



ZP.261.23.1.2023

Lębork, dn. 08.11.2023 r.

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-ddda9c1f-5dd6-11ee-9aa3-96d3b4440790

Uczestnicy postępowania ZP-PN/UE/23/23

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku.

Znak sprawy: ZP-PN/UE/23/23.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

Część nr 2

1. Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne w rozmiarze CH6 z balonem 3ml?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
2. Pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny z prowadnicą wystającą na ok. 7cm w opakowaniu bez drapowania na długości spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
3. Pozycja 4-12 Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne w opakowaniu folia/folia-papier?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
4. Pozycja 4, 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 3-5ml?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
5. Pozycja 16 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 3

6. Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem w rozmiarach 16F/21cm, 20F-32F/34cm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
7. Pozycja 3, 13 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
8. Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik dopępowinowy bez oznaczenia długości i skalowania, z paskiem RTG na długości 5-25cm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
9. Pozycja 5-8 Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane w 100% z silikonu o długości 50cm w rozmiarach CH27, CH30, CH33, CH36?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

10. Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści dreny Redon CH16 o długości 700mm lub 1700mm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania dreny o dł. 1700 mm.**
11. Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści dreny Redon CH8 o długości 700mm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
12. Pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści dren połączeniowy w rozmiarze CH 30?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania dren połączeniowy w rozmiarze CH30.**
13. Pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra wykonane ze 100% silikonu o długości ramion 450mm x 180mm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
14. Pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer CH21?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 4

15. Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji igły innego producenta niż w poz. 1-10? Powyższy zapis SIWZ sugeruje na konkretnego producenta.
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 5

16. Poz. 7-9. Czy zamawiający wydzieli poz.7-9 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.
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
17. Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy otrzewnej z drenem o długości 100cm, drenem przedłużającym o długości 40cm oraz igły G16/51mm?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
18. Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy opłucnej z zestawem trzyigłowym o długości 80mm (14G, 16G, 19G) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
19. Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy opłucnej z zestawem trzyigłowym o długości 80mm (14G, 16G, 19G) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
20. Pozycja 5 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
21. Pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności całkowitej 2500ml, pojemność worka 2000ml, pojemność komory pomiarowej 500ml, dren o długości 120cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

22. Pozycja 7-8 Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do moczu za opakowanie a`100 szt.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że w opisie przedmiotu zamówienia wielkość opakowania jest określona na a`100 szt.**
23. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 90cm +/- 5cm oraz dren przedłużający o długości 50cm +/- 5cm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza dren o ww. parametrach.**
24. Pozycja nr 2-3 – Czy zamawiający dopuści zestaw wyposażony w igłę Veressa lub 3 igły typu Lancet?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
25. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o podanych parametrach:
- Wykonany z medycznego PCV
 - Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną
 - Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
 - Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
 - Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
 - Komora pomiarowa o pojemności 500ml
 - Filtr hydrofobowy w worku i komorze
 - Worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml
 - Komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml
 - Uniwersalny, zintegrowany wieszak
 - Jednorazowego użytku
 - Bezlateksowy
 - Sterylizowany tlenkiem etylenu
 - Opakowanie: folia/papier
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 6

26. Zamawiający w pakiecie nr 6 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np Igły do znieczuleń, Sterylne ostrze chirurgiczne typu skalpel, Zestaw do wkłuc centralnych) Przedmioty zamówienia w pakiecie 6 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 6 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 6 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 6 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu). W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych, albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 6 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia
- 1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie
- 2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia
- 3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwałą z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

27. Przyjęto jasne założenia na temat występowania w określonych sytuacjach tożsamości czasowej, tożsamości przedmiotowej, tożsamości podmiotowej określonych zamówień, które, za każdym razem muszą występować łącznie,

zgodnie z art. 32 ust. 1 pzp, „Podstawą ustalenia wartości zamówienia jest całkowite szacunkowe wynagrodzenie wykonawcy, bez podatku od towarów i usług, ustalone przez zamawiającego z należytą starannością” (...). Jako jedno zamówienie, o którym mowa w art. 32 pzp, należy traktować takie zamówienie, które łącznie spełnia trzy kryteria:

- tożsamość przedmiotowa zamówienia (usługi, towary, roboty budowlane tego samego rodzaju i o tym samym przeznaczeniu), - warunek niespełniony

- tożsamość czasowa zamówienia (możliwe udzielenie zamówienia w tym samym czasie), - tożsamość podmiotowa (możliwość wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę). - warunek niespełniony, krąg wielu wykonawców możliwy do uzyskania dla poszczególnych produktów w czasie trwania umowy

i : Urząd Zamówień Publicznych z dnia 11.08.2010 r. (znak: UZP/DP/O-WBA/32750/15097/10), zgodnie z którym „w sytuacji, gdy zamawiający udziela zamówienia ..., powinien starać się pogrupować je według kryterium podobnego przeznaczenia i możliwości ich realizacji przez jednego wykonawcę (...) Natomiast zamówienia, które mają różne przeznaczenie i nie zachodzi możliwość ich wykonania przez jednego wykonawcę, co do zasady powinny być traktowane jako zamówienia odrębne”. w przypadku braku stworzenia zamówienia odrębnego dla pozycji 13 Zestaw do wkłuc centralnych i w związku z powyższym prosimy o niezwłoczne usunięcie pakietu 6. jako niezgodnego z ustawą PZP.

- **Komisja Przetargowa informuje, że w specyfikacji określono minimalne wymagania techniczne, uzasadnione rzeczywistymi i przyszłymi potrzebami Zamawiającego. Mając na uwadze poprawność merytoryczną prowadzonego postępowania oraz interes Zamawiającego, wydatkującego środki publiczne, przedmiot zamówienia został opisany w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych dla potencjalnych uczestników postępowania określeń i terminów. Każdy zainteresowany udziałem w postępowaniu wykonawca może złożyć ofertę co biorąc pod uwagę poprzednie tego typu postępowania nie stanowiło dla Wykonawców problemu przy obecnym stanie opisu przedmiotu zamówienia. Zarzut wystosowany w niniejszym zapytaniu Wykonawcy, zmierza do dostosowania opisu przedmiotu zamówienia do potrzeb Wykonawcy, a nie Zamawiającego. Zamawiający zapewnia, że każdą złożoną ofertę w przedmiotowym zamówieniu będzie szczegółowo sprawdzał i ewentualnie dopytywał o jej szczegóły.**

28. **Poz. 13** Czy Zamawiający dopuści cewnik o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej funkcjonalności leczniczej:

Zestaw do wkłuc centralnych z 3-światłowym

- cewnikiem 7F/15 cm lub 7F/20 (do wyboru przez Zamawiającego), zamiast cewnikiem 7F/16 cm lub 7F/20 (do wyboru przez Zamawiającego),

- o kanalikach 16Ga/2x18Ga/ zamiast o kanalikach 16Ga/18Ga/

- kolorowe nieprzeźroczyste dreniki, oznaczone kolorami zamiast przeźroczyste dreniki dla wkłuc wieloświatłowych, kolorowe oznaczenia poszczególnych kanałów

- koreczki luer safe zamiast korecz(ki)ek IN-Stopper

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

29. W przypadku odpowiedzi odmownej, w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność z powodu opisanego przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019, KIO/KD 58/18) zwracamy się z prośbą o weryfikację postępowania i wykreślenie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami minimalnymi jakie muszą spełniać produkty w pakiecie 6?

