



L.dz. Adm 9/2024/2274, 2275, 2284, 2285, 2286, 2287,  
2288, 2289, 2343, 2344, 2345, 2346, 2347, 2348, 2349, 2350/2024

### Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r. poz. 1605) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 9/2024.**

Tabela 1. Pytania Wykonawców oraz wyjaśnienia Zamawiającego

L.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego																																				
1	Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?	Jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to Zamawiający nie przewiduje wymagań w tym zakresie.																																				
2	<p>Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarach:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Gauge</th> <th>Kolor</th> <th>Rozmiar [mm]</th> <th>Przepływ [ml/min]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>14G</td> <td>Orange</td> <td>2,1 x 45</td> <td>270</td> </tr> <tr> <td>16G</td> <td>Grey</td> <td>1,7 x 45</td> <td>180</td> </tr> <tr> <td>17G</td> <td>White</td> <td>1,4 x 45</td> <td>126</td> </tr> <tr> <td>18G</td> <td>Green</td> <td>1,3 x 32</td> <td>85</td> </tr> <tr> <td>18G</td> <td>Green</td> <td>1,3 x 45</td> <td>85</td> </tr> <tr> <td>20G</td> <td>Pink</td> <td>1,1 x 32</td> <td>55</td> </tr> <tr> <td>22G</td> <td>Blue</td> <td>0,9 x 25</td> <td>33</td> </tr> <tr> <td>24G</td> <td>Yellow</td> <td>0,7 x 19</td> <td>18</td> </tr> </tbody> </table>	Gauge	Kolor	Rozmiar [mm]	Przepływ [ml/min]	14G	Orange	2,1 x 45	270	16G	Grey	1,7 x 45	180	17G	White	1,4 x 45	126	18G	Green	1,3 x 32	85	18G	Green	1,3 x 45	85	20G	Pink	1,1 x 32	55	22G	Blue	0,9 x 25	33	24G	Yellow	0,7 x 19	18	Zamawiający dopuszcza.
Gauge	Kolor	Rozmiar [mm]	Przepływ [ml/min]																																			
14G	Orange	2,1 x 45	270																																			
16G	Grey	1,7 x 45	180																																			
17G	White	1,4 x 45	126																																			
18G	Green	1,3 x 32	85																																			
18G	Green	1,3 x 45	85																																			
20G	Pink	1,1 x 32	55																																			
22G	Blue	0,9 x 25	33																																			
24G	Yellow	0,7 x 19	18																																			
3	<p>Pytanie dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Pakiet 11 – Sprzęt medyczny- Aparaty TYPU Ambu, elektrody jednorazowe, reduktory do butli tlenowych – POZYCJA 1</p> <p>Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter wymienionych produktów, wydzieli z Pakietu 11 pozycję nr 1 i utworzy z niej odrębny pakiet, umożliwiając w ten sposób przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów co może w znaczny sposób wpłynąć na poziom ceny?</p>	NIE, Zamawiający nie wydzielił poz. 1 do oddzielnego pakietu.																																				
4	<p>Pytanie dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Pakiet 11 – Sprzęt medyczny- Aparaty TYPU Ambu, elektrody jednorazowe, reduktory do butli tlenowych – POZYCJA 1</p> <p>Wnosimy o doprecyzowanie jakiej ilości przewodów wymaga Zamawiając. Czy jest to 25 opakowań x 1 sztuka czy 25 opakowań x 25sztuk?</p>	Do kalkulacji należy przyjąć 25 opakowań x 1 sztuka.																																				
5	<p>Dot. Pakietu 10, Formularz cenowy, poz. 7.</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipet pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający w Formularzu cenowym przeliczył ilość opakowań dla opakowania po 100 szt.																																				




