Nr 57 - Czy Zamawiający dopuści siatkę:

Siatka przepuklinowa polipropylenowa, jednowłóknowa grubość siatki 0,65 +/- 0,15 mm ; elastyczna wielokierunkowo o wielkości porów 2,7 mm. 20 x 30.

Zgodnie z SWZ.

92. Dotyczy Pakietu Nr 65 - Czy Zamawiający dopuści włókninę typu SMS? Włókniny typu SMS, SMMS, SMMMS to włókniny tego samego rodzaju, różniące się jedynie przebiegiem procesu technologicznego. W procesie produkcji włókniny typu SMS nanoszenie warstwy S odbywa się szybko, natomiast nanoszenie warstwy M odbywa się powoli, ze względu na to, że ta warstwa jest "nadmuchiwana" gorącym powietrzem, w celu równomiernego rozkładania na całej powierzchni, co powoduje, że cały proces produkcji odbywa się powoli. Niektórzy producenci w celu obniżenia kosztów produkcji i podniesienia wydajności procesu produkcji, do maszyn produkujących włókninę SMS dokładają drugą dyszę podającą warstwę M (podaje się taką samą ilość surowca, ale w dwóch mniejszych dyszach), co powoduje jedynie przyspieszenie procesu produkcji. W takim procesie uzyskuje się taką samą włókninę SMS, którą dla rozróżnienia procesów, opisuje się symbolem SMMS czy SMMMS. Włóknina SMS, SMMS czy SMMMS nie różnią się zatem cechami fizycznymi i mechanicznymi, mają takie same właściwości techniczne oraz takie same ilości surowca.

Zamawiający dopuszcza.

93. Dotyczy Pakietu Nr 65, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach:

	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	115	150	56
L	125	150	63
XL	140	160	64
XXL	155	160	65

Zamawiający dopuszcza.

94. Dotyczy Pakietu Nr 68 - Czy Zamawiający dopuści zestaw:

- Serweta z laminatu FB i rozcięciem 50x60cm; Ø5cm
- Serweta z laminatu FB 50x60cm
- Kompresy z gazy, 17N, 8W 7,5x7,5cm – 8 szt.
- Tupfer kula 17N, 20x20cm – 5 szt.
- Rękawice nitrylowe w rozmiarze M – 2 szt.
- Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną, 10 ml
- Strzykawka wypełniona lubrykantem, 6 ml
- Pean plastikowy, 13 cm
- Pojemnik plastikowy, 125 ml
- Pęseta plastikowa, 13 cm

Zgodnie z SWZ.

95. Dotyczy Pakietu Nr 83 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Tupfer kula 17N, 20x20cm – 6 szt.
- Kleszczyki pean 19 cm,
- Pojemnik plastikowy, 250 ml.

Zamawiający dopuszcza.

96. Dotyczy Pakietu Nr 115 - Czy Zamawiający dopuści:

- 1) Dotyczy rękawa papierowo-foliowego 100mm x 50mm x 100m - Czy można zaoferować rękaw 100mm x 40mm x 100m?

Zgodnie z SWZ.

- 2) Dotyczy rękawa papierowo-foliowego 250mm x 65mm x 100m - Czy można zaoferować rękaw 250mm x 60mm x 100m?

Zgodnie z SWZ.

- 3) Dotyczy rękawa papierowo-foliowego 300mm x 65mm x 100m - Czy można zaoferować rękaw 300mm x 60mm x 100m?

Zgodnie z SWZ.

97. Dotyczy Pakietu Nr 134, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści czepek z napotnikiem oraz z gumką?

Zgodnie z SWZ.

- 98. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1-2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PCV?
Zgodnie z SWZ.
- 99. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do przetaczania bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie?
Zgodnie z SWZ.
- 100. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 5** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badania skuteczności filtra NIOSH?
Zgodnie z SWZ.
- 101. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 1-4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek z 10% rozszerzeniem skali od pojemności nominalnej?
Zgodnie z SWZ.
- 102. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?
Zgodnie z SWZ.
- 103. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 7-8** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?
Zgodnie z SWZ.
- 104. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w rozmiarze 1,1x32mm oraz 1,7x45mm?
Zgodnie z SWZ.
- 105. Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul wykonanych z FEP?
Zgodnie z SWZ.
- 106. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 1-2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kraników wyłącznie z optycznym identyfikatorem pozycji?
Zgodnie z SWZ.
- 107. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika o długości 270mm?
Zgodnie z SWZ.
- 108. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do dobowej zbiórki moczu w opakowaniu foliowym?
Zgodnie z SWZ.
- 109. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 7** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników Tieman w rozmiarach od CH824?
Zgodnie z SWZ.
- 110. Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika o długości 70cm?
Zgodnie z SWZ.
- 111. Dotyczy Pakietu Nr 9, poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z prowadnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe.
Zamawiający dopuszcza. Rozmiar zgodny z SWZ tj. 18.

- 112. Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych z znacznikiem głębokości w postaci dwóch półksiężyców?
Zamawiający dopuszcza.
- 113. Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych z przezroczystym balonikiem kontrolnym?
Zgodnie z SWZ.
- 114. Dotyczy Pakietu Nr 15, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o wymiarach całkowitych 60 x 52 cm?
Zgodnie z SWZ.
- 115. Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:
1 x Fartuch chirurgiczny STANDARD rozm. L
1 x Serweta na stolik do instrumentarium 150cm x 190cm
4 x Serwetka chłonna 30cm x 30cm
3 x Fartuch chirurgiczny STANDARD PLUS rozm. XXL z wstawkami nieprzemakalnymi
1 x Serweta na stolik Mayo 140cm x 80cm, wzmocniona, czerwona
1 x Osłona na kończynę 35cm x 120cm + taśma chirurgiczna 10cm x 50cm
1 x Torebka na płyny 30cm x 40cm lub na narzędzia chirurgiczne, jednokomorowa
2 x Taśma chirurgiczna 10cm x 50cm włókninowa, przylepna
1 x Dren do odsysania pola operacyjnego (dł.300cm CH24, lejek-lejek)
1 x Rozbieralna końcówka ortopedyczna do odsysania pola operacyjnego dł. 15 cm
1 x Butelka 400ml do długotrwałego odsysania ran
1 x Licznik igieł i ostrzy, podwójny magnes, liczba pól: 30
2 x Janeta - strzykawka z końcówką do cewnika trzyczęściowa poj. 100ml
2 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1 x Czyścidełko do elektrod 50mm x 50mm
1 x Pojemnik okrągły 250ml, niebieski, z podziałką
10 x Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 20cm x 20cm
1 x Chwytek plastikowy 18cm
20 x Kompres z gazy 17N 16W 10cm x 10cm z nitką RTG
10 x Serweta operacyjna z gazy 17N 4W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką
1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 10cm x 25cm
1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 8cm x 10cm
1 x Serweta chirurgiczna 150cm x 180cm 2-warstwowa
1 x Serweta chirurgiczna 230cm x 260cm 2-warstwowa, wzmocniona, z wycięciem U 20cm x 100cm i organizernami przewodów
1 x Serweta chirurgiczna 150cm x 240 cm 2-warstwowa wzmocniona, z przylepcem
Dołączone osobno:
1 x Uchwyt jednorazowy z elektrodą dł. kabla 3,2 m z łączem ERBE FIAB?
Zgodnie z SWZ.
- 116. Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z fartuchami zapakowanymi razem z całym zestawem, ale umieszczone na samej jego górze?
Zgodnie z SWZ.
- 117. Dotyczy Pakietu Nr 17, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cięcia cesarskiego wykonany z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², 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 poliuretanową o grubości 0,03mm i paroprzepuszczalności 850g/m²/24h, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 80 cm x 90 cm (z usztywnieniem w górnej części oraz po dwa porty do odsysania treści po obu stronach), odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O,
Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna

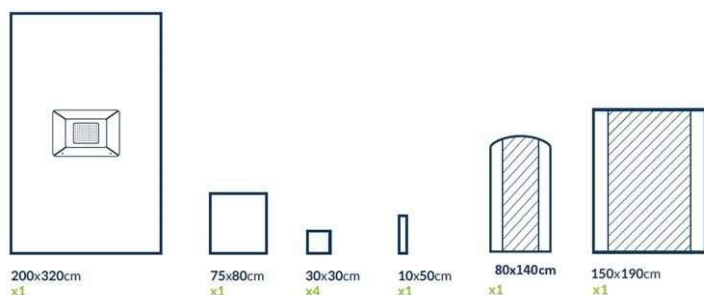
gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

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



Zamawiający dopuszcza.

118. Dotyczy Pakietu Nr 17, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cięcia cesarskiego wykonany z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², o składzie:

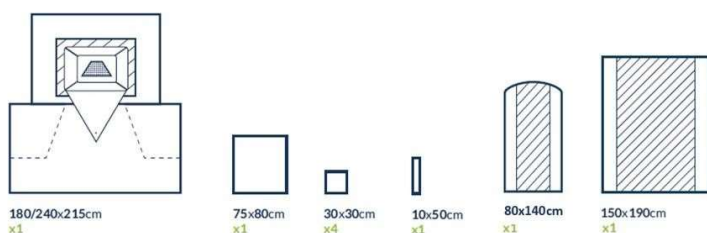
1 x Serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną poliuretanową o grubości 0,03mm i paroprzepuszczalności 850g/m²/24h zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem i portem do odsysania treści. Odporność na penetrację płynów 197 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 106,5/89,9kPa.

