



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**  
☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251  
REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790  
✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

## WYKONAWCY

Łódź, dnia 05.02.2024 r.

ZP/ 20/2024

### **Dot. Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego na potrzeby Klinik/Oddziałów CSK UM w Łodzi**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r., poz. 1605) w odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi wyjaśnia co następuje:

#### **Pytanie 1**

##### **Dot. pakietu nr 63**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 63 - Zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) z przetwornikiem wyposażony w linię płuczącą z przesuwną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 2**

##### **Dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą szczotki j.u. do czyszczenia kanałów endoskopowych długości 250 cm i średnicy tylko 6/6 i 5/10mm ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 3**

##### **Dot. pakietu 32, poz. 1**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odpowiedź: Zamawiający nie ma możliwości podania numeru REF**

#### **Pytanie 4**

##### **Dot. pakiet 49 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej z wypustką o wymiarach 45x42mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 5**

##### **Dot. pakietu 49 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody pakowanej po 50szt w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 6**

##### **Dot. pakietu 49 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 50x35, całkowita powierzchnia 1558,23 mm<sup>2</sup>, powierzchnia żeluz 176,71mm<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 7**

##### **Dot. pakietu 49 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 57x34, całkowita powierzchnia 1534,29 mm<sup>2</sup>, powierzchnia żeluz 176,71mm<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 8**

##### **Dot. pakietu 49 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55x40 ,całkowita powierzchnia 2126,93 mm<sup>2</sup>, powierzchnia żeluz 176,71mm<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 9**

##### **Dot. pakietu 49 poz.3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 46x22,5, całkowita powierzchnia 1013,54 mm<sup>2</sup>, powierzchnia żeluz 176,71mm<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 10**

##### **Dot. pakietu 49 poz.3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody w kształcie kwiatka fi 25,7mm ,całkowita powierzchnia 603,52 mm<sup>2</sup>, powierzchnia żeluz 176,71mm<sup>2</sup>, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 11**

##### **Dot. pakietu 44 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie: czy Zamawiający ma na myśli 356 szt elektrod czyli 178 kompletów po 2 szt czy też 356 kompletów? Elektrody do defibrylacji sprzedawana są w opakowaniu po 2 szt-para.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy 365 par**

#### **Pytanie 12**

##### **Dot. pakietu nr 35, poz. 1**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 35 w pozycji 1** dopuści zestaw posiadający komorę kolekcijną o pojemności 2100 ml (w wersji z 1 odłączanym drenem), wyskalowaną co 5 ml do objętości 250 ml i co 10 ml do objętości 2100 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedź: Zamawiający poziom realizacji gwarantuje zgodnie z zapisami w SWZ**

#### **Pytanie 15**

##### **Dot. pakietu nr 13, poz. 2**

Czy w **Pakiecie nr 13 w poz. 2** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

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

#### **Pytanie 16**

##### **Dot. pakietu nr 16**

Z uwagi, że wszystkie dostępne na rynku pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r., ponieważ nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego, zawartej w art. 2 ust. 1 pkt 38 tejże ustawy.

Prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie w ramach pakietu nr 16 pojemników na odpady medyczne nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 17**

##### **Dot. pakietu nr 16, poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L, 10L oraz 20L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga**

#### **Pytanie 18**

##### **Dot. pakietu nr 28, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika na kał o pojemności 30 ml, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.

Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność, pozwala natomiast zaproponować tańszy asortyment, na czym winno Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych, zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 19**

##### **Dot. pakietu nr 28, poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika do moczu o pojemności 120 ml oraz białej zakrętki, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.

Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność, pozwala natomiast zaproponować tańszy asortyment, na czym winno Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych, zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 20**

##### **Dot. pakietu nr 28, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika do moczu o żółtej zakrętki, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.

Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność, pozwala natomiast zaproponować tańszy asortyment, na czym winno Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych, zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 21**

##### **Dot. pakietu 50, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie igły do penów o wymiarze 0,25x5 mm lub 0,30 x 6 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 22**

##### **Dot. pakiet 50, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie igły do penów o wymiarze 0,25x4 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 23**

##### **Dot. pakietu nr 17 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,4. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,22mm(+/-0,02), dłoni 0,21mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 295mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 16N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 24**

##### **Dot. pakietu nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z neoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor jasny szary, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankieta, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 295mm, minimalna grubość rękawicy na palcu: 0,21mm, dłoni 0,18mm, mankiecie 0,15mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,4. 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 6,0-8,5

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 25**

##### **Dot. pakietu nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, wykonane z flexylonu – wysokowydajnego termoplastycznego syntetycznego elastomeru, bezpydrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana, nieśliska. Kolor biały. Nie wywołujące uczuleń, nie zawierające lateksu, katalizatorów, protein lateksu, akceleratorów. Można stosować do pracy z przebadanymi cytostatykami. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,10 (z informacją na opakowaniu). Długość rękawicy: min. 280mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm+/-0,02mm, dłoń min.0,18mm, mankiet min.0,17mm. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 15223:1:2021; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978. Na opakowaniu umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nazwa i adres producenta, nazwa i adres importera, EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN ISO 374-5:2016; znak CE, piktogramy oraz kody kreskowe. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, opakowanie wewnętrzne papierowe, zewnętrzne folia/ papier –wewnętrznie jednostronnie foliowane.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 26**

##### **Dot. pakietu nr 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej zjawiska odbłasku i refleksu, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <30µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 290mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,27mm-0,32mm, dłoń 0,26mm-0,30mm, mankiet 0,20mm-0,22mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: wyrób medyczny Klasa IIa oraz kategoria III typ B. Zgodnie z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami w opakowania a 40 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 27**

##### **Dot. pakietu nr 17 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane, jednorazowego użytku, powierzchnia lekko teksturowana. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL ≤1,5. Poziom protein <50 µg/g. Długość rękawicy: min.480mm. Grubość rękawicy pojedynczej ścianki minimum.: palec 0,19mm, dłoń 0,18mm, mankiet 0,14mm. Przebadane na - wirusy zgodnie z normą EN 374:5. Dostępne w rozmiarach 6,5 (S), 7,5 (M), 8,5 (L). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kat. III.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 28**

#### **Dot. pakietu nr 17 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu min. 0,21mm, na dłoni min. 0,18mm i długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 14N. Kolor jasny brązowy (tan). Parametry techniczne potwierdzone raportem z badań producenta. Zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3/EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z EN 374-3/ASTMD 6978, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 – raport dołączony do oferty, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane w opakowania folia-folia, . Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6; 5,5.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 29**