	Uzasadnienie: pipety oferowane przez Wykonawcę konfekcjonowane są w opakowaniach handlowych po 100 szt.	
6	Dot. pakietu nr 10, opis asortymentu punkt 3 Igła motylkowa na posiew krwi służy do bezpiecznego pobrania krwi do butelki na posiew krwi, następnie, tym samym wkłuciem, do pobrania materiału do badań laboratoryjnych. Jest to jeden z elementów asortymentu do poboru krwi, dlatego powinien pochodzić od tego samego producenta co reszta asortymentu. Czy Zamawiający ma na myśli, że igła motylkowa do posiewu krwi powinna być od tego samego producenta co reszta elementów do poboru krwi?	NIE, igła powinna być kompatybilna z butelką na posiew.
7	Dot. pakietu nr 10, opis asortymentu punkt 3 Zamawiający wymaga, aby „na igłach, uchwytach oraz próbkach - logo lub nazwa tego samego systemu lub wytwórcy”. Jeżeli igła jest na stałe połączona z holderem – logo lub nazwa wytwórcy jest umieszczone zbiorczo na opakowaniu jednostkowym zawierającym igłę i holder połączone na stałe. Prosimy o dopuszczenie, w przypadku igły na stałe połączonej z holderem, logo lub nazwy wytwórcy umieszczonego zbiorczo, w jednym miejscu.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
8	Dot. pakietu nr 10, opis asortymentu punkt 1 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rodzaje próbek były plastikowe? Aktualnie prawie wszyscy producenci oferują próbki z tworzywa, co uniemożliwia im pękanie po upadku lub rozprysk na drobne elementy jak w przypadku szkła hartowanego oraz uniemożliwia ich uszkodzenie podczas wirowania w laboratorium z dużą siłą odśrodkową.	Zgodnie z opisem pkt 1, Zamawiający wymaga próbek plastikowych.
9	Dot. Pakietu 10, Formularz cenowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny” nr katalogowy” w celu uniknięcia niejasności w trakcie realizacji umowy?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
10	Dot. zapisów umowy § 1 ust.6 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „Dostawy (...) i koszt Wykonawcy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.	Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu Umowy. Zamawiający składa zamówienia częściowe zgodnie z jego bieżącym zapotrzebowaniem, jednak zapewnia, że będzie starał się kumulować zamówienia tak, aby ich wartość nie była mniejsza niż 200 zł.
11	zadanie 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 umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	NIE, Zamawiający nie wydzieli poz. 1-2 do oddzielnego pakietu.
12	Zadanie 1, poz. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.	TAK, Zamawiający dopuszcza.



13	Zadanie 1, poz. 1 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	TAK, Zamawiający wymaga.
14	Zadanie 1, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczynową?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
15	Zadanie 1, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (ok. 42 mm w części całkowicie przezroczystej)?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
16	Zadanie 2, poz. 13 Czy zamawiający wydzieli poz.13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	NIE, Zamawiający nie wydzieli poz. 13 do oddzielnego pakietu.
17	Zadanie 2, poz. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Zamawiający w Formularzu cenowym przeliczył ilość opakowań dla opakowania po 100 szt.
18	Zadanie 6, poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	TAK, Zamawiający dopuszcza, ale wymaga przeliczenia ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
19	Zadanie 7, poz. 1-3 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	NIE, Zamawiający nie wydzieli poz. 1-3 do oddzielnego pakietu.
20	Zadanie 7, poz. 2 - czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m2?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
21	Zadanie 7, poz. 3 - czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt.= 1 rolkę podkładu?	TAK
22	Pakiet 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplowa wykonaną z medycznego PCV, z igłą biorcza ściętą w 4 płaszczyznach bez wzmocnień?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
23	Pakiet 1 poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
24	Pakiet 1 poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.



25	Pakiet 1 poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
26	Pakiet 1 poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
27	Pakiet 1 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya zawierające lateks?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
28	Pakiet 1 poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu 2,5L?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
29	Pakiet 1 poz. 15 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 'a25 wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
30	Pakiet 1 poz. 17 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rurki intubacyjne posiadały znak skracania rurki?	Zamawiający odstępuje od wymogu aby rurki intubacyjne posiadały znak skracania rurki.
31	Pakiet 1 poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga silikonowego.
32	Pakiet 1 poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z elastycznego PCV?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
33	Pakiet 1 poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
34	Pakiet 1 poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe ze standardowym koniuszkiem mankietu?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
35	<p>Pakiet 1 poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe o następującej konstrukcji rurki i mankietu:</p> 	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
36	Pakiet 1 poz. 24 - Czy Zamawiający dopuści podwójne wieszaki na mocz?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
37	Pakiet 1 poz. 27 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 13795:2011?	TAK, Zamawiający odstępuje.
38	<p>Pakiet 2 poz. 4-8 - Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ posiada pasywne zabezpieczenie przed zaktuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zaktuciem lub zranieniem</li> <li>▪ igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut</li> </ul>	TAK, Zamawiający dopuszcza.