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 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 serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Zgodnie z SWZ.

119. Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji stawu kolanowego o składzie:

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

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów

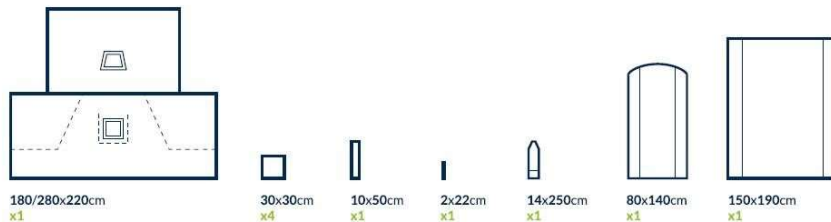
3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm z włókniny spunlace

1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm?

Zgodnie z SWZ.

- 120. Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do laparoskopii ginekologicznej o składzie:
 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
 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm. Do zestawu dołączona osobno sterylna kieszeń dwukomorowa (kieszeń lewa 15 x 30 cm, kieszeń prawa 25 x 30 cm)?



Zgodnie z SWZ.

- 121. Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z ręcznikami z włókniny spunlace 4 szt, zamiast 2 sztuk z celulozy? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.

- 122. Dotyczy Pakietu Nr 22, poz. 1** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogów zgodności z normą PN-EN 13795 dla ww. pozycji? Uzasadnienie – norma PN-EN 13795 ma zastosowanie w przypadku wyrobów włókienniczych, natomiast przedmiotowe osłony wykonane są z folii PE.
Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

- 123. Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z serwetą o wymiarach 90cm x 120cm o gramaturze 75g/m²? (w miejsce serwety o gramaturze 73g/m² 130cmX90cm)
Zamawiający dopuszcza.

- 124. Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z serwetą do owinięcia zestawu o wymiarach 150cm x 100 cm?
Zgodnie z SWZ.

- 125. Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z serwetą pod pośladki o wymiarach 114 cm x 150cm ze wzmocnieniem o wymiarach 25cm x 50cm oraz dołączoną dodatkowo taśmą przylepną o wymiarach 10cm x 50cm?
Zgodnie z SWZ.

- 126. Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu zapakowanego w rękaw papierowo-foliowy?
Zamawiający dopuszcza.

- 127. Dotyczy Pakietu Nr 24, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zestaw zawierający:
- 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 papierfolia, wewnętrzne folia

Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 128. Dotyczy Pakietu Nr 25, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w rękaw papierowofoliowy:
 10 x Kompres z włókniny 40G 4W 7,5cm x 7,5cm
 20 x Kompres z włókniny 40G 4W 10cm x 10cm
 2 x Osłona na kończynę 70cm x 120cm
 1 x Serweta chirurgiczna 100cm x 150cm 2-warstwowa?
Zamawiający dopuszcza.
- 129. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści sterylną ściereczkę chłonną o wymiarach 40 x 40 cm wykonaną z chłonnej włókniny spunlace?
Zgodnie z SWZ.
- 130. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 150 x 240 cm?
Zgodnie z SWZ.
- 131. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 170 x 300 cm?
Zamawiający dopuszcza.
- 132. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21 +/-0,01mm, dłoni 0,18 +/-0,01mm, mankiecie 0,17 +/-0,01mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,08,5?
Zgodnie z SWZ.
- 133. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 µg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?
Zgodnie z SWZ.
- 134. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?
Zgodnie z SWZ.

135. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?
Zgodnie z SWZ.

136. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Wyrób medyczny klasy Is. Grubość na palcu $0,33 - 0,40$ mm, na dłoni $0,27 - 0,35$ mm, na mankiecie $0,20 - 0,22$ mm, długość 480 ± 10 mm. Siła zrywu nim 12 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $10\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, EN 374-1,2,3 (raport z badań z jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-papier?
Zgodnie z SWZ.

137. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22\pm 0,01$ mm, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?
Zgodnie z SWZ.

138. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?
Zgodnie z SWZ.

139. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni

0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Zgodnie z SWZ.

140. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpydrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia 0,18±0,03mm, rękawica wierzchnia 0,21 ±0,02mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,17 ±0,02mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,16 ±0,02mm, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

Zgodnie z SWZ.

141. Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik thorax bez nadrynu, pakowany podwójnie: zewnętrznie papier/folia, wewnętrznie folia?

Zgodnie z SWZ.

142. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego pakowany podwójnie: zewnętrznie papier/folia, wewnętrznie folia?

Zgodnie z SWZ.

143. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści dren łączący o długości 210cm pakowany podwójnie: zewnętrznie papier/folia, wewnętrznie folia?

Zgodnie z SWZ.

144. Dotyczy Pakietu Nr 55, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekaniem?

Zgodnie z SWZ.

145. Dotyczy Pakietu Nr 51, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy brzusznej bez możliwości wymiany worka?

Pakiet Nr 51 posiada tylko pozycję 1 i nie dotyczy zestawu do punkcji jamy brzusznej.

146. Dotyczy Pakietu Nr 65, poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy z włókniny SMS?
Zamawiający dopuszcza.

147. Dotyczy Pakietu Nr 68, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:

1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 6cm
1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 50cm 2-warstwowa

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm
8 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
1 x Miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm
1 x Chwytnak plastikowy 14 cm (Kocher, Pean)
Pakowane osobno:
1 x Żel do znieczulenia błon śluzowych 6 ml
1 x Strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml?

Zgodnie z SWZ.

148. Dotyczy Pakietu Nr 73, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z pojemnikiem trzykomorowym (w miejsce miseczki dwukomorowej)?
Zamawiający dopuszcza.

149. Dotyczy Pakietu Nr 73, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą o wymiarach 90cm x 120cm (zamiast 75 x 110 cm) z centralnym otworem o średnicy 10cm, z taśmą lepnią wokół otworu, bez drenu foliowego wokół otworu?
Zgodnie z SWZ.

150. Dotyczy Pakietu Nr 73, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie bardziej szczegółowych informacji dotyczących szwów do przeszycia.
Szew do skóry 2-0 30mm (75cm)

151. Dotyczy Pakietu Nr 73, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:
1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 50cm 2-warstwowa
5 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 30cm x 30cm
10 x Kompres z gazy 17N 12W 7,5cm x 7,5cm
1 x Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)?
Zgodnie z SWZ.

152. Dotyczy Pakietu Nr 76, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu Redona o długości 70cm?
Zgodnie z SWZ.

153. Dotyczy Pakietu Nr 76, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek Redona pakowanych papier/folia?
Zgodnie z SWZ.

154. Dotyczy Pakietu 76, poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zagłębniaka żołądkowego wykonanego z PCV?
Zgodnie z SWZ.

155. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy
Zgodnie z SWZ.

156. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.
Zgodnie z SWZ.

- 157. Dotyczy Pakietu Nr 83, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:
1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml
5 x Tupfer z gazy śr. 3cm (20cm x 20cm)
1 x Chwytek plastikowy 23cm?
Zgodnie z SWZ.
- 158. Dotyczy Pakietu Nr 91, poz. 1** - Czy Zamawiający oczekuje kaniuli w rozmiarze 20G x 13/4 " 1,1 x 45mm?
Zamawiający dopuszcza.
- 159. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą do obłożenia kończyny o wymiarach 230cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7cm oraz uchwytami do mocowania kabli i drenów?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 160. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z fartuchem z materiału typu SMS chirurgiczny o długości 128cm (zamiast 130 cm)?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 161. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą na stolik instrumentariuszki o wymiarach 150cm x 190cm?
Zgodnie z SWZ.
- 162. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z ręcznikami o wymiarach 30cm x 30cm?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 163. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z fartuchem z materiału typu SMS chirurgiczny o długości 157cm (zamiast 150 cm)?
Zgodnie z SWZ.
- 164. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z kieszenią na narzędzia o wymiarach 30cm x 40cm?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 165. Dotyczy pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści tolerancję dla wymiarów taśmy samoprzylepnej +/-1 cm?
Zamawiający dopuszcza.
- 166. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z drenem do ssaka CH 24 o długości 300 cm?
Zgodnie z SWZ.
- 167. Dotyczy Pakietu Nr 104, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetami gazowymi z nitką RTG oraz tasiemką 17-nitkową, 8-warstwową o wymiarach 45cmx 45cm?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 168. Dotyczy Pakietu Nr 109, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści stapler skórny z 35 zszywkami wykonanymi ze stali nierdzewnej klasy medycznej bez dodatkowego powleczenia?
Zgodnie z SWZ.
- 169. Dotyczy Pakietu Nr 109, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści stapler skórny z 35 zszywkami w rozmiarze 5,9mm x 3,9mm i średnicy 0,5mm?
Zgodnie z SWZ.
- 170. Dotyczy Pakietu Nr 109, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści stapler skórny z 35 zszywkami w rozmiarze 7,2mm x 4,9mm i średnicy 0,6mm?
Zgodnie z SWZ.