- **Komisja Przetargowa informuje, że w specyfikacji określono minimalne wymagania techniczne, uzasadnione rzeczywistymi i przyszłymi potrzebami Zamawiającego.**

Część nr 7

30. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 1 kaniulę do wlewów dożylnych 0,74x19mm przepływ 29ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
31. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 2 kaniulę do wlewów dożylnych 0,9x25mm przepływ 42ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
32. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 3 kaniulę do wlewów dożylnych 1,0x32mm przepływ 59ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
33. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 4 kaniulę do wlewów dożylnych 1,3x45mm przepływ 96ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
34. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 5 kaniulę do wlewów dożylnych 1,5x45mm przepływ 155ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
35. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 6 kaniulę do wlewów dożylnych 1,75x45mm przepływ 225ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

36. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 7 kaniulę do wlewów dożylnych 2,0x45mm przepływ 290ml/min wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu? Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
37. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 8 bezpieczna kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu (PUR), z koreczkiem zamykanym standardowo w systemie „klik”, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania) pakowaną w opakowanie folia (PE) / papier klasy medycznej bez informacji o braku zawartości latexu, dostępną w rozmiarach:
- 22G 0,9x25mm przepływ 42ml/min
 - 20G 1,0x32mm przepływ 59ml/min
 - 18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min
 - 17G 1,5x45mm przepływ 155ml/min
 - 16G 1,75x45mm przepływ 225ml/min
 - 14G 2,0x45mm przepływ 290ml/min
- Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
38. Czy Zamawiający dopuści w części 7 pozycji 9 bezpieczną kaniulę do żył obwodowych bez dodatkowego portu, trzpień koreczka powyżej krawędzi jego krawędzi, z jednostopniową identyfikacją wypływu krwi, dostępną w rozmiarach:
- 22G 0,9x25mm przepływ 42ml/min
 - 20G 1,0x32mm przepływ 59ml/min
 - 18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min
 - 17G 1,5x45mm przepływ 155ml/min
 - 16G 1,75x45mm przepływ 225ml/min
 - 14G 2,0x45mm przepływ 290ml/min?
- Pozostałe wymagania bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
39. Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenia z pakietu nr 2 pozycji 1-9 i stworzy z nich oddzielny pakiet?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
40. Poz.12. (po zmianach poz. 14) Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania przyrządu, którego długość drenu wynosi 180 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
41. Poz.15 i 16. (po zmianach poz. 17 i 18) Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania przedłużacz do pomp infuzyjnych jałowy, wykonany z PCV, bez zawartości ftalanów, fi 1,24x2,4 mm Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przedłużaczy o ww. parametrach.**
42. Poz. 10-13,24-25. Czy zamawiający wydzieli poz. 10-13,24-25 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.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

43. Poz. 10. (po zmianach poz. 12) Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu, potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

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?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, *długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm*, z filtrem filtru płynu o wielkości oczek 15 μ m, 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 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

44. Poz. 11. (po zmianach poz. 13) 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?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, *długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm*, z filtrem filtru płynu o wielkości oczek 15 μ m, 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 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. przyrząd.**

45. Poz. 12. (po zmianach poz. 14) Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy szarmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

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?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowa – 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 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza ww. przyrząd.**

Czy zamawiający dopuści przyrząd IS bez wskazywania nazwy producenta o pozostałych parametrach zgodnych z wskazanymi w opisie przedmiotu zamówienia ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

46. Poz. 13. (po zmianach poz. 15) Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy szarmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy, z workiem pakowanym oddzielnie, bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowa – 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 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

47. Poz. 10. (po zmianach poz. 12) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą bez PCV

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

48. Poz. 11. Dotyczy zaworu bezigłowego (numeracja zgodna z oznaczeniem Zamawiającego). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie o. dopuszczenie zaworu bezigłowego o poniższych parametrach: System bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu,przezroczysty, membrana jednorodna,przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zawór bezigłowy o ww. parametrach.**

49. Poz. 11 (po zmianach poz. 13) dotyczy przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych (numeracja zgodna z oznaczeniem Zamawiającego). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z komorą bez PCV

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

50. Poz. 13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowego z komorą bez PCV z workiem osłaniającym pakowanym osobno i możliwość wyceny przyrządu i worka osobno ze względu na inne stawki VAT (przyrząd 8 %, worek 23%)

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 8

51. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wymogów do pakietu 8. W pozycji 2 i 3 wymagana jest kaniula noworodkowa wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, natomiast w uwagach jest odmienny wymóg, aby kaniula wykonana była z PTFE (teflon).

- **Komisja Przetargowa informuje, że dokonuje korekty opisu i wymaga aby kaniula noworodkowa była wykonana z biokompatybilnego poliuretanu.**

52. Poz.4. Prosimy o dopuszczenie igieł bezpiecznych o poniższych parametrach - Igle do iniekcji z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki aktywowanej poprzez nacisk kciukiem, zapewniające szczelne połączenie ze strzykawką , nasadka igły integralnie połączona z osłoną bez możliwości odłączenia, ostrze zorientowane w kierunku osłony zabezpieczającej, ramię osłony zabezpieczającej jednoelementowe, w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym , ramię ruchome w zakresie 180° , które nie zasłania miejsca iniekcji. Opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne).Sterylizowane tlenkiem etylenu, opakowanie 100 szt.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 9

53. Poz.1-4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej w opisie przedmiotu zamówienia? Postawiony wymóg „bez przewężeń przylegający na całej dł. do cylindra jak i powyżej” co daje ostatecznie konieczność zaoferowania strzykawki z tłokiem, który jest prosty (o stałej średnicy) na min. 99% jego długości .

- **Komisja Przetargowa prostuje informacje i wyjaśnia, że wymaga aby tłok strzykawki był bez przewężeń przylegający na całej dł. do cylindra jak i powyżej, tłok bez przewężeń na min. 99% jego dl.**

54. Poz.5, 6, 7, 9. Czy zamawiający wydzieli poz.5, 6, 7, 9 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

55. Poz. 6 i 7:

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z opisem wymaga wyraźnej obustronnej skali.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala?