#### **Dot. pakietu nr 2, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja 3) przyrząd o właściwościach:

- igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo
- igła wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym
- igła wyposażona w skrzydełka umożliwiające prostsze połączenie z butelką
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego w kolorze zielonym
- duża komora kroplowa (min. 60 mm w części przezroczystej)
- komora wykonana z PVC
- dren wykonany z PVC bez ftalanów,
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy w kolorze pomarańczowym z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta
- dodatkowe dwa oznaczenia producenta: na komorze oraz skrzydełkach (skrótowa nazwa „SR”)
- na opakowaniu jednostkowym umieszczony znaczek sterylizacji
- łącznik stożkowy luer lock z osłonką zabezpieczającą cały łącznik także na zewnątrz
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 30**

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

**Odpowiedź: Przedmiot umowy będzie dostarczany przez Wykonawcę transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej, odpowiadającym rygorom sanitarnym i zapewniającym wymaganą jakość przewożonego towaru - zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.**

### **Pytanie 31**

#### **Dot. pakietu nr 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja 2) przyrząd o właściwościach:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa 80 mm w części przezroczystej
- całkowita długość komory kroplowej 100 mm
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym
- klapka w kolorze czerwonym
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 32**

#### **Dot. pakietu nr 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja 2) przyrząd o właściwościach:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- hydrofobowy filtr powietrzazamykany niebieską klapką
- tworzy system zamkniętyzgodnie z definicją NIOSH
- duża komora kroplowa(55 mm w części przezroczystej)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/-0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowyz miejscem na dren
- dren wykonany z PVC o długości 150 cm
- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- igłowy łącznik dodatkowej iniekcji typu Y na drenie
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 33**

#### **Dot. pakietu nr 2, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2, pozycja 9) igłę TBC o właściwościach:

- wykonane z polipropylenu
- końcówka luer z nałożoną igłą
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem i wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki
- czarna skala co 0,01 ml kontrastująca i czytelna
- oznaczenie o braku lateksu na cylindrze
- data ważności na opakowaniu
- nietoksyczna, niepirogenna
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku
- rozmiar 25GX5/8. 0,50X16
- OPAKOWANIE HANDLOWE 100 SZT.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 34**

#### **Dot. pakietu nr 3, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 3, pozycji 1 Cewnik Foley o właściwościach:

- wykonany z miękkiego lateksu, pokryty silikonem

- uniwersalne zakończenie cewnika pasujące do standardowych łączników w workach na mocz
- duże otwory drenażowe i szerokie światło przewodu cewnika ułatwiają przepływ moczu
- gruby lejek zapobiega zapadaniu się przy irygacji
- wzmocniona końcówka
- mocne symetryczne baloniki zapobiegają wypadnięciu cewnika
- kolorowe oznaczenie rozmiaru cewnika
- na cewniku nadrukowana informacja o średnicy cewnika i pojemności balonu
- przeznaczony do krótkotrwałego użytku
- wyposażony w zastawkę plastikową
- jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 35**

**Dot. pakietu nr 3, poz. 4**

Czy w pakiecie 3 pozycji 4 Zamawiający ma na myśli cewniki moczowodowe?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu: Cewnik urologiczny do pęcherza moczowego typu Nelaton. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

### **Pytanie 36**

**Dot. pakietu nr 12, poz. 1-2**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycji 1-2 Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 10 ml?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 37**

**Dot. pakietu nr 12, poz. 9**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycji 9 Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 2000 ml?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 38**

**Dot. pakietu nr 12**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 12 pojemników sterylnych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga**

### **Pytanie 39**

**Dot. pakietu nr 16, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 16 pozycji 2 pojemnik o szerokości podstawy górnej 109mm i dolnej 80mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 40**

**Dot. pakietu nr 16, poz. 4**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 16 pozycji 4 pojemnik o wysokości całkowitej 210mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### **Pytanie 41**

**Dot. pakietu nr 20, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 pozycja 2 maski o właściwościach;

- materiał PVC, rozmiary od 0 do 6
- pierścień mocujący kodowany kolorystycznie dla łatwej identyfikacji rozmiaru
- przezroczysta kopuła umożliwi ciągłą obserwację pacjenta
- dobrze przylegający, miękki mankiet
- zawór z możliwością regulacji ciśnienia



- jednorazowego użytku, brak ftalanów i zawartości lateksu

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 42**

##### **Dot. pakietu nr 20, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 20 pozycja 1 dopuści filtr o właściwościach:

Sterylny filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999%, przeciwwirusowej 99,999%, przeciwprątkowej 99.999%, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock, o przestrzeni martwej 38ml- ukośny 35ml prosty; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2;

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 43**

##### **Dot. pakietu nr 25, poz. 3-4**

Czy zamawiający dopuści asortyment w pakiecie 25 pozycji 3-4 w kolorze przezroczystym i bursztynowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 44**

##### **Dot. pakietu nr 29, poz. 1-5, 8**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 29 pozycji 1-5 ORAZ 8 dren o długości 2m? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 45**

##### **Dot. pakietu nr 50, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 50 pozycji 1 igły do penów o wymiarach 0,25x6mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 46**

##### **Dot. pakietu nr 50, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 50 pozycji 2 igły do penów o wymiarach 0,25x5mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 47**

##### **Dot. pakietu 44**

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

#### **Pytanie 48**

##### **Dot. pakietu 44**

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 49**

##### **Dot. pakietu 44**

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej , spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 50**

**Dot. pakietu 44**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodząca nie mniejszą niż 102 cm<sup>2</sup>, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 51**

**Dot. pakietu 58 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 52**

**Dot. pakietu 58 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 53**

**Dot. pakietu 58 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 54**

**Dot. pakietu 58 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodząca nie mniejszą niż 102 cm<sup>2</sup>, spełniających pozostałe wymagania SWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 55**

**Dot. pakietu 4 poz. 4**

Prosimy o podanie typu respiratora do którego ma być zaoferowany układ oddechowy.

**Odpowiedź: Jak w opisie produktu: Układ oddechowy kompatybilny z respiratorem typu Maquet Servo I.**

**Pytanie 56**

**Dot. pakietu 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez obrotowego złącza Y?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Pytanie 57**

**Dot. pakietu 40, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych, jednorazowych nożyczek wykonanych z matowionej stali nierdzewnej z symbolem graficznym "do jednorazowego użycia" umieszczonym z jednej strony w sposób trwały oraz dodatkowo posiadających kolorowe oznakowanie naniesione obszarowo ułatwiające odróżnienie od narzędzi wielorazowych? Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

## **Pytanie 58**

### **ZAPISY SWZ PROJEKT UMOWY**

**§ 3, ust. 6-** 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 § 7, 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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Pytanie 59**

### **ZAPISY SWZ PROJEKT UMOWY**

**§ 3, ust. 8-** wnosimy o zmniejszenie zamówienia dodatkowego wynikającego z prawa opcji z 80% do 20 % ilości produktów (wielkości świadczenia) przedstawionych w SWZ.