- 171. Dotyczy Pakietu Nr 118, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem?
Pakiet Nr 118 nie dotyczy golarek.
- 172. Dotyczy Pakietu Nr 118, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę golarki pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Pakiet Nr 118 nie dotyczy golarek.
- 173. Dotyczy Pakietu Nr 121, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 30mm?
Zgodnie z SWZ.
- 174. Dotyczy Pakietu Nr 121, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarze 48x36?
Zamawiający dopuszcza.
- 175. Dotyczy Pakietu Nr 122, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści płachtę na zwłoki o wymiarze 220 x 120cm?
Zgodnie z SWZ.
- 176. Dotyczy pakietu Nr 122, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści owinięcie na zwłoki o wymiarze 90 x 90cm?
Zgodnie z SWZ.
- 177. Dotyczy Pakietu Nr 123, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści maski typ II?
Zgodnie z SWZ.
- 178. Dotyczy Pakietu Nr 123, poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści maski pakowane a`25 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 179. Dotyczy Pakietu Nr 126, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści worek do lewatywy zakończony atraumatycznym otworem z jednym otworem bocznym?
Zgodnie z SWZ.
- 180. Dotyczy Pakietu Nr 127, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w kolorze różowym / niebieskim z możliwością wyboru koloru przez Zamawiającego?
Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 181. Dotyczy Pakietu Nr 127, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w kolorze białym?
Zamawiający dopuszcza.
- 182. Dotyczy Pakietu Nr 134, poz. 1-2** - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a`100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 183. Dotyczy Pakietu Nr 135, poz. 1, 2, 4, 5** - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a`20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 184. Dotyczy Pakietu Nr 135, poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a`10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Zamawiający dopuszcza.
- 185. Dotyczy Pakietu Nr 135, poz. 3** - W związku pojawiającymi się zapytaniami Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako SOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.
Fartuch niesterylny stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.
Zamawiający dopuszcza.

- 186. Dotyczy Pakietu Nr 135, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści serwety o wymiarach 90 x 80 cm?
Zgodnie z SWZ.**
- 187. Dotyczy Pakietu Nr 135, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści serwety o wymiarach 90 x 220 cm?
Zgodnie z SWZ.**
- 188. Dotyczy Pakietu Nr 136, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarze uniwersalnym?
Zgodnie z SWZ.**
- 189. Dotyczy Pakietu Nr 144, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Zamawiający dopuszcza.**
- 190. Dotyczy Pakietu Nr 144, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w warunkach monitorowanej mikrobiologicznej czystości?
Zamawiający dopuszcza.**
- 191. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2772g?
Zamawiający dopuszcza.**
- 192. Dotyczy Pakietu Nr 149, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z 1jednym ściągaczem taliowym z tyłu oraz wewnętrznymi barierkami ochronnymi zabezpieczającymi przed przeciekaniem?
Zgodnie z SWZ.**
- 193. Dotyczy Pakietu Nr 154, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o chłonności 1100ml, spełniający pozostałe wymagania?
Zamawiający dopuszcza.**
- 194. Dotyczy Pakietu Nr 156, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ustniki do gastrokopii?
Zgodnie z SWZ.**
- 195. Dotyczy Pakietu Nr 158, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a`100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?
Zamawiający dopuszcza.**
- 196. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1:**
- 1) Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.
Zgodnie z SWZ.
 - 2) 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?
Zgodnie z SWZ.
 - 3) Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Zgodnie z SWZ.
- 197. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2:**
- 1) Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.
Zgodnie z SWZ.
 - 2) Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną

identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Zgodnie z SWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetwarzania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Zgodnie z SWZ.

198. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1-2 - Czy zamawiający wydzieli 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 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.

Zgodnie z SWZ.

199. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 5, 7, 8 - Czy zamawiający wydzieli poz.5,7-8 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.

Zgodnie z SWZ.

200. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 2, 3 – Czy zamawiający wydzieli poz.2,3 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.

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

Zgodnie z SWZ.

201. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 5, 10, 11 - Czy zamawiający wydzieli poz.5,10-11 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.

Zgodnie z SWZ.

202. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SWZ.

203. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 10-11 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania 100 szt. Opis zgodny z SWZ.

204. Dotyczy Pakietu Nr 60, poz. 1-2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający dopuszcza.

205. Dotyczy Pakietu Nr 123, poz. 1 - Czy zamawiający dopuszcza maseczki typ II?

Zgodnie z SWZ.

206. Dotyczy Pakietu Nr 127, poz. 1-2 - Czy zamawiający dopuści opaski w kolorze białym – mlecznym? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający dopuszcza.

207. Dotyczy Pakietu Nr 134, poz. 1-2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Zamawiający dopuszcza.

208. Dotyczy Pakietu Nr 135, 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.

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

209. Dotyczy Pakietu Nr 144 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Czy zamawiający dopuszcza kieliszki niejałowe?
Zamawiający dopuszcza.

210. Dotyczy Pakietu Nr 158 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Zamawiający dopuszcza.

211. Dotyczy Pakietu Nr 17 - Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie:
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm o gramaturze, zdolności absorpcji cieczy, wytrzymałości na wypychanie wyższej niż wymaga Zamawiający,
4 ręczniki
1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm wykonany z materiału 2 warstwowego o gramaturze wyższej niż wymaga Zamawiający
1 serweta dla noworodka 90 cm x 100 cm z miękkiej włókniny oddychającej, absorbującej płyny
1 serweta do cesarskiego cięcia 260/200 cm x 335 cm do zabiegów w pozycji z nogami prostymi, z otworem 27 cm x 33 cm w okolicy jamy brzusznej otoczonym folią operacyjną, okno 14 cm x 20 cm,. Serweta posiada zintegrowaną torbę na płyny w rozmiarze 80 cm x 84 cm z usztywnieniem na całym obwodzie z lejkiem odprowadzającym płyny. Serweta posiada również zintegrowane osłony podpórek kończyn górnych.
Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.
Gramatura laminatu 57 g/m² (+/-0,5g/m²) o zdolności cieczy, wytrzymałości na wypychanie wyższej niż wymaga Zamawiający. .
Zamawiający dopuszcza.

212. Dotyczy Pakietu Nr 18 - Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie:
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm
2 ręczniki 30 cm x 40 cm
1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm
1 uchwyt typu rzep do mocowania przewodów 2,5 x 20/24cm
1 serweta samoprzylepna (folia PE) 50 cm x 50 cm
1 serweta ginekologiczna 230 cm x 240/260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze 10 cm x 15 cm.
Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu.
Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, LOT, dane wytwórcy.
Zamawiający dopuszcza.

213. Dotyczy Pakietu Nr 19 - Czy można zaoferować zestaw do zabiegów stawu kolanowego o następującym składzie:
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm
2 ręczniki do rąk

1 taśma samoprzylepna włókninowa
1 taśma foliowa samoprzylepna 1 serweta na stolik Mayo
1 serweta operacyjna 150cm x 150cm, wykonana z laminatu 2-warstwowego
1 osłona ortopedyczna na kończynę z folii PE 33cm x 55cm 1 serweta na kończynę 200cm x 300cm z otworem samouszczelniającym 7cm, wykonana z laminatu 2-warstwowego z dodatkowym wzmocnieniem w strefie krytycznej.
Materiał spełnia wymagania PN EN 13795.
Zgodnie z SWZ.

214. Dotyczy Pakietu Nr 20 - Czy można zaoferować zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego z dodatkowymi łatami chłonnymi o następującym składzie:
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm (owinięcie zestawu)
4 ręczniki 30 cm x 40 cm
1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm
1 serweta brzuszno - kroczoza wzmocniona 260 cm x 310 cm
ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne 125 cm
z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm
z otworem na krocze 10 cm x 15 cm
z osłoną podpórek kończyn górnych
ze zintegrowanymi uchwytami do przewodów i drenów.
Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795.
Zgodnie z SWZ.

215. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Prosimy o dopuszczenie zestawu uniwersalnego zawierającego 4 ręczniki celulozowe. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zamawiający dopuszcza.

216. Dotyczy Pakietu Nr 23 - Czy można zaoferować zestaw do porodu o gramaturze 48g/m² o następującym składzie i rozmiarach:
1 serweta 2-warstwowa 100 cm x 150 cm (owinięcie zestawu)
10 kompresów włókninowych 10 cm x 10 cm
1 ręcznik 30 cm x 20 cm
1 serweta 2-warstwowa 75 cm x 90 cm
1 serweta dla noworodka 90 cm x 90 cm
1 serweta operacyjna 2-warstwowa pod pośladki 90 cm x 92 cm z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę i zintegrowanym przezroczystym workiem wykonanym z folii PE.
1 serweta operacyjna 2-warstwowa pod pośladki 85 cm x 92 cm typu kieszeń w kształcie rożka z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę. Serwety do obłożenia pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen+polietylen). Zestaw zapakowany w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Zamawiający przez ostatnie dwa lata pracował na tym zestawie i nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.
Zamawiający dopuszcza.