	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG</li> <li>▪ kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru</li> <li>▪ uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką</li> <li>▪ filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia</li> <li>▪ dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G</li> <li>▪ jednorazowego użytku</li> <li>▪ nie zawiera lateksu</li> <li>▪ nie zawiera ftalanów</li> <li>▪ sterylizowana tlenkiem etylenu</li> <li>▪ pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?</li> </ul>	
39	Pakiet 2 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 szt. oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
40	Pakiet 2 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 23G głębokość nakłucia 1,8mm? tak	TAK, Zamawiający dopuszcza.
41	Pakiet 2 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z igłą 21G głębokość nakłucia 2,4mm? tal	TAK, Zamawiający dopuszcza.
42	Pakiet 2 poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym zapobiegającym niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku z otworem bocznym z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki w rozmiarze 1,2x30mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
43	Pakiet 2 poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z ostrzem ściętym pod kątem 40 stopni?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
44	Pakiet 2 poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści igły do penów 31G – 6x0,25mm, 30G 8x0,30mm, 29G 12x0,33mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
45	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,11+/-0,01mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
46	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe o długości min. 245 mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
47	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe posiadające AQL 1.0?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
48	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
49	Pakiet 5, pozycja 1 Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425.	Zamawiający odstępuje od tego wymagania.
50	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu o wymiarach: 200mm x 110mm x 60mm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



51	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu o wymiarach: 240mm x ok. 123mm x 75mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
52	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu o wymiarach: 260mm x 120mm x 65mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
53	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach S-XL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
54	Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubości na palcu 0,16mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
55	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane (bez obustronnej polimeryzacji)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
56	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,08+/-0,01mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
57	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 7N?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
58	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach S-XL?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
59	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania rękawic w opakowaniu umożliwiającym wyjmowanie rękawic od góry lub od frontu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji?	Zgodnie z SWZ.
60	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,11+/-0,01mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
61	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
62	Pakiet 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 7,5N?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
63	Pakiet 5, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na dłoni 0,14+/-0,01mm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
64	Pakiet 5, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające AQL 0,65?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
65	Pakiet 5, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wraz z ofertą próbek w dowolnym rozmiarze?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
66	Pakiet 7 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opak. zbiorczym a'90 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza (dla pakietu 6 poz. 1), ale wymaga przeliczenia ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
67	Pakiet 7 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate w opakowaniach zbiorczych a'300 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza (dla pakietu 6 poz. 4), ale wymaga przeliczenia ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.



68	<p>Pakiet 7 pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm</li> <li>• 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem o średnicy 5 cm i przecięciem</li> <li>• 2 szt. Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M w opakowaniu papierowym</li> <li>• 6 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20 cm x 20 cm, 17-nitkowy</li> <li>• 8 szt. Kompres z gazy 7,5cm x 7,5cm, 17-nitkowy, 8-warstwowy</li> <li>• 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony</li> <li>• 1 szt. Chwytnak plastikowy Pean dł. 14cm; polipropylen; kolor niebieski</li> <li>• 1 szt. Pojemnik okrągły poj. 120ml; polipropylen; kolor transparentny</li> </ul> <p>Zapakowane osobno:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• żel do znieczulenia błon śluzowych</li> <li>• strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną</li> </ul>	Zgodnie z SWZ.
69	<p>Pakiet 7 pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 70cm x 75cm z otworem?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
70	<p>Pakiet 7 pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy w proponowanym zestawie znajdują się pojemnik 3 komorowy w ramach blistra?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową</li> <li>• 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm</li> <li>• 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa</li> <li>• 1x Igła iniekcyjna (0,5 x 25 / 25G x 1"), pomarańczowa</li> <li>• 1x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer</li> <li>• 1x Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer</li> <li>• 10x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm</li> <li>• 1x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm</li> <li>• 1x Pęseta plastikowa 13cm</li> <li>• 1x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm, przezroczysty (w ramach blistra)</li> </ul>	Zgodnie z SWZ.
71	<p>Pakiet 7 pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy w proponowanym zestawie znajdują się pojemnik 3 komorowy w ramach blistra?</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 2x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe, rozm. M</li> <li>• 6x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm</li> <li>• 1x Pęseta plastikowa 13cm</li> <li>• 1x Ostrze do ściągania szwów długie 11cm</li> <li>• 1x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty (w ramach blistra)</li> </ul>	Zgodnie z SWZ.
72	<p>Pakiet 13, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści kaczki męskie o poj. 1200ml?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
73	<p>Pakiet 13, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści kaczki męskie o poj. 800ml?</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
74	<p>Pakiet 19, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści pojnik dla chorych 250ml?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.