Wniosek nasz motywujemy faktem, iż w dobie niestabilnych zachowań rynkowych oraz długości obowiązywania umowy zwiększenie ilości zamówienia o 80% może spowodować brak możliwości realizacji kontraktu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Pytanie 60**

### **Dot. pakietu 20 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr elektrostatyczny bez HME o przestrzeni martwej 21 ml, objętości oddechowej 90-1500 ml i wadze 25 g, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

## **Pytanie 61**

### **Dot. pakietu 20 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr elektrostatyczny bez HME o przestrzeni martwej 33 ml, objętości oddechowej 150-1500 ml i wadze 17,2 g, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

## **Pytanie 62**

### **Dot. pakietu 20 poz. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na rurki Guedel, gdzie pierścień w rozmiarze 5 – 110 mm jest pomarańczowy, a 6 – 120 mm jasnoniebieski?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

## **Pytanie 63**

### **Dot. pakietu 66, poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycji 1 dopuści przeskórny mikrocewnik wprowadzany obwodowo, przeznaczony do przewlekłego stosowania wykonany z poliuretanu, cieniujący w Rtg znaczniki co 1 cm. o rozmiarze 1F(0,15x0,3mm). Cewnik zakończony giętkimi skrzydełkami. Cewnik wprowadzany za pomocą rozrywalnej igły G-24 lub kaniuli G 24 lub rozrywalnej kaniuli Microflesh (typu peel away) do wyboru przez Zamawiającego. Długości wymagane 8, 10,15, 20 lub 30 cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw może być wyposażony w przewodnik metalowy lub nie do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 64**

**Dot. pakietu 66, poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycji 3 dopuści Ustny cewnik dotchawiczy, przeznaczony do podawania surfaktantu u noworodka. Jednorazowy, sterylny, roz. 6 Fr (0,8x2,0 mm) o długości 20 cm, mała przestrzeń martwa (0,2 ml); znakowanie co 1 cm, miękka atraumatyczna 2 cm końcówka dystalna, delikatnie załamana (30 stopni ) dla łatwiejszego wprowadzania; pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 65**

**Dot. pakietu 66, poz. 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 66 pozycji 8 dopuści dren wysokociśnieniowy (wytrzymałość 580psi) wykonany z polietylenu, o średnicy wew. 1,0mm, o długości 10 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 66**

**Dot. załącznika nr 2, pakiet nr 26:**

Proszę potwierdzić, czy przedmiotem pakietu nr 26 są jednorazowe elektrody do AED, przeznaczone do defibrylatorów DefiMax AED produkowanych przez firmę EMTEL?

**Odpowiedź: Tak, przedmiotem pakietu nr 26 są jednorazowe elektrody do AED, przeznaczone do defibrylatorów DefiMax AED produkowanych przez firmę EMTEL**

**Pytanie nr 67**

**Dot. załącznika nr 2, pakiet nr 26:**

W przypadku odpowiedzi twierdzącej na pytanie nr 1 proszę o możliwość wyceny 50 szt. elektrod, zamiast 5 opakowań zbiorczych po 10 elektrod. Wcześniejsze jednorazowe zamówienia Szpitala uwzględniały zakup maksymalnie kilku, a czasem nawet tylko 1 szt. elektrod.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 50 szt. elektrod, zamiast 5 opakowań zbiorczych po 10 elektrod**

**Pytanie 68**

Dot. Pakietu 28 poz. 1 tabeli asortymentowo-cenowej

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 sterylne pojemniki do kału z łopatką i nakrętką o pojemności 20 ml pakowane po 100szt?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu pakowanego pojedynczo w opakowanie foliowe, co gwarantuje sterylność wewnątrz opakowania. Dopuszcza opakowanie zawierające 100 sztuk produktów pojedynczo zapakowanych.**

**Pytanie 69**

Dot. zapisów umowy §3 ust 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „Transport (...) na koszt i ryzyko 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 70**

**Dot. zapisów Oświadczenia o dopuszczeniu do obrotu – zał. Nr 6**

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 7 kwietnia 2022 r.. (Dz.U. 2022 poz. 974) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 4 z pakietu nr 28 (statyw) wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest wystawiana deklaracja zgodności ani żaden inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobu do używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu załącznika nr 6 poprzez dopisanie „Przystępując (...), że wszystkie oferowane przez nas produkty **będące wyrobami medycznymi (...)**”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 71**

**Dot. pakietu 6**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie:

Szczoteczki j. u. do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów dwustronne

- długość robocza 230 cm

- do kanałów roboczych w zakresie od Ø 2,0 mm do Ø 4,2 mm

- średnica przewodu prowadzącego 1,7 mm-1,8 mm

- średnice szczoteczek 5/5, 6/6, 6/10 do wyboru przez Zamawiającego; opakowanie max 100 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie 72**

**Dot. pakietu 20, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej na poziomie 99,999%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 73**

**Pakiet nr 20, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 74**

**Pakiet nr 20, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 22g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 75**

**Pakiet nr 20, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr pakowany zbiorczo po 100 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 76**

**Pakiet nr 20, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę z korpusem i pierścieniem wykonanymi z PCV?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 77**

**Pakiet nr 20, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę z zaworem skierowanym poziomo w części ustnej maski?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 78**

**Pakiet nr 20, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę bez możliwości stosowania jej w środowisku MRI?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 79**

**Pakiet nr 20, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarach:

ROZMIAR	PRZEZNACZENIE	ŁĄCZNIK
0	noworodek	15mmM
1	niemowlę	15mmM
2	dziecko	22mmF

3	dorosły S / dziecko	22mmF
4	dorosły M	22mmF
5	dorosły L	22mmF
6	dorosły XL	22mmF

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 80**

**Pakiet nr 20, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z polietylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 81**

**Pakiet nr 20, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5 – 110mm / kolor pomarańczowy oraz rozmiar 6 – 120mm / kolor fioletowy, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 82**

**Pakiet nr 29, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu dzieciom starszym w rozmiarze M?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 83**

**Pakiet nr 32, pozycja 1**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga czujników kompatybilnych z technologią OxiMax?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujników kompatybilnych z technologią OxiMax**

**Pytanie 84**

**Pakiet nr 37, pozycja 1**

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

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały dla skóry dziecka)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 85**

**Pakiet nr 37, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 86**

**Pakiet nr 44, pozycja 1**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga wyceny za sztukę czy za komplet elektrod?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga ceny za komplet elektrod**

**Pytanie 87**

**Pakiet nr 55, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 6ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 88**

**Pakiet nr 55, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem pakowaną indywidualnie w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 89**

**Pakiet nr 55, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o wydajności nebulizacji 0,2 ml / min. - 1,4 ml w 7 minut, frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79.7% (+/-1.7%), tempo nebulizacji przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7.36 min. (+/- 0.26min.), MMAD: 2,0-2,2µm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 90**

**Pakiet nr 55, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 91**

**Pakiet nr 58, pozycja 1**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy zestaw do monitorowania stężenia CO<sub>2</sub> będzie użytkowany krótkotrwale czy długotrwale u pacjentów?