217. Dotyczy Pakietu Nr 23 - Czy można zaoferować zestaw do porodu o gramaturze 48g/m² o następującym składzie i rozmiarach:
1 serweta 2-warstwowa 100cm x 150cm (owinięcie zestawu)
10 kompresów włókninowych 10cm x 10cm
1 ręcznik
1 serweta 2-warstwowa 75cm x 90cm
1 serweta dla noworodka 90cm x 90cm
1 serweta operacyjna 2-warstwowa pod pośladki 90cm x 92cm z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę i zintegrowanym przezroczystym workiem wykonanym z folii PE.
Serwety do obłożenia pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen+polietylen). Zestaw zapakowany w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.
Zamawiający dopuszcza.

- 218. Dotyczy Pakietu Nr 26, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści osłonę składaną w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację. spełniającą pozostałą parametry SWZ?
Zamawiający dopuszcza.
- 219. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 1** - Czy można zaoferować ściereczki pakowane a' 2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 220. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 2** - Czy można zaoferować serwetę samoprzylepną w rozmiarze 150cm x 240cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 221. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 3** - Czy można zaoferować serwetę samoprzylepną w rozmiarze 150cm x 180cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 222. Dotyczy Pakietu Nr 44, poz. 1** - Czy można zaoferować osłonę o wymiarach 50 x 110 cm?
Zamawiający dopuszcza.
- 223. Dotyczy Pakietu Nr 51** - Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm
4 ręczniki 30 cm x 40 cm
1 serweta na stolik Mayo Special 80 cm x 145 cm (gramatura wzmocnienia min. 130 g/m²)
1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna 75 cm x 90 cm
1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm
1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 110 cm
2 taśmy foliowe samoprzylepne 10 cm x 50 cm
1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna (ekran anestetyczny) 225 cm x 270 cm z wycięciem "U" 45 cm x 65 cm , z osłoną podpórek kończyn górnych ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów
1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna 225 cm x 280 cm z wycięciem "U" 10 cm x 100 cm ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów
serweta posiada pasek samoprzylepny o szerokości 5cm zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, w celu ułatwienia aplikacji.
Zestaw w którym wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro jest wyższa niż wymaga Zamawiający, a spływ cieczy wynosi 45%. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zamawiający przez ostatnie lata pracował na tym zestawie i nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.
Zamawiający dopuszcza.
- 224. Dotyczy Pakietu Nr 65, poz. 1, 2** - Czy można zaoferować fartuchy wykonane z włókniny SMMS w rozmiarach M-L, XL, XXL posiadające mankiety o długości min. 6cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ
Zamawiający dopuszcza.
- 225. Dotyczy Pakietu Nr 16** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów stawu biodrowego o następującym składzie:
1 serweta wzmocniona do obłożenia kończyny rozmiar 225 x 280cm z przylepnym otworem" U 10 x 100 cm i bez uchwytów do mocowania kabli i drenów;
1 osłona na kończynę elastyczna rozmiar 35cm x 120cm
1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm (owinięcie zestawu)
1 serweta wzmocniona przylepna 240 x 150 cm
2 serwety chirurgiczne 175 x 150 cm
4 ręcznik 30x33cm.
3 fartuchy chirurgiczne wzmocnione SMS 147 cm- rozmiar XL (zawinięty w papier krepowy, umieszczony na zestawie)

1 fartuch chirurgiczny wzmocniony SMS 127 cm- rozmiar L (zawinięty w papier krepowy, umieszczony na zestawie)
 1 serweta na stolik Mayo 80x145cm.
 1 kieszka na narzędzia 43x38cm jednokomorowa.
 4 taśma samoprzylepna 10x50cm.
 1 zestaw ssaków ortopedycznych 23,4/7,8 CH/mm 300 cm
 1 elektroda czynna monopolarna do elektrokoagulacji typu Erbe z końcówką nożową dł kabla 3,2m.
 1 dren Redona 16/5,33 CH/mm, 50 cm
 1 butla Redona 400ml
 1 pudełko magnetyczne do liczenia igieł.
 2 strzykawki 100 ml .
 2 igły iniekcyjne 18 G (1,2 x 40 mm)
 1 czyścik do elektrody 5x5cm.
 1 pojemnik plastikowy 250ml.
 10 tupferów gazowych z nitką RTG do mycia pola operacyjnego
 1 kleszczyki do mycia pola operacyjnego
 20 kompresy gazowe z nitką RTG, 16 warstwowe 10x10cm.
 10 serwet gazowych białych (chip RTG) 4-warstwowe 45x45cm.
 1 opatrunek do ran 10x25cm.
 1 opatrunek do ran 10x8cm
Zamawiający dopuszcza.

226. Dotyczy Pakietu Nr 18 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu ginekologicznego o następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona (nieprzylepna, bez naklejki do zamykania zestawu)	150 x 190 cm
1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów bez sztywnika i otworem (9 x 12 cm)	250/280 x 280 cm
1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
1 ręcznik celulozowy	30 x 33 cm

Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy.

Zamawiający dopuszcza.

227. Dotyczy Pakietu Nr 19 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów stawu kolanowego o następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	190 x 150 cm
1 serweta na stolik Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 serweta do operacji kończyny z samouszczelniającym otworem (Ø 7 cm)	300 x 200 cm
1 osłona na kończynę	35 x 55 cm
3 taśmy samoprzylepne	10 x 50 cm
1 osłona na kamerę	13 x 250 cm

Zgodnie z SWZ.

228. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego o następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stolik Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna	150 x 240 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna	200 x 175 cm
2 samoprzylepne serwety operacyjne	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Lub

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stół Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	150 x 240 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	200 x 200 cm
2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Zamawiający dopuszcza.

229. Dotyczy Pakietu Nr 25 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do szycia poporodowego o następującym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy (owinięcie pakietu) 75 x 90 cm
- 1 serweta operacyjna 90 x 75 cm
- 1 nożyczki chirurgiczne proste ostro tępe 14,5 cm
- 1 imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar 16 cm
- 1 pęseta chirurgiczna standardowa prosta 14 cm
- 1 kleszczyki plastikowe proste (do mycia pola operacyjnego) 19 cm
- 1 ręcznik celulozowy 30 x 33 cm
- 10 kompresów włókninowych 7,5 x 7,5 cm 4 warstwy 40g/m²
- 5 tupferów gazowych 24 x 24 cm, 20 nitek

Opakowanie wyposażone w min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Zamawiający dopuszcza.

230. Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ręczniczków celulozowych w rozmiarze 30 x 33 cm, pakowanych w opakowanie a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zamawiający nie wyraża zgody. Produkt pakowany pojedynczo.

231. Dotyczy Pakietu Nr 66, poz. 1; 3 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w obu pozycjach serwet przylepnych w rozmiarze 75 x 90 cm?

Tak, pozycja 1;3 to, ten sam rozmiar.

232. Dotyczy Pakietu Nr 83 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do mycia pola operacyjnego o następującym składzie:

- 6 x tampon włókninowy (tupfer), wielkość jajka
- 1 x kleszczyki plastikowe 24 cm
- 1 x transparentna miseczka plastikowa 150 ml

Zgodnie z SWZ.

233. Dotyczy Pakietu Nr 104 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów stawu kolanowego o następującym składzie:

- 1 serweta do obłożenia kończyny rozmiar 200x320 cm. z elastycznym samouszczelniającym otworem 5 x 7 cm i z uchwytem do mocowania kabli i drenów;
- 1 osłona na kończynę elastyczna rozmiar 35cm x 80cm
- 1 fartuch chirurgiczny SMS 127 cm rozmiar L (zawinięty w papier krepowy, umieszczony na zestawie)
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm (owinięcie zestawu)
- 2 serwety na stół instrumentariuszki wzmocnione 150 x 190 cm
- 4 ręcznik 30x33cm.
- 3 fartuchy chirurgiczne wzmacniane SMS 147cm- rozmiar XL. (zawinięty w papier krepowy, umieszczony na zestawie)

1 serweta na stolik Mayo 80x145cm.
1 kieszka na narzdzia 43x38cm jednokomorowa.
4 taama samoprzylepna 10x50cm.
1 zestaw ssaków ortopedycznych 23,4/7,8 CH/mm 300 cm.
1 elektroda czynna monopolarna do elektrokoagulacji typu Erbe z końcówką nożową dł kabla 3,2m.
1 dren Redona 16/5,33 CH/mm 50 cm
1 butla Redona 400ml
1 pudełko magnetyczne do liczenia igieł.
2 strzykawki 100 ml .
2 igły iniekcyjne 18 G (1,2 x 40 mm)
1 czyścik do elektrody 5x5cm.
1 pojemnik plastikowy 250ml.
10 tupferów gazowych z nitką RTG do mycia pola operacyjnego
1 kleszczyki do mycia pola operacyjnego
20 kompresy gazowe z nitką RTG, 16 warstwowe 10x10cm.
10 serwet gazowych białych z chip RTG 4-warstwowe 45x45cm.
1 opatrunek do ran 10x25cm.
1 opatrunek do ran 10x8cm
Zamawiający dopuszcza.