75	<p>dotyczy pakietu 6, poz. 2</p> <p>Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne były wykonane z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.</p> <p>Zgodnie z siwz</p>	Zamawiający wymaga spełnienia zapisów określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U.2017 poz. 1975 z późniejszymi zmianami).
76	<p>dotyczy pakietu 6, poz. 2</p> <p>Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?</p> <p>Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.</p>	Zamawiający nie wymaga, aby pojemniki były wykonane w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem. Zamawiający nie określa technologii wytwarzania pojemników.
77	<p>dot. Pakiet 5</p> <p>Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
78	<p>dot. Pakiet 5, poz. 1</p> <p>Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o standardowej długości min. 240 mm i nieznacznie niższej grubości na palcu wynoszącej 0,09 mm, rękawice wewnętrznie chlorowane – bez polimeryzacji, gładkie z teksturą na końcach palców, dostępne w opakowaniach o wymiarach 230x125x55 mm (pasujące do większości dostępnych na rynku podajników). Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
79	<p>dot. Pakiet 5, poz. 1</p> <p>Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 260 mm, rękawice wewnętrznie polimeryzowane, gładkie z teksturą na końcach palców, dostępne w opakowaniach o wymiarach 255x125x50 mm ( pasujących do większości dostępnych na rynku podajników).</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
80	<p>dot. Pakiet 5, poz. 2</p> <p>Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji o grubości na palcu 0,09 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6 N. Rękawice w opakowaniach a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
81	<p>dot. Pakiet 5, poz. 3</p> <p>Zwracamy się z prośbą o zaferowanie rękawic o grubości:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- palce: 0,20mm</li> <li>- dłoń: 0,18mm</li> <li>- mankiet: 0,14 mm</li> </ul> <p>Pozostałe parametry zgodne z swz.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
82	<p>Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu:</p> <p>Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- wszystkich próbek konfekcjonowanych a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem – jeśli dotyczy,</li> </ul>	TAK, Zamawiający dopuszcza.





83	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: - igieł bezpiecznych (Lp.8), konfekcjonowanych a’48 szt. z odpowiednim przeliczeniem,	TAK, Zamawiający dopuszcza.
84	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: - adapterów do transferu krwi (Lp.9), konfekcjonowanych w pojedyncze blistry (po 6 szt. indywidualnie pakowanych w blistrze); min. opakowanie handlowe - a’198 szt. z odpowiednim przeliczeniem.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
85	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: - pojemników na moczk konfekcjonowanych a’ 200 szt. (termin ważności dłuższy niż wyspecyfikowany w SWZ termin trwania umowy),	TAK, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że pojemnik spełnia warunki sterylności i pobierania aspiracyjnego w systemie zamkniętym.
86	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: - igieł motylkowych (Lp.15) z drenem do 180 mm, konfekcjonowanych ‘a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem	TAK, Zamawiający dopuszcza zgodnie z SWZ z drenem od 80 do 200 mm.
87	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: - uchwytów systemowych (Lp. 16), konfekcjonowanych a’ 250 szt. w woreczku (1 karton 4x woreczek 250 szt.), nie posiadających terminu ważności.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
88	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 2: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbówki o objętości 6 ml.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ min obj. to 6,5 ml.
89	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 3: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbówki o objętości 2 ml.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ min obj. to 2,5 ml.
90	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 3: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbówki o objętości 4 ml.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ max obj. to 3,5 ml.
91	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek o terminie ważności nie krótszym niż 4 miesiące.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ termin ważności musi być nie krótszy niż 6 miesięcy.
92	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 6: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek szklanych wykonanych ze szkła o zwiększonej odporności, stanowiących jedynie 2% wyspecyfikowanych ilości próbek.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ próbki mają być plastikowe.
93	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 8: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych, wykonanych w technologii cienkościennej (w rozmiarach 0,7 oraz 0,8) pozwalającej na uzyskanie przepływu w igle 0,8, praktycznie jednakowego, jak w igle 0,9 wykonanej w standardowej technice produkcji.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