**Odpowiedź: Zestaw do monitorowania stężenia CO<sub>2</sub> będzie użytkowany krótkotrwale**

**Pytanie 92**

**Pakiet nr 58, pozycja 1**

Czy Zamawiający doprecyzuje czy zestaw do monitorowania stężenia CO<sub>2</sub> będzie stosowany u pacjentów zaintubowanych czy niezaintubowanych?

**Odpowiedź: Zestaw do monitorowania stężenia CO<sub>2</sub> będzie stosowany u pacjentów zaintubowanych**

**Pytanie 93**

**Dot. pakietu 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowy system - worek stomijny przezroczysty z ujściem do drenażu, dla stomii o zwiększonym wydzielaniu, w zakresie docięcia 10- 100 mm, opakowanie = 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 94**

**Dot. pakietu 5, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny otwarty, przezroczysty w systemie jednoczęściowym z przylepcem do docinania w rozmiarze 15-33 mm. Technologia elastyczna przylepca tworzy szczelne dopasowanie wokół stomii, co minimalizuje ryzyko podciekania i powstawania powikłań skórnych. Worek z filtrem węglowym w okrągłym kształcie umieszczonym w górnej części worka. Worek z dodatkową warstwą folii ochronnej wewnątrz, chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową. Worek o prostym i

symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami. Zbudowany z hydrofobowego materiału. Plastikowa zapinka rzepowa niepochłaniająca zapachów. Możliwość schowania zamkniętego odpływu worka.

Opakowanie = 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 95**

##### **Dot. pakietu 5, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny otwarty, przezroczysty w systemie jednoczęściowym z przylepcem do docinania w rozmiarze 31-43 mm. Technologia elastyczna przylepca tworzy szczelne dopasowanie wokół stomii, co minimalizuje ryzyko podciekania i powstawania powikłań skórnych. Worek z filtrem węglowym w okrągłym kształcie umieszczonym w górnej części worka. Worek z dodatkową warstwą folii ochronnej wewnątrz, chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową. Worek o prostym i symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami. Zbudowany z hydrofobowego materiału. Plastikowa zapinka rzepowa niepochłaniająca zapachów. Możliwość schowania zamkniętego odpływu worka.

Opakowanie = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 96**

##### **Dot. pakietu 5, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny otwarty, przezroczysty z przylepcem do docinania nożyczkami. Przylepiec hydrokoloidowy posiada właściwości ochronne i gojące, które zapobiegają powstawaniu powikłań skórnych na skórze wokół stomii. Zaopatrzony w filtr węglowy w okrągłym kształcie umieszczony w górnej części worka. Worek z dodatkową warstwą folii ochronnej wewnątrz, chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową. Worek o prostym i symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami.

Zbudowany z hydrofobowego materiału. Plastikowa zapinka rzepowa niepochłaniająca zapachów.

Możliwość do schowania zamkniętego odpływu worka. Możliwość docięcia przylepca od 10 mm do 55 mm.

Opakowanie = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 97**

##### **Dot. pakietu 5, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny wypukły (głębokość convexu 6 mm lub 9 mm) z możliwością docięcia, zaopatrzony w filtr który redukuje balonowanie się worka i neutralizuje nieprzyjemne zapchy, przezroczysty lub neutralny szary z okienkiem. Przylepiec hydrokoloidowy posiada właściwości ochronne i gojące, które zapobiegają powstawaniu powikłań skórnych na skórze wokół stomii. Opakowanie 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 98**

##### **Dot. pakietu 5, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny pediatryczny do systemu dwuczęściowego zawierający filtr, zamykany na rzep, przezroczysty, rozm.35 mm, z elastycznym systemem łączenia płytki i worka.

Opakowanie = 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 99**

##### **Dot. pakietu 5, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny pediatryczny do systemu dwuczęściowego zawierający filtr, zamykany na rzep, przezroczysty, rozm.27 mm, z elastycznym systemem łączenia płytki i worka.

Opakowanie = 10 szt.

Poz. 8 Płytką stomijna kompatybilna z workiem w poz. 6 i 7 rozm od 0 mm do 35 mm ; do wyboru przez Zamawiającego; elastyczna. Opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

#### **Pytanie 100**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worek ilostomijny, otwarty, przezroczysty z przylepcem do docinania, hydrokoloidowy, o właściwościach ochronnych, pomagających zapobiegać powikłaniom na skórze, filtr węglowy w kształcie półksiężyca umieszczony w górnej części worka, z warstwą folii chroniącą filtr przed



kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym symetrycznym kształcie, z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, z plastikową zapinką na rzep, która nie pochłania zapachów, kieszonka do schowania zamkniętego odpływu, docięcie przylepca 10-76 mm, opakowani = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 101**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści płytka convex rozmiar 60/15-40 mm przeznaczona do zaopatrzenia stomii płaskiej lub wklęsłej, przylepiec posiada właściwości ochronne, możliwość docięcia 15-40 mm do kształtu stomii, wygodny pierścień z zapięciem na kliknięcie, nie powodujący ucisku, opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 102**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści płytka convex rozmiar 70/15-53 mm przeznaczona do zaopatrzenia stomii płaskiej lub wklęsłej, przylepiec posiada właściwości ochronne, możliwość docięcia 15-53 mm do kształtu stomii, wygodny pierścień z zapięciem na kliknięcie, nie powodujący ucisku, opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 103**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści płytka stomijna z elastycznym pierścieniem zatraskowym o średnicy 60 mm, nie powodująca ucisku na powłoki brzucha, hydrokoloidowa warstwa przylepna, nie powodująca podrażnień skóry, materiał do wycinania nożyczkami, z możliwością dopasowania 10-55 mm, opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 104**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści płytka stomijna z elastycznym pierścieniem zatraskowym o średnicy 70 mm, nie powodująca ucisku na powłoki brzucha, hydrokoloidowa warstwa przylepna, nie powodująca podrażnień skóry, materiał do wycinania nożyczkami, z możliwością dopasowania 10-65 mm, opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 105**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści płytka stomina o średnicy 40 mm lub 50 mm dopasowująca się do kształtu ciała, materiał przylepny do docinania 10-35 mm lub 10-45 mm, z możliwością dopasowania do stomii, opakowanie = 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 106**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści worek urostomijny kompatybilny z płytką 40 mm lub 50 mm, zakończony bezpiecznym kranikiem, system zapobiegający pluskaniu, ujście uniwersalne umożliwiające dopięcie worki do zbiórki moczu, opakowanie = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 107**