234. Dotyczy Projektu umowy - § 2, ust. 14- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 8, ust. 1 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy

Zamawiający nie wyraża zgody.

235. Dotyczy Projektu umowy - § 8, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1, pkt.1 do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej części zamówienia;
- §6 ust. 1 pkt. 2 do kwoty 0,2% wartości wadliwej części zamówienia;
- §6 ust. 1 pkt. 4 do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części zamówienia;

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 współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Zamawiający nie wyraża zgody.

236. Dotyczy Pakietu Nr 55, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 55 poz. 1 spike do przygotowywania i pobierania leków z połączeniem bezigłowym, z filtrem hydrofobowym 0,20 µm. długość linii 6,4 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, bez latexu naturalnego. Produkt ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni, ilość aplikacji 200 razy.
Zgodnie z SWZ.

237. Dotyczy Pakietu Nr 55, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 55 poz. 1 Przyrządu o następujących cechach: do przygotowywania i pobierania leków. Osłona z zatraskiem obj.wypelniania 0,25ml, filtr wlotu powietrza 0,1 mikrona (hydrofobowy i przeciwbakteryjny).

Zgodnie z SWZ.

238. Dotyczy Pakietu Nr 91, poz. 1 - Prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie 91 poz. 1 kaniuli dotętniczej tylko w rozmiarze 20G 1,1 x 45 mm, przepływ 49/ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym suwakowo-kulkowym typu Flowswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przysycia do skóry pacjenta, 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkki w pozycji ON), zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Igła powlekana silikonem, bez karbowania.sterylne, jednorazowgo użytku. Produkt nie zawierający DEHP, PVC oraz naturalnego lateksu. Opakowanie 25 sztuk. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języ polskim.

Zamawiający dopuszcza.

239. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 3 poz. 1 kaniul do wlewów dożylnych z portem bocznym, materiał cewnika PUR. Kaniula z zabezpieczeniem przed przypadkowymi zakłuciami. Zabezpieczenie pasywne. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z sytemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią w pełni zamykającej ostrze i światło igły. 6 pasków radiocieniujących; w rozmiarach 0.9 mm długość 25mm 1.1 mm długość 32 mm; 1.3 mm długość 32 mm, 45 mm. 1.5 mm długość 45mm; 1.8 mm długość 45 mm 2.0 mm długość 45mm.

Zgodnie z SWZ.

240. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego (dotyczy pozycji 1):

- Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.

- System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu

- Skład opakowania zestawu: • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody

- Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.

- Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in², max 1,4 in²

- Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. · Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniczenia mankieta. · Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. · Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. · Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką

- Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego

- System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.

- Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek

- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- System z czasem utrzymania do 29 dni
- System przebadany klinicznie - Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.
- Worek odbiorczy (dotyczy pozycji 2):
 - a. Wymienny worek zbiorczy pojemność 1000 ml., skalowane od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
 - b. Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
 - c. 1 op = 10 szt

Zgodnie z SWZ.

- 241. Dotyczy Pakietu Nr 46** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do higieny jamy ustnej składających się ze szczoteczki, saszetki z 0,12% roztworem chlorheksydy 12ml, szpatułki i kieliszka. Szczoteczka z wbudowanym złączem do linii odsysającej oraz portem kciukowym umożliwiającym regulację siły odsysania. Cała szczoteczka wykonana z jednego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa. Mała główka pozwalająca na stosowanie szczoteczki zarówno u dorosłych, jak i u dzieci, oraz długa, smukła szyjka umożliwiająca dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej. Produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany w folię.
Zamawiający dopuszcza. Modyfikacja opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z odpowiedziami na pytania nr 259 i 330.
- 242. Dotyczy Projektu Umowy § 8 ust. 1** - Prosimy Zamawiającego zmianę zapisów § 8 ust. 1 tak, aby otrzymał następujące brzmienie: 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach: 1) za zwłokę w dostawie towaru, w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; 2) za dostarczenie towaru z wadami 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonego z wadami za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia w którym dana dostawa winna być prawidłowo zrealizowana, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;
Zamawiający nie wyraża zgody.
- 243. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem wyłącznie 3-5ml dla rozmiarów Ch8-10?
Zgodnie z SWZ.
- 244. Dotyczy Pakietu Nr 6, pozycja 2-3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem wyłącznie 5-15ml?
Zgodnie z SWZ.
- 245. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1-3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley jednostronnie pokryty silikonem?
Zgodnie z SWZ.
- 246. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1-3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z gumową zastawką?
Zgodnie z SWZ.
- 247. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Tieman w rozmiarach Ch8-24?
Zamawiający dopuszcza.
- 248. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Tieman wykonany z medycznego PCV, nie posiadający powierzchni zmrożonej?
Zgodnie z SWZ.

- 249. Dotyczy Pakietu Nr 9, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena o parametrach:
- trójdrożna, wykonana z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania.
 - balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek)
 - balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwanie z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk)
 - pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów
 - elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków
 - przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem
 - lateksowy balon na wysokości przełyku i lateksowy balon żołądkowy z pierścieniami nieprzepuszczającymi promieni rentgenowskich na każdym końcu
 - podwójnie system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski)
 - nadrukowana podziałka co 5 cm
 - opakowanie sterylne
 - metoda sterylizacji: tlenek etylenu

Rozmiar	Długość	Przeznaczenie
CH 14	105 cm	dla dorosłych
CH 16	105 cm	dla dorosłych
CH 18	105 cm	dla dorosłych
CH 21	105 cm	dla dorosłych
CH 14	65 cm	dla dzieci

Zamawiający dopuszcza.

- 250. Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z przewodnicą dołączoną osobno?

Zgodnie z SWZ.

- 251. Dotyczy Pakietu Nr 14, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Zgodnie z SWZ.

- 252. Dotyczy Pakietu Nr 37, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą szczotkę do chirurgicznego mycia rąk?

Zgodnie z SWZ.

- 253. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer w rozmiarze Ch21 (średnica wew. 4,13mm, średnicazew. 6,25mm)?

Zgodnie z SWZ.

- 254. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości min. 3m?

Zgodnie z SWZ.

- 255. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pakowany podwójnie (wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia)?

Zgodnie z SWZ.

- 256. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24?

Zgodnie z SWZ.

- 257. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Zamawiający dopuszcza.

258. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści dren pakowany podwójnie (wewnątrz folia, na zewnątrz papier-folia)?

Zgodnie z SWZ.

259. Dotyczy Pakietu Nr 46, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania; oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną i analizą dostępnej literatury dotyczącej skuteczności w redukcji VAP; poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Zamawiający dopuszcza powyższe i jednocześnie rezygnuje z wymogu posiadania przez zestaw badań klinicznych skuteczności w redukcji VAP, oraz Zamawiający nie określa klasy produktu. Zamawiający wykreśla z opisu przedmiotu zamówienia ostatnie dwa zdania (Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 – po zmianach).

260. Dotyczy Pakietu Nr 48, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści dreny do zamkniętych systemów do odsysania w rozmiarze 24-25Ch?

Zgodnie z SWZ.

261. Dotyczy Pakietu Nr 48, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

Zgodnie z SWZ.

262. Dotyczy Pakietu Nr 48, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Zamawiający dopuszcza.

263. Dotyczy Pakietu Nr 48, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, łącznik kominek ruchomy 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?



Zamawiający dopuszcza.

264. Dotyczy Pakietu Nr 81, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści mocowanie światłowodu zatopione w równoważnym tworzywie sztucznym o podobnych właściwościach, koloru zielonego?

Zamawiający dopuszcza.

265. Dotyczy Pakietu Nr 81, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści łyżkę oznaczoną symbolem „nie do powtórnego użycia” na metalowej części łyżki, od strony wyprowadzenia światłowodu?

Zamawiający dopuszcza.

266. Dotyczy Pakietu Nr 81, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści użyczenie przez Wykonawcę równoważnej rękojeści, kompatybilną z oferowanymi łyżkami?

Zamawiający dopuszcza.

267. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe

Zgodnie z SWZ.

268. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga sterylnego systemu do zbiórki stolca?
Zgodnie z SWZ.

269. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, nieprzezroczysty?

Zgodnie z SWZ.

270. Dotyczy Pakietu Nr 82, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę na sztuki, ze względu na fakt, iż oferowane worki pakowane są pojedynczo, na sztuki?

Zamawiający dopuszcza.

271. Dotyczy Pakietu Nr 119, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści myjkę o grubości 0,2cm?

Zgodnie z SWZ.

272. Dotyczy Pakietu Nr 119, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z włókien poliestrowych?

Zgodnie z SWZ.

273. Dotyczy Pakietu Nr 119, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m2 w części przedniej oraz o gramaturze 70g/m2 w części tylnej?