- Pompy strzykawkowe znajdujące się na wyposażeniu szpitala:
 - pompa BBraun Perfusor Compact Plus
 - pompa infuzyjna Kwapisz Duet oraz Mono
 - pompa infuzyjna Ascor AP12, AP22, AP14
 - pompa infuzyjna Injectomat MC Agilia Fresenius Kabi
 - pompa infuzyjna Smart
 - stacja dokująca Mindray

56. Poz.9: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem?

- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oczekuje „strzykawki trzyczęściowej Janeta 100 ml, końcówka w strzykawce ścięta w linii prostej”.**

Część nr 10

57. Pozycja nr 11-15 – Czy zamawiający dopuści produkty różnych producentów?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

58. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach: 2,0 (255mm), 3,3 (340mm), 4,0 (340mm) oraz 4,7 (340mm)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

59. Pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wykonane z jednolitego odlewu z PE?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
60. Pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści rozmiar 5,0/600mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
61. Pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prowadnice z plastikowym zabezpieczeniem końcówki?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
62. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści rozmiar 3-90mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
63. Pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści rozmiar 4-100mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
64. Pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści rozmiar 5-110mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
65. Pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści rozmiar 000-40mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
66. Pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe zachowujące kształt rurki?
- **Komisja Przetargowa informuje, że z uwagi na opis przedmiotu zamówienia, wymaga się takiego opakowania.**

Część nr 12

67. Poz. 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic posiadających rolowany mankiet, bez taśmy adhezyjnej, wzmocniony, zapobiegający zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
68. Poz. 2-8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycjach rękawic o lepszym poziomie AQL 0.65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
69. Poz. 2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości 282 mm, poziomie protein ≤ 30 ug/g oraz nieznacznie niższej grubości na palcu wynoszącej 0,19 mm. Siła zrywu przed starzeniem 13 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
70. Poz. 3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0,22 mm oraz zawartości protein poniżej 32 $\mu\text{g/g}$. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
71. Poz. 4. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic obustronnie silikonowanych, wewnętrznie polimeryzowanych – bez chlorowania, o grubości na palcu 0,33 $\pm 0,03$ mm o poziomie protein ≤ 30 $\mu\text{g/g}$.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
72. Poz. 5. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawicy o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem mikroteksturą, o grubości na palcu 0,19 $\pm 0,02$

mm oraz poziomie protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$. Siła zrywu średnia przed starzeniem 15 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

73. Poz. 6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości 282 mm, poziomie protein $\leq 91 \mu\text{g/g}$ oraz nieznacznie niższej grubości na palcu wynoszącej 0,19 mm. Siła zrywu przed starzeniem 13 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

74. Poz. 7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości 292 mm, o nieznacznie niższej grubości na palcu wynoszącej 0,18 mm. Siła zrywu przed starzeniem 13 N, wydłużenie przed starzeniem nin. 900 %. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

75. Poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem mikroteksturą, nieznacznie różniących się grubością tj. o średniej grubości na palcu $0.210 \pm 0,03 \text{ mm}$, średnia na dłoni $0.190 \pm 0,03 \text{ mm}$ oraz średnia na mankiecie $0.160 \pm 0,03 \text{ mm}$, siła zrywu średnia przed starzeniem 12N oraz średnia po starzeniu 14N. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

76. Poz. 1, 2, 3, 6, 7. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie wymaganych parametrów kartą danych technicznych zawierającą wyniki badań producenta z 2023 r w zakresie normy EN 455 oraz wyniki badań niezależnych.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza potwierdzenie wymaganych parametrów kartą danych technicznych zawierającą wyniki badań producenta z 2023 r w zakresie normy EN 455 oraz wyniki badań niezależnych.**

Część nr 15

77. Czy Zamawiający w części 15 pkt 1, dopuści Pojedynczą strzykawkę TK (strzykawka 200 ml, 1x kolec do napełniania - 350 PSI)-oryginalny wyrób producenta wstrzykiwacza OptiVantage?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania strzykawkę o ww. parametrach.**

Część nr 16

78. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 16 zestawu do przezskórnej ewakuacji powietrza z worka osierdziowego lub do drenażu powietrza bądź płynu z przestrzeni opłucnowej do wprowadzenia metodą Seldingera, w skład którego wchodzi: igła wprowadzająca 18G długości 5cm lub 7cm (w zależności od rozmiaru cewnika), prowadnica o średnicy 0,028" długości 40cm o zakończeniu J, rozszerzadło, kranik trójdrożny, stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka, radioceniujący cewnik typu pigtail długości 15cm posiadający 6 portów bocznych w rozmiarze 5Fr, 6Fr, 8.5Fr, 10.2Fr, 12 Fr.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

Część nr 23

79. Poz.2. Czy Zamawiający oczekuje aby maska tlenowa dla dorosłych do wysokich stężeń tlenu była wykonana z podwójnym podbródkiem, z elastomerem zagiętym mankietem z polipropylenu, przezroczysta nasada nosa uszczelniona mankietem zapobiegającym przedostawaniem się tlenu do oczu pacjenta. Maska wyposażona w dwa otwory po obu stronach maski na wysokości nosa wielkości 4 x 24 mm i jednym otworze z każdej strony maski na wysokości ust o wielkości 5 x 20 mm, dren o przekroju gwiazdkowym 210 cm, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia - folia

- **Komisja Przetargowa informuje, że oczekuje maski tlenowej o ww. parametrach.**

80. Pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści dren z elastycznymi złączami?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 24

81. Poz.18. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania higieniczny , ginekologiczny podkład do położenia na fotelu ginekologicznym, papierowo -foliowy - trzy warstwowy, 33x50cm, w rolce -25m.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania podkład o ww. parametrach.**

82. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z chropowatą gąbką na górnej powierzchni
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. zestaw.**

83. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 2 gąbki do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWS.**

84. Pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści płyn do płukania jamy ustnej pakowany w 10ml saszetki zawierający w składzie 0,12% roztwór chlorheksydyny?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

85. Pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści płyn do płukania jamy ustnej pakowany w 10ml saszetki zawierający w składzie 0,1% roztwór nadtlenu wodoru?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

86. Pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści worek do 14-dniowej zbiórki moczu o parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
 - Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną
 - Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
 - Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
 - Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
 - Wyposażony w komorę kroplową typu Pasteur'a,
 - Filtr hydrofobowy w worku i komorze
 - Skalowany co 100ml od 100ml do 2000ml
 - Dodatkowa skala co 25ml od 25ml do 100ml
 - Uniwersalny, zintegrowany wieszak
 - Jednorazowego użytku
 - Bezlateksowy
 - Sterylizowany tlenkiem etylenu
 - Opakowanie: folia/papier
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania worek o ww. parametrach.**

87. Pozycja nr 24 – Czy zamawiający dopuści jednocześnie okularki do fototerapii wykonane z delikatnego i niepowodującego podrażnień materiału (welur, pianka poliuretanowa i bawełna), z wygodnym zapięciem na rzepy, co pozwala szybkie i wygodne założenie oraz możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji, możliwość dostosowania rozmiaru, bezlateksowej, zapewniające maksymalną ochronę oczu pacjenta przed potencjalnie szkodliwymi promieniami, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo, występujące w 3 rozmiarach: S 20-31cm; M 25-35cm oraz L 30-40cm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 25

88. Poz. 2. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu – 0,09 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

89. Poz. 2. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic w opakowaniach a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się zaferowanie rękawic w opakowaniach a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.**

90. Poz. 3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic sekcyjnych lateksowych z domieszką neoprenu dostępnych w rozmiarach: 6.5-7, 7.5-8, 8.5-9, 9.5-10 do wyboru przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