##### **Dot. pakietu 65, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty w rozmiarze 40 mm lub 50 mm kompatybilny z płytką z tego samego systemu dwuczęściowego w rozmiarze 40 mm lub 50 mm, z filtrem węglowym w okrągłym kształcie umieszczonym w górnej części worka, z warstwą folii chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, z plastikową zapinką zamykaną na rzep, niepochłaniająca zapachów, możliwość schowania zamkniętego odpływu worka, opakowanie = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 108****Dot. pakietu 65, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty w rozmiarze 60 mm kompatybilny z płytką z tego samego systemu dwuczęściowego w rozmiarze 60 mm, z filtrem węglowym w okrągłym kształcie umieszczonym w górnej części worka, z warstwą folii chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, z plastikową zapinką zamykaną na rzep, niepochłaniająca zapachów, możliwość schowania zamkniętego odpływu worka, opakowanie 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 109****Dot. pakietu 65, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty w rozmiarze 70 mm kompatybilny z płytką z tego samego systemu dwuczęściowego w rozmiarze 70 mm, z filtrem węglowym w okrągłym kształcie umieszczonym w górnej części worka, z warstwą folii chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, z plastikową zapinką zamykaną na rzep, niepochłaniająca zapachów, możliwość schowania zamkniętego odpływu worka, opakowanie = 30 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 110****Dot. pakietu 5, 65**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietów 5 i 65 - worki stomijne pakowane po 30 szt. lub po 10 szt w zależności od rodzaju, płytki po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 111****Dot. pakietu 44**

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości i konkurencyjnego cenowo ( stosowanego w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski z powodzeniem od 2021 roku) - prosimy o dopuszczenie elektrod ZOLL z instrukcją użytkowania na pojedynczym opakowaniu, pakowanych po 2 sztuki w opakowaniu jednostkowym - z certyfikatem kompatybilności do defibrylatora ZOLL. Elektrody dostosowane dla pacjentów dorosłych o długości kabla – 2,10 metra z bardziej nowoczesną warstwą przewodzącą, niż opisane Ag/AgCl (oferowane elektrody defibrylacyjne produkowane są z wysokiej jakości hydrożelu o doskonałej jednolitości i przyczepności. Jest to hydrożelowa, nakładająca się konstrukcja, która zapewnia jednorodny i równomierny rozkład prądu na powierzchni w celu uniknięcia poparzeń; Oferowane elektrody przechodzą test rozciągania, czasu wiązania, reakcji na pot, wpływu temperatury zgodnie z normą EN 60601-24:2010, klauzula 201.108.1.8 przyczepności elektrody i kontaktu z pacjentem - napięcie wynosi  $\leq 400$  mV przy 4 s i  $\leq 300$  mV po 60 sekundach (podczas podłączenia szeregowego za pomocą rezystora  $50 \Omega$  i poddaniu 3 wstrząsom o energii 360 J lub maksymalnej w odstępach 1 minuty), zatem spełnia restrykcyjne wymagania normy EN 60601-2-4:2010, klauzula 201.108.1.4\* Odzysk defibrylacji

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 112****Dot. umowy**

Dotyczy załącznika nr 17 „wzór umowy” par. 1 ust. 5

Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisu stanowiącego par. 1 ust. 5.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 113**

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku wyboru oferty wykonawcy na więcej, niż jeden pakiet, dla każdego pakietu zostaną zawarte osobne umowy.

W sytuacji zawarcia jednej umowy na kilka pakietów, prosimy o składanie osobnych zamówień dla każdego z pakietów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza**

**Pytanie 114****Dot. pakietu nr 2 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 poz. 9 strzykawki tuberkulinowej 1 ml z igłą 27G x 3/8" 0,4x10 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 115****Dot. pakietu 1, poz.**

Czy zamawiający dopuści miarkę bez dozownika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 116****Dot. pakietu 2, poz. 1**

Czy zamawiający wydzieli poz.1 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.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu**

**Pytanie 117****Dot. pakietu 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści IS z ostra igłą biorcza dwukanałową trój płaszczyznową?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 118****Dot. pakietu 2, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 119****Dot. pakietu 2, poz.2**

Czy zamawiający dopuści datę ważności – przydatności do użycia minie niż 4 lat, jeżeli zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, wykonawca rozumie, że Zamawiający nie widzi potrzeby dłuższego magazynowania zamówionych towarów. Należy wskazać, iż dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu, w związku z tym prosimy o dopuszczenie produktów z krótszym terminem przydatności niż 4 lat. W przypadku nie dopuszczenia przez zamawiającego krótszego terminu przydatności prosimy o wyjaśnienie z jakiej zatem przyczyny wyznacza wymóg takiego akurat okresu ważności zamówionych towarów?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ.**

**Dłuższy termin przydatności zabezpiecza przed ryzykiem przeterminowania produktu zwłaszcza w miejscach gdzie używane są stosunkowo rzadko.**

**Pytanie 120****Dot. pakietu 2, poz. 3-4**

Czy zamawiający dopuści datę ważności – przydatności do użycia minie niż 3 lat, jeżeli zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, wykonawca rozumie, że

Zamawiający nie widzi potrzeby dłuższego magazynowania zamówionych towarów. Należy wskazać, iż dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu, w związku z tym prosimy o dopuszczenie produktów z krótszym terminem przydatności niż 3 lat. W przypadku nie dopuszczenia przez zamawiającego krótszego terminu przydatności prosimy o wyjaśnienie z jakiej zatem przyczyny wyznacza wymóg takiego akurat okresu ważności zamówionych towarów?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ.**

**Dłuższy termin przydatności zabezpiecza przed ryzykiem przeterminowania produktu zwłaszcza w miejscach gdzie używane są stosunkowo rzadko.**

#### **Pytanie 121**

##### **Dot. pakietu 2, poz. 3-4**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 122**

##### **Dot. pakietu 2, poz. 3-4**

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

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

#### **Pytanie 123**

##### **Dot. pakietu 2, poz.3-4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 124**

##### **Dot. pakietu 2, poz. 3-4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 125**

##### **Dot. pakietu 2, poz. 3-4**

Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczyznową?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 126**

##### **Dot. pakietu 2, poz. 2-4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 2-4 do osobnego pakietu**

#### **Pytanie 127**

##### **Dot. pakietu 3, poz. 8,12,13**

Czy zamawiający wydzieli poz. 8,12,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 8,12,13 do osobnego pakietu**

**Pytanie 128**

**Dot. pakietu 3, poz. 8**

Czy zamawiający dopuści worek z drenem o dł. min. 90 cm, bez możliwości wyboru innego rozmiaru?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 129**

**Dot. pakietu 3, poz. 8**

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe, bez nadrukowanej instrukcji użycia, foliowe opakowanie gwarantuje natomiast dobrą wizualizację produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 130**

**Dot. pakietu 3, poz. 8**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 131**

**Dot. pakietu 3, poz. 12**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 132**

**Dot. pakietu 64, poz. 2,6**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 2,6 do osobnego pakietu**

**Pytanie 133**

**Dot. pakietu 64 poz. 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 134**

**Dot. pakietu 64 poz. 2**

czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia wynikiem badań z niezależnego laboratorium syst. zamkniętego w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści oświadczenie producenta potwierdzający ten fakt?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi**