Zgodnie z SWZ.

274. Dotyczy Pakietu Nr 119, poz. 1 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania oświadczenia producenta o możliwości stosowania myjek u niemowląt?

Zgodnie z SWZ.

275. Dotyczy Pakietu Nr 145, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści kołnierz wykonany z polipropylenu i pokryty od wewnątrz pianką z polietylenu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Zamawiający dopuszcza.

276. Dotyczy Pakietu Nr 150, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach:

ROZMIAR	PRZEZNACZENIE
0	noworodek
1	niemowlę
2	dziecko
3	dorosły S / dziecko
4	dorosły M
5	dorosły L
6	dorosły XL

Zamawiający dopuszcza.

277. Dotyczy zapisów SWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Zamawiający nie wymaga.

278. Dotyczy zapisów SWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Zamawiający nie wymaga.

279. Dotyczy zapisów SWZ rozdział 8. Pkt. 4) 4.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości wymaganych próbek w pozycji 115 poz. 2 z po 1 szt. (rolce) do np. 3 metrów z każdego rozmiaru rękawa papierowo-foliowego? Dostawa takiej ilości rolek z każdego rozmiaru wiąże się z ogromnymi kosztami dla wykonawcy, nie tylko kosztu samych próbek, ale i dostawy.

Zamawiający zmienia ilość wymaganych próbek dla pakietu Nr 115, w następujący sposób:

Dla poz. 1 - 1 opakowanie z dowolnie wybranego rozmiaru

Dla poz. 2 - 3 metry z jednego, dowolnie wybranego rozmiaru

Dla poz. 3 - 3 metry z jednego, dowolnie wybranego rozmiaru

- 280. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Zgodnie z SWZ.
- 281. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Zgodnie z SWZ.
- 282. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów Bowie-Dicka arkuszowych pakowanych po 100szt. w opakowaniu?
Zamawiający wyraża zgodę.
- 283. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśm wskaźnikowych o długości 50m?
Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 284. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 7:**
- 1) Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie norm potwierdzających klasę testów?
Zamawiający nie wymaga.
 - 2) Czy Zamawiający wymaga, aby test klasy VI był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?
Zamawiający nie wymaga.
 - 3) Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim?
Zamawiający nie wymaga.
- 285. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd testowy kontroli wsadu PCD równoważny do rozwiązania firmy GKE?
Zgodnie z SWZ.
- 286. Dotyczy Pakietu Nr 113, poz. 9** - Czy Zamawiający dopuści testy kompatybilne z oferowanym przyrządem PCD?
Zgodnie z SWZ.
- 287. Dotyczy Pakietu Nr 114** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zad. 114 gotowego do użycia preparatu w sprayu do ręcznej konserwacji narzędzi medycznych przed sterylizacją parą wodną (nie wpływającego na proces sterylizacji parowej), będący mieszaniną farmaceutycznej klasy oleju wazelinowego (zawartość: $19 \leq x < 24\%$) oraz mieszaniny węglowodorów C4, gazu z ropy naftowej (zawartość: $50 \leq x < 100\%$), o gęstości względnej: 0,65 g/cm³, nie zawierającego chlorofluorowęglowodorów oraz silikonu, będącego wyrobem medycznym klasy I, spełniającego wymagania prawne dla wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (MDR) oraz wymagania rozporządzenia nr 648/2004 w sprawie detergentów, poddanego ocenie ryzyka w oparciu o normę EN ISO 14971, konfekcjonowanego w opakowaniach 400 ml, z końcówką dozującą dla precyzyjnej aplikacji oleju, dostarczaną i zabezpieczoną w nasadce każdego opakowania?
Zgodnie z SWZ.
- 288. Dotyczy Pakietu Nr 115, poz. 1:**
- 1) Czy Zamawiający wymaga, aby papier krepowy posiadał gramaturę wynoszącą min. 60g/m²?
Zamawiający dopuszcza.
 - 2) Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?
Zamawiający dopuszcza.

- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru pakowanego po:
50x50 – 750 szt.
60x60 – 750 szt.
75x75 – 348 szt.
90x90 – 252 szt.
100x100 – 252 szt.

Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Zamawiający dopuszcza.

289. Dotyczy Pakietu Nr 115, poz. 2:

- 1) Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Zgodnie z SWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby kierunek otwierania był widoczny od strony folii? Pozwoli to w łatwy i szybki sposób otworzyć dany pakiet, gdyż od strony folii znajdują się wszystkie informacje, m.in. rozmiar oraz wymagane normy oraz nr serii.

Zgodnie z SWZ.

- 3) Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Zgodnie z SWZ.

- 4) Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Zgodnie z SWZ.

- 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa z fałdą w rozmiarze 100mmx40mmx100m w zamian za 100mmx50mmx100m?

Zgodnie z SWZ.

- 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa z fałdą w rozmiarze 250mmx60mmx100m w zamian za 250mmx65mmx100m?

Zgodnie z SWZ.

- 7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa z fałdą w rozmiarze 300mmx60mmx100m w zamian za 300mmx65mmx100m?

Zgodnie z SWZ.

290. Dotyczy Pakietu Nr 154, poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie podkładu chłonnego rozm.60x90 cm (+- 3 cm), wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwale zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność min. 800ml.

Zamawiający dopuszcza.

291. Dotyczy Pakietu Nr 154, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dla zachowania bezpieczeństwa i komfortu pacjenta, oczekuje, aby podkład chłonny zawierał pełnobarierową, oddychającą warstwę spodniom dającą uczucie suchości przy braku przeciekania płynów, spełniającą parametr przepuszczalności powietrza tj. współczynnik oddychalności WVTR min. 3600 g/m²/24godz, potwierdzony certyfikatem z badania?

Zamawiający dopuszcza.

292. Dotyczy Pakietu Nr 154, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana chłonność ma być potwierdzona badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym zgodnie z aktualnie obowiązującą normą ISO 9073-6?

Zamawiający dopuszcza.

293. Dotyczy Pakietu Nr 154, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania komfortu i bezpieczeństwa pacjenta podczas zabiegów operacyjnych, jednocześnie chroniąc skórę pacjenta i stół operacyjny przed wyciekaniem płynów oczekuje aby rdzeń chłonny posiadał wyraźny

pikowany wzór otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu, zapobiegający gromadzeniu się płynów w jednym miejscu, pomagający rozprowadzać je po dużej powierzchni zapobiegając wyciekaniu płynów?

Zamawiający dopuszcza.

294. Dotyczy Pakietu Nr 17 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cięcia cesarskiego o składzie:

1x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
1x serweta na stół Mayo 80x142 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 55x90+/-2 cm
1x kocyk dla noworodka 100x105 cm
4x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościecią zabezpieczającą przed rozerwaniem
1x przylepna kieszeń na narzędzia jednokomorowa 30x50 +/-3 cm wykonana z mocnej folii PE
1x serweta do cięcia cesarskiego 200/250x320 +/-10cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 40x35+/-3cm wypełnionym całkowicie folią chirurgiczną, ze zintegrowaną torbą na płyny 360° z 2 portami do ssaka, ze wzmocnieniem chłonnym 50x35+/-3cm, ze zintegrowanymi 3 organizatorami przewodów typu rzep. Część główna serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z bilaminatu o gramaturze max. 58g/m², odpornego na przenikanie płynów > 178 cm H₂O, wzmocnienie chłonne z polipropylenu o gramaturze 60 g/m², łączna gramatura materiału w obszarze wzmocnienia 121 g/m². I klas palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Zamawiający dopuszcza.

295. Dotyczy Pakietu Nr 17 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cięcia cesarskiego o składzie:

1x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem z polipropylenu
1x serweta na stół Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem
1x kocyk dla noworodka 100x105 cm z włókniny Spunlace
2x ręcznik chłonny celulozowy z mikrościecią zapobiegającą rozrywaniu 20x30 cm
1x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm kształt T, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną, z torbą na płyny 270° min. 65x110 cm z kształtką do formowania oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/-3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Serweta w części okrywającej pacjentkę z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max.66g/m²), pozbawiona włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia \leq 1,9 log10),o odporności na penetrację płynów > 200cm H₂O. Obszar wzmocnienia o wysokiej odporności na rozerwanie na sucho i mokro (>570kPa). I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy . Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Zamawiający dopuszcza.

296. Dotyczy Pakietu Nr 18 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu ginekologicznego o składzie:

1x serweta na stół narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem w części krytycznej
1x taśma przylepna 9x50cm
2x ręcznik chłonny 30x20cm z mikrościecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
1x serweta z bilaminatu 75x90cm
1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przylepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej 15X5 cm, z przylepnym otworem 10x17cm, z torbą na płyny z gęstym filtrem i portem do ssaka z zatyczką i sztywnikiem do regulacji worka, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlace (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylene, polietylen), pozbawiona pyjących włókien celulozy i wiskozy o gramaturze max.58g/m², (współczynnik pylenia \leq 1,7 log10). Materiał odporny na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn

warstwą chłonną od strony pacjentki .Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Zamawiający dopuszcza.