94	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 8: W przypadku braku uzyskania zgody na wcześniejsze pytanie, czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne w rozmiarach 0,7 i 0,8 oraz igłę standardową, systemową 0,9 – lecz konfekcjonowaną a’100 szt. (do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówień). Każde z zaoferowanych igieł, posiadają termin ważności min. 36 miesięcy, zatem dłuższy niż wyspecyfikowany w SWZ, okres trwania umowy.	Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że igła jest igłą bezpieczną.
95	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 12: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbówki do moczu o obj. 9,5 lub 11 ml.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ obj. to 10 ml.
96	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 13: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbówki do moczu o obj. 4 ml.	Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania technologii aspiracyjnej pobierania moczu z pojemnika.
97	Dotyczy Pakietu 10, Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy – Elementy zamkniętego systemu – Lp. 15: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł motylkowych z drenem 178 mm lub 305 mm w rozmiarach 0,6 oraz 0,8, konfekcjonowanych a’50 szt.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ dopuszcza się z drenem od 80 do 200 mm.
98	Pakiet 4 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści długość 12,5 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
99	Pakiet nr 4, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści nożyczki jałowe? Pozostałe zgodnie z wymogami.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
100	Pakiet nr 4, poz. 1-10 Czy Zamawiający wymaga dla narzędzi opakowania typu dyspenser, które umożliwi pojedyncze wyjmowanie narzędzi oraz zabezpiecza pozostałe w opakowaniu narzędzia?	Zamawiający nie wymaga.
101	Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepek w formie beretu?	TAK, Zamawiający dopuszcza (pakiet 7 poz. 1).
102	Pakiet 8, poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pean 13 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza (pakiet 7 poz. 7).
103	Pakiet 8, poz. 8 Dotychczas Zamawiający kupował zestaw do zakładania szwów w opakowaniu typu twardy blister z dwiema komorami. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do zakładania szwów w opakowaniu typu twardy blister z dwiema komorami?	Zamawiający nie wymaga. Wymagania zgodnie z SWZ (pakiet 7 poz. 8).
104	Pakiet 8, Poz. 9 Dotychczas Zamawiający kupował zestaw do wkłucia lędźwiowego w opakowaniu typu twardy blister z trzema komorami Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do zakładania szwów w opakowaniu typu twardy blister z trzema komorami?	Zamawiający nie wymaga zaoferowania zestawu do wkłucia lędźwiowego w opakowaniu typu twardy blister z <u>trzema komorami</u> (pakiet 7 poz. 9). Wymagania zgodnie z SWZ.
105	Pakiet 8, Poz. 10 Dotychczas Zamawiający kupował zestaw do usuwania szwów w opakowaniu typu twardy blister z trzema komorami Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do usuwania szwów w opakowaniu typu twardy blister z trzema komorami?	Zamawiający nie wymaga zaoferowania zestawu do usuwania szwów w opakowaniu typu twardy blister z <u>trzema komorami</u> (pakiet 7 poz. 10). Wymagania zgodnie z SWZ.
106	Pakiet 8 poz. 4 Czy Zamawiający ma na myśli olejek pielęgnacyjny przeznaczony do pielęgnacji i masażu suchej, wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry, który odżywia skórę i chroni ją przed wysuszeniem, łagodzi podrażnienia i zapobiega ich powstawaniu? Składniki aktywne: ekstrakt z nagietka	TAK, Zamawiający dopuszcza.