**Pytanie 135**

**Dot. pakietu 64, poz. 6**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 136****Dot. pakietu 3, Pozycja 1**

Czy nie doszło do omyłki i Zamawiający oczekuje cewnika wykonanego z 100% silikonu który jako jedyny ma możliwość utrzymania w ciele pacjenta do 30dni?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje cewnika wykonanego z lateksu silikonowanego**

**Pytanie 137****Dot. pakietu 3, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z plastikową zastawką z możliwością utrzymania przez 14dni, spełniający pozostałe parametry SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 138****Dot. pakietu 3, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z plastikową zastawką wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu, odpornego na załamania i skręcanie z możliwością utrzymania przez 7 dni, sterylizowany tlenkiem etylenu w rozmiarach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 139****Dot. pakietu 3, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z plastikową zastawką wykonany z miękkiego i elastycznego silikonu, który ogranicza reakcję alergiczną błon śluzowych i zwiększa komfort pacjenta z możliwością utrzymania przez 30 dni, sterylizowany tlenkiem etylenu w rozmiarach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 140****Dot. pakietu 16, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,7l wysokości 120mm, średnicy pojemnika: dolna 100 / górna 95 oraz otworze rzutowym 40mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 141****Dot. pakietu 29, Pozycja 1-5**

Czy Zamawiający dopuści produkty do tlenoterapii zawierające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 142****Dot. pakietu 29, Pozycja 1-5**

Czy Zamawiający dopuści produkty do tlenoterapii sterylne – sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne z SWZ**

**Pytanie 143****Dot. pakietu 47, Pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 144****Dot. pakietu 23, poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, iż wskazując medianę siły zrywu min. 13N, Zamawiający miał na myśli siłę zrywu przed przyspieszonym starzeniem

**Odpowiedź: Zamawiający wskazując medianę siły zrywu min. 13 n, miał na myśli siłę zrywu przed przyspieszonym starzeniem**

### Pytanie 145

#### Do umowy

Czy Zamawiający może potwierdzić, iż poniższy zapis dotyczy tylko produktów leczniczych ?

#### § 4.

10. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek udokumentowania, że transport produktów przebiegał w wymaganej temperaturze. Pomiar temperatury winien być dokonywany przy użyciu urządzeń poddanych kalibracji. /jeśli dotyczy/

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza**

### Pytanie 146

#### Dot. pakietu 17, poz. 1

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.1** dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15 \pm 0,02$  mm, typowa długość min. 280 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min. 20 N - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej  $10 \mu\text{g/g}$  - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn  $< 4,00$  EU/parę wg EN 455-3 ( raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, przebadane na min. 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon - potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B), 5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min. 240 minut na przenikanie min. 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### Pytanie 147

#### Dot. pakietu 17, poz. 2

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.2** dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, poliizoprenowe, z wewnętrzną warstwą z CPC i silikonem, kolor kremowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,23 mm, na dłoni  $\geq 0,17$  mm, mankiecie:  $\geq 0,17$  mm, długość min 280 mm, siła zrywu przed starzeniem min 18 N, AQL 0,65, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, 5, EN 16523, termin ważności 35 miesięcy, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

### Pytanie 148

#### Dot. pakietu 17, poz. 3

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.3** dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,33 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,31 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,25 \pm 0,03$  mm, typowa długość min. 290 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min. 29 N - raport z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - max.  $30 \mu\text{g/g}$ , pozbawione alergenów Hev b1, b3, b5, b6.02 - potwierdzone testem FITkit z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, EN 16523, ASTM F1671, ASTM D6978, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min. 240 minut na przenikanie min. 20 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 i przez min. 30 minut w rzeczywistych warunkach użycia ( test ACP) - potwierdzone wynikami badań, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 149****Dot. pakietu 17, poz. 4**

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.4** dopuści rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz, teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu min 0,19 mm, na dłoni min 0,17 mm, mankiecie: 0,13 mm, typowa długość 400 mm, AQL 0,65, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1, b3, b6.02- potwierdzone testem FitKit z jednostki niezależnej, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa i środek ochrony indywidualnej kat III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, ISO 10282, EN 421, ASTM D6978, rozm. 6,0-8,5 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 150****Dot. pakietu 17, poz. 5**

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.5** dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpydrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, na zewnątrz gładkie z mikroteksturowanym wykończeniem, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,19 \pm 0,02$  mm, na dłoni:  $0,18 \pm 0,02$  mm, na mankiecie :  $0,15 \pm 0,02$  mm, typowa długość min.300mm, AQL max.0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem min.16N - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat.III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ A),5, przebadane na min.30 substancji chemicznych, w tym na min.90% izopropanol, 3,5% jodyna, kwas octowy, min.4% diglukonian chlorheksydydny, min.30% kwas nadoctowy - min.4 poziom odporności - potwierdzone wynikami badań, zgodne z EN ISO 21420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 10282, ASTM F1670, odporne na min.25 cytostatyków przez min.240 minut wg ASTM D6978 oraz przez min.30 minut w rzeczywistych warunkach użycia ( test ACPP)- potwierdzone wynikami badań, pozbawione akceleratorów: BHT, tiuramów, ZDEC, ZDBC, ZBED, ZMBT, MBT, DPTU, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; termin ważności 3 lata, rozm. 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 151****Dot. pakietu 17, poz. 5**

Czy Zamawiający w **pak.17 poz.5** dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, poliizoprenowe, z wewnętrzną warstwą z CPC i silikonem, kolor kremowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,23 mm, na dłoni  $\geq 0,17$  mm, mankiecie:  $\geq 0,17$  mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 18N, AQL 0,65, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, termin ważności 35 miesięcy, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 152****Dot. pakietu 23, poz. 1**

Czy Zamawiający w **pak.23 poz.1** dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15 \pm 0,02$  mm, typowa długość min.280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min.20N - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej 10  $\mu$ g/g - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, poziom endotoksyn <4,00 EU/parę wg EN 455-3 ( raport z badań z jednostki niezależnej), będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, przebadane na min.12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon - potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min.240 minut na przenikanie min.15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe



zewnątrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 153**

##### **Dot. pakietu 23, poz. 2**

Czy Zamawiający w **pak.23 poz.2** dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor naturalny, kształt anatomiczny, ergonomiczne, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,21\pm 0,03$ mm, na dłoni  $0,19\pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,16\pm 0,03$ mm, typowa długość min. 300mm, AQL max 0,65, odporne przez min 30 min na min 12 substancji - potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej wg EN 16523, pozbawione akceleratorów wywołujących alergię typu IV: ZMBT, DPG, CPC, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa zgodnie z Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 10282, odporne na min 25 cytostatyków przez min 30 min wg ASTM D6978 oraz w rzeczywistych warunkach użycia ( test ACPP)- potwierdzone wynikami badań, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 154**