297. Dotyczy Pakietu Nr 18 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do laparoskopii ze wzmocnieniem. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm

1 x serweta do laparoskopii 195/254x292 cm z obłożeniem ramion stołu, ze zintegrowanymi nogawicami, z przylepnym otworem brzuszny 30x33 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 55x60+/-5cm wokół otworu; zintegrowane z serwetą 8 organizatorów przewodów typu rzep. Serweta wykonana z dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, wielowarstwowej włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 43g/m² , ze wzmocnieniem chłonnym w strefie krytycznej z laminatu, o łącznej gramaturze min.115 g/m². Odporność na penetrację płynów w obszarze wzmocnień min. 200 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro/sucho min. 250 kPa. I klasa palności.

Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności ,nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Pakiet Nr 18 dotyczy obłożeń do zabiegów w ułożeniu ginekologicznym.

298. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:

1x serweta na stół narzędziowy 150x190 cm, z warstwą chłonna na całej powierzchni

1x serweta na stół Mayo 80x150 cm ze wzmocnieniem chłonnym w części centralnej 65x150 cm

4x ręcznik chłonny 40x40 cm

1x taśma lepna 10x50 cm

1x taśma lepna 10x25 cm

2x serweta boczna 75x90 cm

1x serweta górna 150x240 cm

1x serweta dolna 180x180 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze 55g/m² ±1, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów >180 cm H₂O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 170 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia ≤ 1,2 log10). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod EAN, następnie zbiorczo w karton. Sterylizacja EO.

Zgodnie z SWZ.

299. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu wzmocnionego o składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50µ z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm , składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrością zabezpieczająca przed rozrywaniem

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylene, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na

mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Zgodnie z SWZ.

- 300. Dotyczy Pakietu Nr 23** - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do porodu o składzie:
1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm 50 µm, ze wzmocnieniem w części centralnej
2 x nogawice z bilaminatu 75x 120 cm
1 x kocik dla noworodka 100x105 cm
1 x taśma lepna 9x50 cm
2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
1 x serweta pod pośladki z folii PE 85x115 cm ± 1 , ze wzmocnieniem 32x50 cm ± 1 , ze zintegrowaną torbą na płyny z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka z portem do ssaka oraz z szeroką zakładką umożliwiającą aseptyczne założenie serwety pod pośladki pacjentki
1 x serweta 75x75cm, przylepna pełnobarierowa, wykonane z laminatu 2-warstwowego, pozbawiona pyjących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m². Odporność na przenikanie płynów >178 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro >145 kPa. I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portem do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety z dodatkowym kodem EAN. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.
- Zamawiający dopuszcza.**
- 301. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych delikatnie pudrowanych, o lepszym poziomie AQL 0,65, długości min. 260-280 mm (dopasowana do rozmiaru), średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne hermetyczne typu papier – folia, opakowanie wewnętrzne, papierowe z zaznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem na prawą i lewą dłoń i informacją w języku polskim dotyczącą postępowania z pudrem. Opakowanie zbiorcze 70 par, pozostałe zgodnie z SWZ.
- Zamawiający dopuszcza.**
- 302. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy średni poziom protein <20 µg/g rękawicy należy potwierdzić badaniami niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy).
- Zamawiający nie wymaga.**
- 303. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 10 ug/g(+/-10%), opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, pozostałe zgodnie z SWZ.
- Zgodnie z SWZ.**
- 304. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** - Prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ISO 9001 i ISO 14001 w zakresie pozycji 2.
- Zgodnie z SWZ.**
- 305. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe bezpudrowych o grubości na palcu 0,24 mm, poziomie protein poniżej 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), długość min. 260-285 mm (dopasowana do rozmiaru). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, foliowe wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, pozostałe zgodnie z SWZ.
- Zgodnie z SWZ.**

- 306. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 3** - Prosimy o dopuszczenie rękawic ginekologicznych lateksowych o przedłużonym mankiecie min. 500 mm, grubość na palcu min. 0,33 mm, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, AQL 0,65. Opakowanie zbiorcze 25 par, pozostałe zgodnie z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 307. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 3** - Prosimy o odstąpienie od wymogu ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 dla pozycji 3.
Zgodnie z SWZ.
- 308. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych o lepszym poziomie protein < 50 ug/g.
Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.
- 309. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 4** - Prosimy o odstąpienie od wymogu normy ISO 9001 i dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych produkowanych zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.
Zgodnie z SWZ.
- 310. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 5** - Prosimy o dopuszczenie rękawiczki diagnostycznej, nitylowej, sterylnej, grubość na palcu min. 0,10 mm, długość min.240 mm, poziom AQL – 0,65 Rozmiary: S, M, L, XL.
Zgodnie z SWZ.
- 311. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 6** - Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpydrowych, zewnętrzna powierzchnia antypoślizgowa, grubość na palcach 0,21 mm(+/-0.02), pozostałe zgodnie z SWZ.
Zamawiający dopuszcza.
- 312. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 7** - Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 7,0-8,5.
Zamawiający dopuszcza.
- 313. Dotyczy Pakietu Nr 65, poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego standardowego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN IO 811 ≥20cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥20N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 2,9IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 ≤4,0 log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawkami do rąk. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.
Zamawiający dopuszcza.
- 314. Dotyczy Pakietu Nr 65, poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥100cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na

rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 $\geq 20N$, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0 \log_{10}$, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawami do rąk. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Zamawiający dopuszcza.

315. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z workiem pakowanym oddzielnie z możliwością wyceny worka i przyrządu oddzielnie z powodu posiadania przez produkty odmiennej stawki podatku Vat.

Zgodnie z SWZ.

316. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Zgodnie z SWZ.

317. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1, 2, 3, 4, 5 - Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Zamawiający wymaga złożenia próbek w tym Pakiecie w celu oceny jakości zaoferowanego przedmiotu zamówienia.

318. Dotyczy Pakietu Nr 2:

1) **pozycja 5:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Zamawiający oczekuje strzykawki z końcówką ściętą prosto.

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

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

2) **pozycja 6:**

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

Zgodnie z SWZ.

3) **pozycja 7, 8:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji

Tak, strzykawki mają być kompatybilne z pompami wskazanymi w Opisie Przedmiotu Zamówienia.

319. Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1 i 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniuli bezpiecznej z mechanizmem zabezpieczającym w pełni izolującym igłę, świadomie aktywowanym przez użytkownika

Zgodnie z SWZ.

320. Dotyczy Pakietu Nr 5:

1) pozycja 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Zgodnie z SWZ.

2) pozycja 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.

Zgodnie z SWZ.

321. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 30-50 ml.

Zgodnie z SWZ.

322. Dotyczy Pakietu Nr 12 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych produktów z terapii dożylniej

Zamawiający dopuszcza.

323. Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 3-7 - Czy Zamawiający będzie oczekiwał masek do tlenoterapii posiadających wydłużenie na brodę, powodujących lepsze dopasowanie i uszczelnienie?

Zgodnie z SWZ.

324. Dotyczy Pakietu Nr 13:

1) pozycja 1:

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankieta, wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowo na łączniku ISO 15 mm, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowo 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki. Łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Zgodnie z SWZ.

2) pozycja 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Zgodnie z SWZ.

3) pozycja 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na

korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 6,9 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Zgodnie z SWZ.

4) pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9999\%$, \geq p/wirusowej $99,9999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,764\%$, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 96 ml, opory przepływu 2,5 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), filtr z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 34 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, objętość oddechowa Vt 300-1500 ml, waga 49 g, ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, prostokątny

Zgodnie z SWZ.

5) pozycja 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9998\%$, p/wirusowej $\geq 99,999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 97,416\%$ z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O / l przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 51 ml, opory przepływu 2,7 cm H₂O przy 60 l/min (1,2 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa Vt 150-1200 ml, waga 28 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym.

Zgodnie z SWZ.

6) pozycja 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej $99,9999\%$, p/wirusowej $99,999\%$, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Zgodnie z SWZ.

7) pozycja 12:

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Zgodnie z SWZ.

8) pozycja 13:

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Zgodnie z SWZ.

9) pozycja 14:

Prosimy o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, 500ml lub 650ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk) z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu mikrobiologicznie czystym lub sterylnym. Sterylizowana bez użycia tlenu

etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350 cm H₂O (5 psi) lub większej. Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania

Zamawiający dopuszcza.

10) pozycja 14:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Zgodnie z SWZ.

11) pozycja 14:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowana woda do nawilżania tlenu ma posiadać termin przydatności do użycia minimum 12 miesięcy od daty produkcji, co pozwoli na wykorzystanie wody zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem?

Tak, ma posiadać okres ważności 12 miesięcy.

12) pozycja 14:

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu **jednostkowym** mają się znajdować oryginalnie nadrukowane napisy w języku polskim?

Tak, na opakowaniu jednostkowym mają znajdować się oryginalnie nadrukowane napisy w języku polskim.

13) pozycja 14:

Prosimy o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml / 650ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk) ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania

Zgodnie z SWZ.