91. Poz. 4. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic gładkich z teksturą na końcach palców, o poziomie protein ≤ 26 $\mu\text{g/g}$. Poziom AQL 1.5. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

92. Poz. 5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych neoprenowych, bezpudrowych, z wewnętrzną warstwą powlekaną poliakrylanem, który jest innym rodzajem polimeru, który zastępuje poliuretan.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**

93. Poz. 5. Zwracamy się z prośbą od wymogu dostarczania próbek rękawic dla w/w pozycji

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

94. Poz. 6. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu – 0,12 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6.8 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

95. Poz. 7. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o sile zrywu przed starzeniem min. 6 N – jest to siła zrywu zgodna z normą EN 455 typowa dla rękawic nitylowych o standardowej grubości.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

96. Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania rękawice w kolorze niebieskim.**

97. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje zaferowania rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą (załączonym do oferty)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

98. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic pakowanych mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu (z informacją na opakowaniu) – potwierdzone zdjęciem opakowania?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu ww. zakresie.**
99. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o długości min. 245mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o długości min. 245 mm.**
100. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu $0,1\text{mm} \pm 0,01$?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. paramterach.**
101. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice w opakowaniach po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
102. Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze 7,5-8 i 8,5-9?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. rozmiarach.**
103. Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,1\text{mm} \pm 0,02$?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. parametrach.**
104. Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
105. Poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm i grubości 0,16mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. parametrach.**
106. Poz. 5 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą EN 455?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
107. Poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 6N?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
108. Poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,10\text{mm} \pm 0,02$?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. parametrach.**
109. Poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min 6N wg EN 455?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
110. Poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'240 szt. dla rozm. XL?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice pakowane a'240 szt. dla rozm. XL.**
111. Poz. 7 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic przebadanych na min. 37 cytotatyki zgodnie z ASTM D6978?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Część nr 26

112. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści żel do USG o pojemności 500ml z przeliczeniem ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania żel do USG o poj. 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Część nr 27

113. Poz. 1, 2, 3. Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza podanie ceny za op. 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.**
114. Poz. 1, 2, 3. Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z odpowiedzią powyżej dopuszczono taką wycenę.**
115. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci w kształcie 10-płatkowego kwiatka o średnicy 25,7 mm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. elektrody.**
116. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dorosłych prostokątnej o rozmiarze 44 x 30 mm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. elektrody.**
117. pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG do Holtera o wymiarach 34x57mm, podłoże piankowe, żel stały?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 28

118. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m, o średnicy wewnętrznej wałka 17 mm (ten papier Państwo kupowali na podstawie poprzedniej umowy), pozostałe parametry oferowanego papieru pozostaną bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania papier o ww. parametrach.**
119. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 40 m, o średnicy wewnętrznej wałka 17 mm, pozostałe parametry oferowanego papieru pozostaną bez zmian.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania papier o ww. parametrach.**

Część nr 31

120. Poz.12. Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i rękojeść jednorazowego użytku powinna być kompatybilna z produktami opisanymi w poz. 10.11?
- **Komisja Przetargowa informuje, że w związku z omyłką pisarską zmieniono opis na wymóg kompatybilności z poz. 10, 11.**
121. Poz. 22. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 22 miał a myśli :
1. kompletny zestaw drenów do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz akcesoriami do higieny jamy ustnej.
 2. pracujące w systemie „Y” do podłączenia pojemnika na wydzielin oraz niezależnymi dwoma drenami z zaciskami umożliwiające połączenie z zamkniętym systemem lub cewnikiem?

3. możliwość stosowania do 72 godzin, rozmiar drenów 25 CH, długość min. 2 m
 - **Komisja Przetargowa informuje, że jeżeli doszło do omyłki i pytanie dotyczy poz. 23 to oczekuje jak wyżej.**
122. Poz.23. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pozycji 23 oczekuje systemu do odsysania do rurek tracheotomijnych który w swoim składzie posiada :
1. kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie.
 2. przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem
 3. blokadę dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki,
 4. łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika,
 5. naklejki do oznaczania daty wymiany
 6. Rozmiar cewnika 14,16,18 długość 360 mm
 7. możliwość stosowania do 72 godzin
 - **Komisja Przetargowa informuje, że jeżeli doszło do omyłki i pytanie dotyczy poz. 24 to oczekuje jak wyżej.**
123. Poz.24. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pozycji 23 oczekuje systemu do odsysania do rurek intubacyjnych, który w swoim składzie posiada :
1. kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie.
 2. przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem
 3. blokadę dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki,
 4. łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika,
 5. naklejki do oznaczania daty wymiany
 6. Rozmiar cewnika 14,16,18 długość 540 mm
 7. możliwość stosowania do 72 godzin
 - **Komisja Przetargowa informuje, że jeżeli doszło od omyłki i pytanie dotyczy poz. 25 to oczekuje jak wyżej.**
124. Pozycja nr 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „jednorazowy mikrobiologicznie czysty zestaw do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca z silikonowym rękawem, z balonikiem retencyjnym, zakładanym bez konieczności penetracji odbytu palcem, ze znacznikiem głębokości, część doodbytnicza zakończona pompowanym (45 ml) anatomicznie zaprojektowanym silikonowym mankietem, dren silikonowy z powłoką antyzapachową, wyposażony w kanały do irygacji oraz kanał do płukania, nieskręcający się, w zestawie dodatkowo 1 worek” **Produktu o poniższych parametrach:** „System do kontrolowanej zbiórki stolca składający się z elastycznego, silikonowego cewnika powlekanego obustronnie polimerem z niskociśnieniowym, pierścieniem uszczelniającym, z portem do wypełnienia pierścienia w kolorze białym, portem irygacyjnym w kolorze niebieskim oraz portem do pobierania próbek z zastawką i zatyczką. Cewnik o długości min. 170 cm, posiadający niebieski znacznik lokalizacji pierścienia uszczelniającego w RTG, znacznik pozycyjny cewnika w postaci grubej, czarnej kreski. Podstawa montażowa worka z plastikowym paskiem do powieszenia przy łóżku pacjenta oraz centralnie umieszczoną rurką obrotową. Worek zbiorczy o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości. Wkładka żelująca w worku zbiorczym będąca połą-czeniem papieru celulozowego i super -chłonnego granulatu poliakrylanu sodu. W opakowaniu zbiorczym: strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny, 3 worki o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, zestaw 5 samoprzylepnych etykiet do opisu produktu wg potrzeb użytkownika. Produkt jednorazowego użytku z możliwością stosowania przez 29 dni, bez zawartości lateksu, instrukcja obsługi w języku polskim.”
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