	lekarskiego, witaminę E. Testowany dermatologicznie. Opakowanie butelka 200 ml z dozownikiem.	
107	Pakiet 9 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki, które podobnie jak w pozycjach 2-4 nie posiadają elementu elastycznego pomiędzy przylepcem, a powierzchnią pieluchy, posiadają zaś elastyczne przylepce?	TAK, Zamawiający dopuszcza
108	Pakiet 9 poz. 1-4 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek z podwójnym czarnym nadrukiem rozptywającym się pod wpływem cieczy oraz żółtym klejowym zmieniającym barwę na zieloną pod wpływem cieczy?	TAK, Zamawiający dopuszcza
109	Czy Zamawiający zgodzi się zmienić § 7 ust. 5 umowy poprzez przyjęcie, że waloryzacja wynagrodzenia będzie dopuszczalna: <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Gdy wskaźnik inflacji przekroczy 5%,</li> <li>▪ Gdy zmiana cen materiałów lub kosztów wykonania zamówienia przekroczy 5%, a nie 8%,</li> <li>▪ W przypadku zmniejszenia kosztów wykonania zamówienia wynagrodzenie nie spadnie poniżej ceny ujętej w ofercie Wykonawcy.</li> </ul>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
110	Czy Zamawiający zgadza się aby w §8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
111	Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1-2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
112	Dotyczy Pakiet nr 3: Asortyment ujęty w Pakiecie nr 3 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
113	PAKIET NR 4 Pozycje 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych nożyczek do paznokci? Pozostałe parametry nożyczek zgodne z SWZ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
114	PAKIET NR 4 Pozycje 3, 5, 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych narzędzi zarejestrowanych w klasie I sterylnej wyrobów medycznych?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
115	PAKIET NR 4 Pozycje 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleszczyków do zaciskania drenów pakowanych a' 15 szt.?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
116	Pakiet nr 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 4,5cm, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm, miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock, uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock, precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami, jednorazowego użytku, niepirogenny, nietoksyczny, nie zawiera lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
117	Pakiet nr 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści balon 5-15 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
118	Pakiet nr 1 poz. 4 Czy Zamawiający lateksową zatyczkę?	TAK, Zamawiający dopuszcza.



119	Pakiet nr 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik bez strzykawki napełnionej gliceryną?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
120	Pakiet nr 1 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach od 10 do 24?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
121	Pakiet nr 1 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści cewnik jednodrożny?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
122	Pakiet nr 1 poz. 10 Czy Zamawiający ma na myśli cewnik do odsysania a może?	Zamawiający wymaga cewnika do odsysania w poz. 6, a w poz. 10 sondy do aspiracji (złębnik żołądkowy).
123	Pakiet nr 1 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
124	Pakiet nr 1 poz. 17 Czy Zamawiający wymaga rurek pakowanych w opakowanie zachowujące kształt rurki, tj. w formie półksiężycy?	Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.
125	Pakiet nr 1 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1 (<5kg); 1 ½ (5-10kg); 2 (10-20kg); 2 ½ (20-30kg); 3 (30-50kg); 4 (50-70kg); 5 (>70kg). Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 - niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
126	Pakiet nr 1 poz. 23 Czy Zamawiający worki do zbiórki moczu wyłącznie z drenem o długości 90 cm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga dwóch długości.
127	Pakiet nr 1 poz. 27 Czy Zamawiający wymaga, aby zewnętrzna warstwa koca posiadała gramaturę min. 30 g/m <sup>2</sup> , natomiast wewnętrzna warstwa min. 60 g/m <sup>2</sup> ?	Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.
128	Pakiet nr 11 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści długość min. 100 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
129	Pakiet nr 11 poz. 4 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby resuscytator posiadał zintegrowany pasek? Specjalna konstrukcja i powierzchnia worka same w sobie zapewniają pewny chwyt i komfortowe stosowanie.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
130	Pakiet nr 11 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści zawór bezpieczeństwa 60 cm H <sub>2</sub> O?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
131	Pakiet nr 11 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 1650 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
132	Pakiet nr 11 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści objętość rezerwuaru tlenu 2000 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
133	Pakiet nr 11 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 600 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
134	Pakiet nr 11 poz. 5 Prosimy o doprecyzowanie jakiego resuscytatora wymaga Zamawiający, gdyż w opisie wskazuje „resuscytator silikonowy”, a potem „wszystkie części resuscytatora wykonane z PCV”.	Zamawiający wymaga resuscytatora silikonowego.
135	Pakiet nr 14 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji rękojeści do laryngoskopów?	TAK, Zamawiający dopuszcza.