325. Dotyczy Pakietu Nr 34:

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania leków bez możliwości aplikacji materiału z fiolki z tęym ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni o otworem centralnym, co zapobiega defragmentacji korka fiolki i zakłuciu przez osobę przygotowującą lek.

Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igieł 1,2 x 25 mm, 1,2 x 40 mm, i 1,2 x 50 mm – do wyboru Zamawiającego co umożliwi efektywne pobieranie leków z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności.

Tak, Zamawiający dopuszcza.

326. Dotyczy Pakietu Nr 35, poz. 1:

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy do pomp znajdowało się oznaczenie "VOL".

Zamawiający nie oczekuje.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego

Zamawiający oczekuje.

327. Dotyczy Pakietu Nr 35:

1) pozycja 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu

Zgodnie z SWZ.

2) pozycja 1 i 2:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaofiarowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaofiarowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Zamawiający wymaga złożenia próbek w tym Pakiecie w celu oceny jakości zaofiarowanego przedmiotu zamówienia.

328. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Zestaw do odsysania pola operacyjnego składający się z końcówki typu Yankauer, z kontrolą odsysania, o średnicy 22CH, posiadająca 6 naprzemianległych otworów odbarczających, przezroczysta oraz pakowanego osobno drenu, sterylnego, śr. wew 6 mm, długość 3 m, o antypoślizgowej powierzchni, wzmocniony na zewnątrz aby zapobiec zapadaniu się drenu, dren zakończony żebrowanymi złączami żeńskimi i wstępnie przymocowanym łącznikiem o długości 4,8-5 cm, pakowany podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim

Zgodnie z SWZ.

329. Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 2:

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 24 o długości 180 cm.

Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 24 o długości 300 cm.

Zamawiający dopuszcza.

330. Dotyczy Pakietu Nr 46 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej w którym elementy podłączone do źródła ssania są zarejestrowane w klasie IIa.

Zamawiający rezygnuje z wymogu określenia klasy produktu. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie numer 259.

331. Dotyczy Pakietu Nr 55:

1) Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie przyrząd do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 0,2um, bez filtra cząsteczkowego, z zastawką zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po odłączeniu strzykawki z płaską i gładką membraną łatwą do dezynfekcji, nie wymagającej dodatkowej zatyczki zatrzaskowej, możliwość użycia 7 dni lub 140 aktywacji.

Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem

Zgodnie z SWZ.

332. Dotyczy Pakietu Nr 62 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik z elastomeru silikonowego przeznaczony do ciągłej i/lub przerywanej infuzji leków do ogólnego zastosowania w infuzji, w tym chemioterapia antybiotykami i terapię przeciwbólowe. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie sztywnego, płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Sztywna obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Brak konieczności przyklejania filtra do skóry pacjenta. Na drenie regulator przepływu umożliwiający ustawienie prędkości podaży w zakresie: od 0,5 ml/h do 7ml/h (8 prędkości do wyboru – 0,5:1,2,3,4,5,6,7) lub regulator przepływu od 1 do 14 ml (8 prędkości do wyboru – 1,2,4,6,8,10,12,14). Możliwość wyboru i

Zamówienia w zależności od potrzeb Zamawiającego Nominalna objętość: 275ml. Objętość minimalna: 215ml. Objętość maksymalna 335ml.

Zgodnie z SWZ.

- 333. Dotyczy Pakietu Nr 119** - Prosimy o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku. Zaokrąglony ergonomiczny kształt-zwężona w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się. Zgrzewana termicznie, a nie zszywana- gotowa do użycia po aktywacji wodą, zgrzewana termicznie.

Hipoalergiczna, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz.

Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła.

Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm.

Zgodnie z SWZ.

- 334. Dotyczy Pakietu Nr 92** - Prosimy o dopuszczenie przyrządu do bezpiecznej terapii-płynowo lekowej do podaży podskórnej, bez portu górnego, ze specjalnym aplikatorem umożliwiającym automatyczne wprowadzenie igły pod kątem 90 stopni do skóry pacjenta i eliminujący ryzyko zakłucia igłą przed, w trakcie i po iniekcji. W zestawie krótki wymienny dren, z możliwością odłączenia, z końcówką luer lock o długości w zależności od potrzeb Zamawiającego, w zakresie 12 – 120 cm. Przyrząd zintegrowany z opatrunkiem z przezroczystym okienkiem umożliwiającym monitorowanie miejsca wkłucia, rozmiar 27 G x 6 mm i 27 G x 9 mm.

Zgodnie z SWZ.

- 335. Dotyczy Pakietu Nr 17, poz. 1** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu do cięcia cesarskiego o poniższym składzie:

- 1 czerwona osłona na stół Mayo 80x145cm, ze wzmocnieniem 60x145cm
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm,
- 1 serweta w kształcie „T”, o wym. 200/250x315cm z przyklepniętym oknem całkowicie wypełnionym folią chirurgiczną o wym. 17x32x28cm, otoczonym torbą do zbiórki płynów oraz 2. zaworami i kształtownikiem
- 1 serweta do owinięcia noworodka wykonane z miękkiej białej włókniny typu Spunlace, o wym. 90x100cm
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm

Zamawiający dopuszcza.

- 336. Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o poniższym składzie:

- 1 czerwona osłona na stół Mayo 80x145cm
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm,
- 1 serweta przylepna 150x240cm
- 1 serweta przylepna 170x180cm
- 2 serwety przylepne 75x90cm
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 4 ręczniki celulozowe 30x40cm

Zamawiający dopuszcza.

- 337. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1** – Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o długości min. 282 mm i poziomie protein $\leq 91 \mu\text{g/g}$. W przypadku rękawic pudrowanych jest to akceptowalny poziom protein zapewniający bezpieczne użytkowanie.

Zgodnie z SWZ.

- 338. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** – Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o długości min. 282 mm i poziomie protein lateksowych $\leq 36 \mu\text{g/g}$
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Zamawiający dopuszcza.

- 339. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 2** – Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic o długości min. 293 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Zamawiający wyraża zgodę na podaną wyżej długość, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 340. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 3** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic o długości min. 482 mm, grubości na palcu 0,22 mm oraz korzystniejszym poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Zgodnie z SWZ.
- 341. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 4** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic poniższych parametrach:
- o poziomie protein ≤ 30 $\mu\text{g/g}$
- mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha, bez poprzecznych i podłużnych.
- grubość na palcu 0.33 ± 0.03 mm, typowa długość 301 mm
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Zamawiający dopuszcza.
- 342. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 5** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0,10 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ
Zamawiający wyraża zgodę na podaną wyżej grubość, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 343. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 6** – Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic o powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem i silikonem, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem mikroteksturą. Rękawice o grubości na palcu $0,14 \pm 0.03$ mm. Mankiet rolowany wzmocniony, z obszarem adhezyjnym zapobiegający zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha
Zamawiający dopuszcza.
- 344. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 7** - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic o długości 282 mm, spełniających pozostałe wymagania SWZ
Zamawiający wyraża zgodę na podaną wyżej długość, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
- 345. Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 7** - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy nie doszło do omyłki. Zamawiający w pozycji 7 pod opisem rękawicy dedykowanej do podwójnego zakładania zamieścił opis rękawicy diagnostycznej jałowej.
Zamawiający omyłkowo zamieścił opis rękawicy diagnostycznej jałowej.
Zamawiający wykreśla opis rękawicy diagnostycznej jałowej z pozycji numer 7 (Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ - po zmianach).
- 346. Dotyczy Pakietu Nr 45, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 w poz 1 dopuści cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo zakończony schodkowym, z nerkowatym kształtem przekroju światła cewnika o zwiększonej powierzchni poboru tętniczego o 18% długości 150, 200, 250 mm i przekroju 11,5 lub 13 Fr?
Zgodnie z SWZ.
- 347. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy kaniule dla zmniejszenia ryzyka zakażenia linii infuzyjnej korek portu górnego ma być z blokadą przed przypadkowym otwarciem która się aktywuje po obrocie koreczka o 180 stopni?
Zamawiający dopuszcza.
- 348. Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1** - Czy kaniule dla zmniejszenia ryzyka zakażenia linii infuzyjnej koreczek kaniuli ma mieć wewnętrzny trzpień cofnięty poniżej krawędzi koreczka dla ochrony przed zabrudzeniem?
Zamawiający dopuszcza.
- 349. Dotyczy Pakietu Nr 55** - Czy przyrząd do pobierania i wstrzykiwania leków dla bezpieczeństwa procedury ma posiadać oświadczenie producenta na podstawie badań na sterylność przygotowanego roztworu przez okres 14 dni
Zamawiający dopuszcza.

350. Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 7 - Czy Zamawiający miał na myśli podwójną skalę na cylindrze strzykawki oraz tłoku strzykawki?

Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ po zmianach.

Zamawiający informuje, iż dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, przesłał Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia do publikacji w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej oraz przesunął termin składania i otwarcia ofert.

Podpisał

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.
Prezes Zarządu
Artur Gur

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone
na stronie internetowej prowadzonego postępowania