125. Pozycja nr 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „worki o pojemności 1000 ml, skalowane z zasawka zabezpieczającą, pakowane po 10 szt., kompa-tybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca” **Produktu o poniższych parametrach:** „worki o pojemności 1500 ml, skalowane z zasawka zabezpieczającą, pakowane po 10 szt., kom-patybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca”
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania worki o ww. parametrach.**
126. **Pozycja nr 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast parametru:** „łyżki światłowodowe (akryl/plastyk), jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czyste lub sterylne , typ Macintosh o rozmiarach 2 (długość 114mm, wysokość 17mm), 3 (długość 133mm, wysokość 19mm) i 4 (długość 151mm, wysokość 20mm), szerokość łyżek 24-25mm, długość od końca części akrylowej do końca łyżki 28-29 mm, kompatybilne z zielonymi rękojeściami (ISO 7376-3), łyżki nie zawierające żadnych metalowych elementów-mogą być bezpiecznie stosowane w warunkach rezo-nansu magnetycznego (MRI), pakowane pojedynczo folia-papier, w opakowaniu zbiorczym min. 40- 50 sztuk, ważność min. 5 lat od daty produkcji, spełniające min. normy jakościowe: ISO 9001:2008; ISO 7376: 2009.” **Produktu o poniższych parametrach:** „Jednorazowa łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, typ Macintosh zaprojektowana do użytku w warunkach rezonansu magnetycznego. Wykonana z odpornego na odkształcenia poliwęglanu, kompatybilna z dedykowanymi do rezonansu magnetycznego rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony Standard). Końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona, pogrubiona. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego z zielonym znacznikiem standardu ISO 7376 na bocznej krawędzi. Mocowanie w rękojeści sprężynowym zatrzaskiem kulowym w postaci 2 kulek stabilizujących, wykonanych z niemagnetycznego metalu i plastikowym hakiem. łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią, siłą nacisku 15 kg. (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na górnej krawędzi łyżki wyraźny symbol „MR” - Rezonans Magnetyczny oraz kod łyżki. Na bocznej krawędzi podane informacje tj.: symbol CE, numer katalogowy zawierający rozmiar i typ łyżki, symbol „nie do powtór-n e g o u ż y c i a ” (p r z e k r e ś l o n a c y f r a 2) , l o g o i n a z w a p r o d u c e n t a . łyżka testowana laboratoryjnie pod kątem bezpiecznego użycia w następujących warunkach rezo-nansu magnetycznego: - statyczne pole magnetyczne do 3 Tesli - pole gradientu przestrzennego do 2250 Gausów/cm - maksymalny uśredniony dla całego ciała współczynnik absorpcji swoistej (SAR) wynoszący 2,68 W/kg przez 15 minut skanowania - (P o t w i e r d z i ć o ś w i a d c z e n i e m p r o d u c e n t a l u b i n s t r u k c j ą o b s ł u g i) Rozmiar łyżek - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer.: - #1 - czerwony / dł. 70.0 mm x szer. 10.0 mm - #2 - biały / dł. 90.0 mm x szer. 12.0 mm - #3 - niebieski / dł. 110.0 mm x szer. 15.0 mm - # 4 - ż ó ł t y / d ł . 1 3 3 . 0 m m x s z e r . 1 5 . 0 m m Opakowanie jednostkowe - podwójna folia. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, długość i typ łyżki, nr katalogowy, nr serii (LOT), kod QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta oraz wyraźnym symbolem MR (Rezonans Magnetyczny). Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.”
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
127. Pozycja nr 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Rękojeść jednorazowego użytku , kompatybilna z poz 9,10 ” **Produktu o poniższych parametrach:** „Rękojeść jednorazowego użytku , kompatybilna z poz 10,11”
- **Komisja Przetargowa informuje, że w związku z odpowiedzią nr 120 zmieniono nr pozycji na 10, 11.**
128. Pozycja nr 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „0,9% roztwór NaCl, sterylny, przeznaczony do stosowania zewnętrznego A 100 szt /1 op. ” **Produktu o poniższych parametrach:** „0,9% roztwór NaCl, sterylny, przeznaczony do stosowania zewnętrznego A 40 szt /1 op.”
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza opakowanie a`40 szt/1op.**

129. Pozycja nr 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu pakowanego po 40 szt./1 op. I możliwość przeliczenia zamawianej ilości względem ilości w opakowaniu.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania opakowanie 40 szt/op z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
130. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowego użytku dla dorosłych z rurami o długości 200cm gładkimi w środku, wyposażony w łącznik Y z dwoma portami luer oraz kolanko z portem do kapnografii, pakowany jednostkowo w opakowanie papierowo-foliowe, jałowy?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
131. Pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe o parametrach: jednorazowego użytku wykonana z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania maski o ww. parametrach.**
132. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści opaski niejłowe?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
133. Pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści zestaw o parametrach:
- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
 - Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
 - Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
 - Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
 - Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
 - Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
 - Sterylny
 - Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
 - Zestaw zawiera: cewnik, 1x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza zestaw o ww. parametrach.**
134. Pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 2000ml z zastawką zabezpieczającą, pakowane pojedynczo, kompatybilne z zestawem z poz. 8?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania worki o ww. parametrach.**
135. Pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści łyżki światłowodowe wykonane z ABS, sterylne, kompatybilne z rękojeściami w zielonym standardzie, możliwość stosowania w MRI, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe, data ważności 5 lat od daty produkcji, pakowane zbiorczo po 100 sztuk, typ MacIntosh, rozmiary: 2 (długość 120 mm, długość części roboczej: 113mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 10mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 27mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 36 mm); 3 (długość 140 mm, długość części roboczej: 119mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 45 mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 30mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 45 mm); 4 (długość 160 mm, długość części roboczej: 142mm, wysokość od najwyższego punktu do najniższego 47 mm, wysokość stopki (razem z przedłużeniem łyżki) 32mm; długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 50 mm), szerokość łyżek 20 – 25 mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

136. Pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:
- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
 - Przestrzeń martwa: 16ml
 - Waga: 9g
 - Objętość oddechowa: 200-1000ml
 - Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
 - Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
 - Złącza: 15F
 - Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
 - Port tlenowy: tak
 - Opakowanie: papier/folia
 - Jałowy: tak
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
137. Pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z możliwością stosowania przez 7 dni przy codziennym wymiennie filarów?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 32

138. Poz. 1,2,3. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system bezpiecznego i skutecznego odsysania o antybakteryjnych właściwościach konkurencyjnego producenta o następujących cechach:
- wkłady okrągłe (o poj.1000ml, 2000ml) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do odsysania ortopedycznego): gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, trwale złączony z pokrywą aby unikać przypadkowego rozszerzenia gdy jest ruchomy(obrotowy). Wymiana wkładu ze względu na inne rozwiązania techniczne, wymaga chwilowego odłączenia z pokrywy wkładu drenu do ssania(bez odłączania od źródła próżni) ta czynność jest prosta i nie sprawia żadnych trudności personelowi(natomiast sprawia niewyobrażalne męki przedstawicielowi firmy oferującemu konkurencyjny system).
- Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczka na port pacjenta po zakończeniu odsysania, oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania środka żelującego. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1000ml, 2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. W przypadku wybrania naszej oferty, deklarujemy bezpłatną wymianę obecnie używanych pojemników na oddziałach.
- Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Brak dopuszczenia innych wkładów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty.
- W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający oczekuje wkładu workowego o spłaszczonym kształcie z uwagi na ograniczoną przestrzeń do zawieszenia na aparacie anestetycznym.**
139. poz.2. Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy 5,6mm, pakowany wspólnie z wkładem w opakowanie folia - folia.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
140. poz. 4. W oferowanym systemie występuje łącznik prosty, kompatybilny z wkładami, wielokrotnego użytku. Prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. rozwiązanie.**
141. poz.2, 3. Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga powyższego rozwiązania ale dopuszcza aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii.**
142. poz. 1,2,3. Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów(zwłaszcza w dobie grożącej pandemii oraz zapobiegania zakażeniom wewnątrz szpitalnym), zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Część nr 33

143. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie ostrzy pasujących do zaproponowanej poniżej strzygarki, innej niż Medline. Szerokość cięcia ostrza 36mm, ostrza mikrobiologicznie czyste. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry wolne od lateksu; pakowane: 1 szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
144. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie trzyzakresowej, obrotowej strzygarki posiadającej trzy pozycje:
- Kąt 0 stopni
 - Kąt 45 stopni w lewo
 - Kąt 45 stopni w prawo
- ułatwiającej usuwanie owłosienia z trudno dostępnych okolic ciała; ostrza jednokrotnego użytku, umożliwiające wymianę zgodnie z techniką aseptyczną (bezdotykowo); ostrza skonstruowane w sposób wykluczający uszkodzenia skóry, możliwość usuwania owłosienia z każdej części ciała, możliwość usuwania włosów krótkich i długich, suchych i mokrych. Strzygarka zapewniająca minimum 60 minut pracy po pełnym naładowaniu baterii; bateria typu Li-ion 3,7V ICR 14500MAB 800mAh, spełniająca wymogi Dyrektywy: Dyrektywa EMC 2014/30/UE
- Dyrektywa niskonapięciowa 2014/35/UE
 - CE MDR IEC 60101-1:2005
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 35

145. **Pozycja 4:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w **zadaniu 35, pozycja 4** kieliszków do leków tylko przezroczystych, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

146. **Pozycja 7:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w **zadaniu 35, pozycja 7** pojemników o pojemności 2L i wysokości 230 mm, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ? Nieznaczna różnica pomiędzy oferowanym pojemnikiem, a wymaganym przez Zamawiającego polega tylko na uściśleniu wysokości i pojemności.

Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

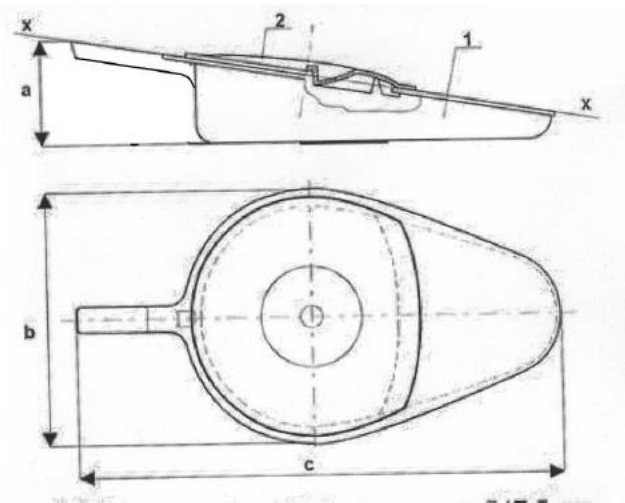
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania pojemniki o ww. parametrach.**

147. **Pozycja 10:** Prosimy o uściślenie wymaganej ilości (w sztukach z możliwym przeliczeniem) w **zadaniu 35 pozycja 10**, tj. szpatułka sterylna. Zamawiający dopuszcza opakowania po 20, 50 lub 100 sztuk szpatułki. Przy czym podaje ilość 40 opakowań. Zatem, przykładowo, w opakowaniach po 20 sztuk zostanie dostarczonych 800 sztuk szpatułki, a w opakowaniu po 100 sztuk liczba ta wyniesie 4.000 sztuk.

Prosimy o podanie ile opakowań a'100 szt. szpatułki drewnianej sterylnej wymaga Zamawiający.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga 40 opakowań po 100 szt.**

148. **Pozycja 12:** Czy Zamawiający w **części 35, pozycja 12** dopuści jako równoważny basen plastikowy sanitarny zgodny z poniższą ryciną i wymiarami:



a = 142,0mm b= 299,mm c= 515,0mm

poz. 1 – zbiornik; poz. 2 – pokrywa

rączka – 95 mm

Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

149. Poz. 1-4,8-11. Czy zamawiający wydzieli poz. 1-4,8-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

150. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

Czy zamawiający dopuści kieliszki bezbarwne?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kieliszki bezbarwne.**

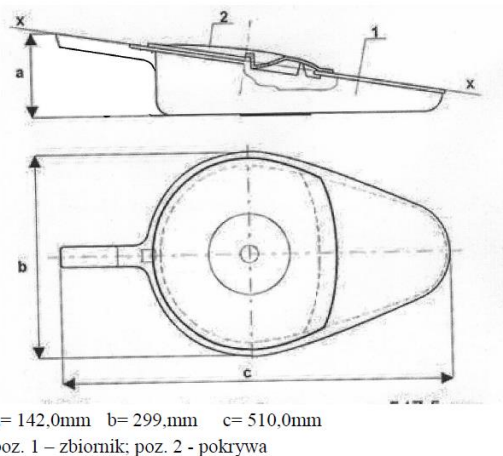
151. Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści opaski do identyfikacji noworodków z regulacją paska 12 oczek?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania opaski o ww. parametrach.**

152. Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kieliszki do leków pakowane po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań.**

153. Pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści basen sanitarny z pokrywką taki jak na dołączonym zdjęciu ?



- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

154. Pozycja 16 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 37

155. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu ginekologicznego zawierającego w swoim składzie 1 fartuch, tylko w rozmiarze L?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. zestaw.**

156. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu ginekologicznego w którym serwety wykonane są z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o odporności na przenikanie cieczy min. 158 cm H₂O oraz odporności na rozerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 145/134 kPa. Pozostałe parametry techniczne laminatu bez zmian.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. zestaw ginekologiczny.**

Część nr 41

157. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:
Sterylny zestaw do operacji biodra. Skład zestawu:
1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem
1 x serweta na stolik Mayo, 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 75x100cm +/-1cm
5 x taśma przylepna, przezroczysta 8x40 cm
1 x osłona na kończynę 35x120cm 2-warstwowa, z warstwą chłonną od wewnętrznej strony
1 x serweta 190x190 cm długość przylepca 85 cm
1 x serweta górna 300x220 +/-2cm długość przylepca 130 cm
1 x serweta do operacji biodra 230x305+/-2 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70x100 +/- 2cm cm , z wycięciem U 15x117 cm zaopatrzonym w taśmy lepne, które umożliwiają trójstopniową aplikację na pacjencie i obejmują precyzyjnie zaokrąglenia wycięcia U . Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni bilaminatu o gramaturze max. 58g/m² , niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$, wysokiej odporności przenikanie płynów > 175 cm H₂O. Obszar wzmocnienia bez wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze >121g/m² i wysokiej absorpcji > 700ml/m². I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN13795.Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
158. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:
Sterylny zestaw do operacji kończyn, Skład zestawu:
2 x serweta na stolik narzędziowy min .150 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm
1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm
2 x ręczniki chłonne 30x20 cm z mikrościecią zabezpieczająca przed rozrywaniem
1 x osłona na kończynę 36x72 +/-1 cm
2 x taśma przylepna 9 x 50 cm
1 x serweta do operacji kończyny 220x295x335 +/-1cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu), z samouszczelniającym się otworem \varnothing 6 cm, ze wzmocnieniem 80 x 115 +/-3 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m² , wysokiej odporności na penetrację płynów >175 cmH₂O i o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$. W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze w 121 g/m² i wysokiej absorpcji >700ml/m². I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
159. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:
Sterylny zestaw do operacji kończyn. Skład zestawu:
1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)
1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm
1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna
1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa

2 x taśma przyklepna 10x50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 6 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serweta okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min.115 g/m²„odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynniku absorpcji (min. 400%). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

160. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do laparoskopii ginekologicznej. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm, 50 µ z folii PE ze wzmocnieniem

1x uchwyt na przewody typu rzep

1 x taśma lepna 9x50 cm

1 x przyklepna, przezroczysta, dwukomorowa kieszeń na narzędzia 61x42,5cm

2 x ręcznik chłonny 39x58 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x serweta do laparoskopii 255x306 cm ze zintegrowanymi nogawicami, z przyklepnym otworem brzuszny 26x32cm i kroczy 15x18cm z klapką wykonana z jednorodnego na całej powierzchni, chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m², o niskim współczynniku pylenia ≤1,7 log₁₀, odpornego na penetrację płynów >178 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho min. 145 kPa .I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

161. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:

-1 x serweta na stół narzędziowy 152x190cm wzmocnienie z folii PE z warstwą chłonną (owinięcie zestawu)

-1 x serweta na stół Mayo 80 x142 cm ze wzmocnieniem

-1 x kocyk dla noworodka 76x86 cm

-1x ręczniki 35x35 +/-1cm

-1 x serweta do cięcia cesarskiego 196/259x307cmz obłożeniem ramion stołu, z otworem brzuszny wypełnionym folią chirurgiczną z wycięciem w kształcie gruszki 18x18 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny 360° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem zapobiegającym rozerwaniu serwety lub ubioru operatora na końcach usztywnień torby, z 2 portami do ssaka, ze wzmocnieniem chłonnym 40x50 +/- 3 cm poniżej otworu, 3 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43 g/m², wzmocnienie chłonne wykonane laminatu, łączna gramatura materiału min.115 g/m² o odporności na penetrację płynów min. 200 cmH₂O, serweta dobrze układające się na pacjentce, w części niekrytycznej „oddychająca”, paroprzepuszczalna. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz

nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy . Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

162. Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieszeni o poniższym opisie:

Torba na płyny 51x56 cm z filtrem z folii PE, portem do ssaka z zatyczką, z taśmą przylepną 5x46 cm, z kształtką usztywniającą, pakowana we włókninę zabezpieczającą 45x45 cm i wentylowaną torbę foliową do sterylizacji. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe zawiera min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kieszeń o ww. parametrach.**

163. Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o rozmiarze 45x50 cm.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

164. Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o poniższym opisie:

Sterylna serweta z przylepnym otworem.

Sterylna serweta 75x90 cm z przylepnym otworem 6x8 cm wykonana z bilaminatu o gramaturze max. 58g/m², odpornego na penetrację płynów >178 cmH₂O, o niskim współczynniku pylenia (≤1,7 log₁₀), o odporności na rozerwanie na sucho/mokro 145/149kPa i zdolności absorpcji >250%..

Serweta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowana sterylnie w rozrywaną typu peel pouch, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwetę o ww. parametrach.**

165. Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o poniższym opisie:

Sterylna serweta pod pośladki 90x118 cm +/- 1cm z mankietem ułatwiającym aplikację 20 cm +/- 1cm wykonana z niebieskiej folii PE o grubości ≥ 65 μ i gramaturze ≥ 60g/m² z wysokochłonnym wzmocnieniem poliestrowo – wiskozowym o gramaturze 70g/m² min. 40x40 cm w części podpośladowej. Zintegrowana z serwetą torba na płyny wykonana z przezroczystej folii PE o grubości ≥ 60 μ i gramaturze ≥ 55,6 g/m² zaopatrzona w plastyczny sztywniak pozwalający na jej kształtowanie oraz włókninowy filtr i port do ssaka z zatyczką oraz osłona stołu, wykonanej z folii PE, która zabezpiecza przed zanieczyszczeniem. Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne włókninowe i zewnętrzne torba foliowa z portami do sterylizacji zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: 30 szt.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwetę o ww. parametrach.**

166. Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do operacji tarczycy. Skład zestawu:

1 x serweta w kształcie litery T o wymiarach min. 196x269x309 cm +/- 3 cm z przylepnym otworem w kształcie rombu o bokach 13x13 cm (paski kleju max. szerokość 2 cm) wykonana w części okrywającej pacjenta z chłonnego, niepylącego (wskaźnik pylenia max.1.9 Log₁₀) trilaminatu (polipropylen-polietylen-polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m² (bez celulozy i wiskozy) odpornego na penetrację wody min.200 cm H₂O. Materiał o dużej odporności na rozerwanie na mokro i sucho (min.190 kPa) a w obszarze obszernego wzmocnienia (60x75cm

+/- 1cm) min. 570 kPa. Zintegrowana z serwetą jednorodna, mata antypoślizgowa na narzędzia 45x25cm +/- 1cm i 3 podwójne uchwyty na przewody.

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190cm +/- 1cm z folii PE 50 μ z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej 75x190cm +/- 1cm .

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, zapakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym min. 2 etykiety zawierające kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Wraz z torbą pakowaną oddzielnie.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

167. Poz. 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem, składana rewersowo

2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku

1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna

1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna (taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x taśma lepna 9x50 cm

4 x ręcznik chłonny z mikrościecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 +/-2cm

Tolerancja rozmiarów +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H₂O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednym ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

168. Poz. 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:

-1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

-1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem chłonnym

-1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm

-2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościecią zabezpieczającą przed rozerwaniem

-1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65 +/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Część główna serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max. 66g/m²) pozbawiona pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$), boki wykonane z pełnobarierowej folii, ekran anestezyjologiczny wykonany z laminatu dwuwarstwowego. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

169. Poz. 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw uniwersalny wzmocniony do zabiegów chirurgicznych.

Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym min. 60x190 cm
- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 37x90cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm/ rzep typu Velcro 2 x11 cm*
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m² a w obszarze krytycznym 116g/m², o odporności na penetracje płynów >200cm H₂O, o odporności na rozrywanie na sucho i mokro > 195kPa i >285 kPa w obszarze wzmocnień. Serweta na stół Mayo w postaci worka, składana teleskopowo. Serwety bez zawartości celulozy i jej pochodnych.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada etykietę z czytelnym opisem i rysunkiem zawartości zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaofiarowania zestaw o ww. parametrach.**

170. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści zestaw do obłożenia pola operacyjnego do operacji endoprotezy stawu biodrowego, jałowe, w składzie:

1. serweta chirurgiczna trójwarstwowa samoprzylepna o wym. 200x260cm z wycięciem „U” o wym. 20x102cm ze wzmocnieniem (warstwa chłonna o wym. 70x100 cm) w strefie krytycznej – 1 szt.
2. serweta chirurgiczna z taśmą samoprzylepną 300x175cm - 1 szt.
3. osłona na kończynę typu stockinet 32x120cm
4. wzmocniona osłona na stół MAYO 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm – 1 szt.
5. wzmocniona serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm – 1 szt.
6. taśma samoprzylepna 9x49cm – 2 szt.
7. ręcznik chłonny 18x25cm – 4 szt.
8. serweta chirurgiczna 75x90cm – 1 szt.
9. wzmocniona serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm – 1 szt.