##### **Dot. pakietu 23, poz. 3**

Czy Zamawiający w **pak.23 poz.3** dopuści rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz, teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalnego lateksu, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu min 0,19 mm, na dłoni min 0,17 mm, mankiecie: 0,13 mm, typowa długość 400 mm, AQL 0,65, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1, b3, b6.02- potwierdzone testem FitKit z jednostki niezależnej, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa i środek ochrony indywidualnej kat III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, ISO 10282, EN 421, ASTM D6978, rozm. 6,0-8,5 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 155**

##### **Dot. pakietu 23, poz. 4**

Czy Zamawiający w **pak.23 poz.4** dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, na zewnątrz gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet prosty z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,19\pm 0,02$ mm, na dłoni:  $0,18\pm 0,02$ mm, na mankiecie :  $0,15\pm 0,02$ mm, typowa długość min.300mm, AQL max.0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem min.16N - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl.IIa Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat.III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ A),5, przebadane na min.30 substancji chemicznych, w tym na min.90% izopropanol, 3,5% jodyna, kwas octowy, min.4% diglukonian chlorheksydyny, min.30% kwas nadoctowy - min.4 poziom odporności - potwierdzone wynikami badań, zgodne z EN ISO 21420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 10282, ASTM F1670, odporne na min.25 cytostatyków przez min.240 minut wg ASTM D6978 oraz przez min.30 minut w rzeczywistych warunkach użycia ( test ACPP)- potwierdzone wynikami badań, pozbawione akceleratorów: BHT, tiuramów, ZDEC, ZDBC, ZBED, ZMBT, MBT, DPTU, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 156**

##### **Dot. pakietu 23, poz. 5**

Czy Zamawiający w **pak.23 poz.5** dopuści rękawice diagnostyczne i ochronne, nitrylowe, bezpudrowe, długość min.280 mm, chlorowane od wewnątrz, o grubości: na palcu  $0,14 \pm 0,02$ mm, na dłoni  $0,09 \pm 0,02$ mm, teksturowane na palcach, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony

indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, siła zrywu min 8N- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej wg EN 455, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5, odporne przez min 30 min na alkohole: izopropanol 70% i etanol 70% - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, posiadające certyfikat ergonomiczny z jednostki niezależnej ( nadruk na opakowaniu), dopuszczone do kontaktu z żywnością, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu, Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 157**

##### **Dot. pakietu 46, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający jaką wymaga pojemność zbiorników wielokrotnego użytku w pakiecie nr 46 poz. 1?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zbiorników o pojemności 2l**

#### **Pytanie 158**

##### **Dot. pakiet 46, poz.2**

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego do jakiego ssaka będzie używał filtry z pakietu nr 46 poz. 2.

**Odpowiedź: Zamawiający filtry z pakietu nr 46 poz. 2 będzie używał do ssaków mobilnych różnego typu w zależności od lokalizacji, wymagamy filtra typu antybakteryjno-hydrofobowego montowanego między drenami**

#### **Pytanie 159**

##### **Dot. pakietu 46, poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie Zamawiającego czy w pakiecie nr 46 poz. 2 wymaga filtra montowanego między drenami.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga filtra typu antybakteryjno-hydrofobowego montowanego między drenami**

#### **Pytanie 160**

##### **Dotyczy Pakiet 39, Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowego układu oddechowego do nCPAP typu Infant Flow, składającego się z podgrzewanego odcinka wdechowego 120cm, średnica wewnętrzna 10mm (z wyjątkiem fragmentu bez spirali grzejnej), z połączeniem grzałki nawilżacza oraz czujników temperatury, linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 80cm (sucha). Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy, dren do generatora. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S,M, L). Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątne, jednorazowa komora nawilżacza kompatybilna z nawilżaczem typu F&P MR850 pakowana oddzielnie. Generator przystosowany do zamocowania na czapeczce. Układ wraz z generatorem i końcówkami donosowymi w jednym opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie 161**

##### **Dotyczy Pakiet 39,Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowej czapeczki do mocowania generatora nCPAP typu Infant Flow, dostępnej w dwunastu rozmiarach (od 18 – 42cm).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie 162**

##### **Dotyczy Pakiet 60**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowego układu oddechowego z podgrzewanym ramieniem wdechowym, walidowanego na 7 dni. Wykonany bez DEHP, BPA i lateksu.

Wbudowana spirala grzewcza pomagająca w redukcji kondensatu.

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2m, średnica wew. 10 mm,
- odcinek przedłużający do respiratora 0,4m
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,8 m
- odcinek pomiarowy 1,8m
- adaptery

Opakowanie 7szt

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

### **Pytanie 163**

#### **Dotyczy Pakiet 57**

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych złączek do kapnografu Emma w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski i oświadczenie producenta o kompatybilności do urządzenia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza zamienniki kompatybilne z urządzeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ**

### **Pytanie 164**

#### **Dot. pakietu 29, Poz.3**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu z maską neonatologiczną z możliwością identyfikacji przeznaczenia dla danej grupy wiekowej, bez podania identyfikacji w postaci litery „S”, pozostałe warunki zgodne z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

### **Pytanie 165**

#### **Dot. pakietu 29, Poz.4**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu z maską pediatryczną dla dzieci młodszych, z możliwością identyfikacji przeznaczenia dla danej grupy wiekowej, bez podania identyfikacji w postaci litery „M”, pozostałe warunki zgodne z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

### **Pytanie 166**

#### **Dot. pakietu 29, Poz.5**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu z maską pediatryczną dla dzieci starszych, z możliwością identyfikacji przeznaczenia dla danej grupy wiekowej, bez podania identyfikacji w postaci litery „L”, pozostałe warunki zgodne z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

### **Pytanie 167**

#### **Dot. pakietu 55, Poz.1**

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem i drenem, dla noworodków wykonanej z przezroczystego, nietoksycznego PCV. Nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, z antyprzelewową konstrukcją, średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 um (parametr o wyższej jakości niż wskazany w SWZ) potwierdzona w katalogach producenta, czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 6-8 l/min: 0,30 - 0,35 ml/min. W zestawie z nebulizatorem: dren 210 cm, maska pediatryczna.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

### **Pytanie 168**

#### **Dot. pakietu 5, Do poz. 6,7,8**

1. Zamiast worków z poz. 6 i 7 możemy zaoferować worek pediatryczny, ileostomijny, przezroczysty, z filtrem, z dwustopniową zapinką Invisiclose, adhezyjna technika łączenia. Rozmiar stomii 4,8 – 31mm

2. Zamiast poz. 8 możemy zaoferować samoprzylepną płytkę wykonaną z materiału Stomahesive, z elastycznym kołnierzem ochronnym, adhezyjna technika łączenia, rozmiar stomii 4,8 – 31mm

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 169**

##### **Dot. pakietu 17, Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową posiadające widoczną delikatną teksturę w części chwytnej gwarantującą wysoką chwytność i zasadniczo poprawiającą czucie. Kształt anatomiczny, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie. 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 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych 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 min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytotatyków z czasem przenikania >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. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 170**