136	Pakiet nr 14 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste, niesterylne?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
137	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 wymaga kaniuli bez portu do dodatkowych wstrzyknięć?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
138	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4-8 dopuści kaniule z blokadą, zabezpieczeniem przeciwko przypadkowemu zakłuciu lub zranieniu; wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego aktywowany w momencie wycofania igły, nakrywający igłę po wyjęciu; bez ftalanów i lateksu; pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
139	Pakiet 12 Poz.1: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki jałowych z solą fizjologiczną 10ml z końcówką luer-lock w opakowaniu zbiorczym po 50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym, spełniających pozostałe wymogi swz.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
140	Pakiet 12 Poz.1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock, tak jak obecnie stosowane, z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi)?	TAK.
141	Pakiet 12 Poz.1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek napełnionych NaCl, tak jak obecnie stosowane, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku?	TAK.
142	Pakiet 12 Poz.2: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. Zaoferowanie 74 pojemników po 340ml), ze sterylne zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H <sub>2</sub> O (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.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
143	Pakiet 12 Poz.2: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. Zaoferowanie 39 pojemników po 650ml), ze sterylne zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H <sub>2</sub> O (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.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
144	Pakiet 12 Poz.2: Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowane pojemniki z wodą były sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu?	Zgodnie z SWZ.
145	Pakiet 12 Poz.2:	Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.



	Prosimy o sprecyzowanie czy zaofertowane wyroby medyczne mają posiadać badania kliniczne dowodzące bezpieczeństwa stosowania wody u pacjentów przez okres minimum 30 dni dołączone do oferty?	
146	<p>Pakiet 5 poz. 1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 <math>\geq 6</math> N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
147	<p>Pakiet 5 poz.1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL <math>\leq 1,5</math>, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. 0,10 <math>\pm 0,02</math> mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
148	<p>Pakiet 5 poz. 2</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylnych nitrylowych, bezpudrowych do podwyższonego ryzyka, koloru niebieskiego. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Średnia grubość na palcach min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm, długość min. 244 mm, AQL <math>\leq 1,5</math>, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 <math>\geq 8</math>N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 15</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



	<p>leków, w tym karmustyna &gt;45 min.). Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).</p>	
149	<p>Pakiet 5 poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania &gt;480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania &gt;240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
150	<p>Pakiet 5 poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein &lt;10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
151	<p>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.</p>	Zamawiający nie określił wymagań w tym zakresie.



152	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 określił wymagań w tym zakresie.
153	Dotyczy Zadania nr 3, pozycji nr 3: Czy Zamawiający wymaga aby test był samoklejący?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
154	Dotyczy Zadania nr 3, pozycji nr 3: Czy Zamawiający wymaga aby informacje na temat rodzaju testu oraz koloru przebarwienia były w języku polskim?	TAK.
155	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 17 dopuści reduktor tlenowy przepływ 0-25 l/min z zintegrowanym przepływomierzem ciśnienie wejściowe do 300 bar?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
156	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 17 wymaga szybkozłączca AGA czy DIN?	Zamawiający wymaga szybkozłączca DIN.
157	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 17 wymaga butelki nawilżacza o sterylizacji w temperaturze 134°C?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
158	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuszcza dostarczenie faktury wraz z towarem?	TAK, Zamawiający dopuszcza.

Wykonała: Dorota Achcińska  
Dział Zamówień Publicznych  
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl  
tel. 58 52 47 518