##### **Dot. pakietu 17, Poz. 1**

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3 potwierdzonych banianami niezależnego laboratorium z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergennych z rękawic.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 171**

##### **Dot. pakietu 17, Poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni i mankiecie  $\geq$  0,17 mm, długość min. 285-300 mm (w zależności od rozmiaru). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 oraz min. 13 leków cytotatycznych zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 172**

##### **Dot. pakietu 17, Poz. 3**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte

przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Odporne na działanie cementu kostnego potwierdzone raportem z badań. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 173**

##### **Dot. pakietu 17 , Poz. 3 i 4**

Czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym mankietem posiadającym widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwi komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ, gdzie Zamawiający określił wszystkie wymagane parametry**

#### **Pytanie 174**

##### **Dot. pakietu 17 , Poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchniazewnętrzna. Wyrób medyczny klasy IIa. Grubość na palcu 0.33-0.34, na dłoni 0.30-0.31mm, na mankiecie 0.18-0.19 mm, długość min. 480±10mm. Siła zrywu min. 14 N - potwierdzone kartą techniczną producenta. Zawartość protein lateksowych max. 20 µg/g- potwierdzone kartą producenta. Zgodne z EN 455, EN 374. Sterylizowane radiacyjnie. Opakowanie hermetyczne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 175**

##### **Dot. Pakiet 17,Poz. 5**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa o średniej grubości na palcu 0,19-0,21 mm, na dłoni 0,16 - 0,19 mm, na mankiecie 0,14 – 0,16 mm, w kontrastowym kolorze (brązowy lub ciemnozielony). Niepękające przy nakładaniu oraz w trakcie wykonywania czynności chirurgicznych – siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 9N w całym okresie użytkowania o długości min. 280 mm, AQL 0,65. Posiadające mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się rękawic, pakowane w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Posiadające badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 oraz min. 30 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 176**

##### **Dot. pakietu 17 , Poz. 5**

Czy Zamawiający oczekując rękawic bezlateksowych, neoprenowych miał na myśli rękawice nie zawierające substancji takich jak np. lateksu, katalizatorów, protein, akceleratorów, które nie powodują podrażnień i uczuleń, bezpieczne dla osób z alergią typu I i IV oraz z problemami skórnymi, wykonane z

neoprenu lub poliizoprenu produkowanego bez użycia akceleratorów chemicznych zgodnie z normą EN 455?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 177**

##### **Dot. pakietu 17 , Poz. 5**

Czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu Zamawiający oczekuje, aby na wewnętrznym opakowaniu rękawic przeznaczonych do kontaktu z cytostatykami znajdowała się lista min. 20 przebadanych leków cytostatycznych wraz z czasami przenikalności dla konkretnych substancji zgodnie z bardziej restrykcyjną metodą badawczą ASTM D6978?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga**

#### **Pytanie 178**

##### **Dot. pakietu 22**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC z formułą nawilżająco-regenerującą zawierającą min. prowitaminę B5, glicerynę, glukonolakton. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni ≥ 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 19 N. 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 co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 179**

##### **Dot. pakietu 23, Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z syntetyczną powłoką polimerową posiadające widoczną delikatną teksturę w części chwytnej gwarantującą wysoką chwytność i zasadniczo poprawiającą czucie. Kształt anatomiczny, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie. 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 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych 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 min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >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 >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. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 180**

##### **Dot. pakietu 23, Poz. 1**

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3 potwierdzonych badaniami niezależnego laboratorium z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergicznych z rękawic.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 181**

##### **Dot. pakietu 23, Poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne (Isolex), poliizoprenowo (60%) – neoprenowe (40%) bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, długość min. 275 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 20 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 182**

##### **Dot. Pakietu 23, Poz. 4**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniające poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa o średniej grubości na palcu 0,19-0,21 mm, na dłoni 0,16 - 0,19 mm, na mankiecie 0,14 – 0,16 mm, w kontrastowym kolorze (brązowy lub ciemnozielony). Niepękające przy nakładaniu oraz w trakcie wykonywania czynności chirurgicznych – siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 9N w całym okresie użytkowania o długości min. 280 mm, AQL 0,65. Posiadające mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się rękawic, pakowane w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Posiadające badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 oraz min. 30 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie 183**

##### **Dot. pakietu 23, Poz. 4**

Czy Zamawiający oczekując rękawic bezlateksowych, neoprenowych miał na myśli rękawice nie zawierające substancji takich jak np. lateksu, katalizatorów, protein, akceleratorów, które nie powodują podrażnień i uczuleń, bezpieczne dla osób z alergią typu I i IV oraz z problemami skórnymi, wykonane z neoprenu lub poliizoprenu produkowanego bez użycia akceleratorów chemicznych zgodnie z normą EN 455?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli rękawice nie zawierające substancji takich jak np. lateksu, katalizatorów, protein, akceleratorów, które nie powodują podrażnień i uczuleń, bezpieczne dla osób z alergią typu I i IV oraz z problemami skórnymi. Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 184**

##### **Dot. pakietu 23, Poz. 4**

Czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu Zamawiający oczekuje, aby na wewnętrznym opakowaniu rękawic przeznaczonych do kontaktu z cytostatykami znajdowała się lista min. 20 przebadanych leków cytostatycznych wraz z czasami przenikalności dla konkretnych substancji zgodnie z bardziej restrykcyjną metodą badawczą ASTM D6978?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy produktu zgodnie z SWZ**

**Pytanie 185**

**Dot. pakietu 28, poz. 1**

Pakiet nr 28- Pojemniki do analizy moczu i kału.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 30ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

**Pytanie 186**

**Dot. pakietu 28, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki skalowane do 120ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

**Pytanie 187**

**Dot. pakietu 28, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki skalowane do 120ml z czerwoną nakrętką? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ**

**Pytanie 187**

**Dotyczy : SWZ – Rozdział VI pkt 1b) w zw. z załącznik nr 2 formularz asortymentowo-cenowy: Pakiet nr 12, 13, 28.**

Czy Zamawiający dopuści do przedłożenia dokumentów potwierdzających opis przedmiotu zamówienia pochodzący od dystrybutora?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r., poz. 1710 ze zm.) w odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi wyjaśnia co następuje:

**Uwaga**

- 1. W przypadku dopuszczenia parametrów, zapisów innych niż opisane w SWZ, Zamawiający prosi, aby zaznaczyć, iż parametry, zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem odpowiedniego numeru odpowiedzi.**
- 2. Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia.**

**Zamawiający na stronie internetowej: : [https://platformazakupowa.pl/pn/csk\\_umed](https://platformazakupowa.pl/pn/csk_umed) udostępnił:**

**- treść zapytań wraz z wyjaśnieniami**

Sekretarz Komisji Przetargowej  
Agnieszka Bonczkowska