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaofiarowania zestaw o ww. parametrach.**

171. Poz. 4. Czy zamawiający dopuści zestaw do cięcia cesarskiego o składzie :

1. wzmocniona osłona na stół MAYO 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm – 1 szt.
2. ręcznik chłonny 18x25cm – 4 szt.
3. taśma samoprzylepna 9x49cm – 3 szt.

4. serweta chirurgiczna z taśmą samoprzylepną 50x50cm – 1 szt.
 5. kocyk dziecięcy 90x120cm, biały – 1 szt.
 6. obłożenie chirurgiczne w kształcie litery T do cięcia cesarskiego 175/250x300cm, otwór 38x32cm wypełniony folią chirurgiczną, zintegrowany worek do przechwytywania płynów 100x80cm ze sztywnikiem, podłączenie ssaka i organizatory przewodów – 1 szt.
 7. serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm – 1 szt.
- Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw o ww. parametrach.**
172. Poz 6. Czy zamawiający dopuści serwetę jałową bez otworów z przyklepcem o wymiarze 50 cm x 50 cm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwetę o ww. parametrach.**
173. Poz 8. Czy zamawiający dopuści zestaw do porodu o składzie :
1. taśma samoprzylepna 9x49cm – 1 szt.
 2. ręcznik chłonny 18x25cm – 2 szt.
 3. serweta pod pośladki 85x120cm, kieszeń, wzmocnienie 50x35cm – 1 szt.
 4. osłona na kończyny 75x120cm – 2 szt.
 5. kocyk dziecięcy 100x100cm – 1 szt.
 6. serweta 75x90cm – 1 szt.
 7. serweta z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonną w strefie krytycznej 75x75cm – 1 szt.
 8. serweta na stół (owinięcie zestawu) 150x190cm, warstwa chłonna 75x190cm – 1 szt.
- Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw o ww. parametrach.**
174. Poz 9. Czy zamawiający dopuści w Sterylnym zestawie do operacji tarczycy, taśmę samoprzylepną o wymiarach 9 x 49 cm ?
- Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. taśmę.**
175. Poz 9. (po zmianach poz. 10) Czy zamawiający dopuści Sterylny 2 warstwowy zestaw uniwersalny do krótkich procedur o składzie :
1. serweta górna - ekran anestetyczny z taśmą samoprzylepną 240x150cm - 1 szt.
 2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną 90x75cm - 2szt.
 3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną 180x180 cm - 1szt.
 4. osłona na stół Mayo rozm 79x145cm z warstwą chłonną 65x85cm, - 1szt.
 5. dwuwarstwowa taśma lepna 50x9 cm - 1szt.
 6. ściereczki chłonne celulozowe 17x8cm- 4 szt.
 7. serweta na stół instrumentalny z warstwą chłonną z włókniny 190x150 cm - 1szt (owinięcie zestawu)
 8. organizator przewodów 2,5x30 cm – 1 szt.
- Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw uniwersalny do krótkich procedur o ww. składzie.**
176. Poz. 12. Czy zamawiający dopuści Sterylny zestaw uniwersalny, wzmocniony do laparotomii o składzie :
1. serweta górna - ekran anestetyczny z taśmą samoprzylepną 240x150cm - 1 szt.
 2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną 90x75cm - 2szt.
 3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną 180x180 cm - 1szt.
 4. osłona na stół Mayo rozm 79x145cm z warstwą chłonną 65x85cm, - 1szt.
 5. dwuwarstwowa taśma lepna 50x9 cm - 1szt.
 6. ściereczki chłonne celulozowe 17x8cm- 4 szt.

7. serweta na stół instrumentalny z warstwą chłonną z włókniny 190x150 cm - 1szt (owinięcie zestawu)

8. organizator przewodów 2,5x30 cm – 1 szt.

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

177. Poz. 10. (po zmianach poz. 11). Czy zamawiający dopuści sterylny zestaw do nagłego cięcia cesarskiego, który nie posiada w swoim składzie czapeczki dla noworodka?

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw do nagłego cięcia cesarskiego, który nie posiada w swoim składzie czapeczki dla noworodka.**

178. Uprzejmie prosimy o prawidłowe ponumerowanie pozycji w pakiecie oraz przyporządkowanie wymaganych ilości próbek do poszczególnych pozycji.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dokonano korekty numeracji oraz ilości próbek.**

Część nr 42

179. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o średnicy wew. 5mm / zew. 6,2 mm, kaniula wewnątrz posiada szczeliny odbarczające.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania końcówkę o ww. parametrach.**

180. Czy Zamawiający oczekuje, aby nasadka była widoczna w RTG?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Część nr 45

181. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga by zaferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta.**

182. Ad 1.Czy Zamawiający dopuści do przetargu akcesoria zalecane przez producenta defibrylatora LIFEPAK w postaci papier termoczuły EKG,100mm x 22m – 1 opakowanie zawiera 2 rolki.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ**

Część nr 46

183. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga by zaferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta.**

184. Ad 1.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i

skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta..**

185. Ad 1.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych)..**

186. Ad 1.Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkość elektrod do defibrylacji 12 cm2.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkość elektrod do defibrylacji 12 cm2.**

187. Pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga elektrod z wtykiem wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect).**

188. Dotyczy: pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzeierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu ww. zakresie.**

189. Dotyczy: pozycja nr 1. Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm.**

190. Dotyczy: pozycja nr 1. Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania elektrody niesterylne.**

191. Dotyczy: Cześć nr 46, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych elektrod (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora PHYSIO-CONTROL Lifepak, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami Lifepak - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

192. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody EDGE System ze złącznikiem QUICK-COMBO i REDI-PAK powinny być wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary).

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody o ww. parametrach.**

Część nr 47

193. Dla pacjenta o jakiej wadze ma być czujnik? Proszę podać numeru REF czujnika używanego do tej pory?

- **REF od 3-40 kg – 2514; REF od 3-20 kg - 2512.**

194. Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski.**

Część nr 48

195. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowane akcesoria takie jak papier termiczny, pułapka wodna do modułu CO₂, czujnik SpO₂, mankiety do pomiaru NIBP oraz przetworniki do IBP był dedykowanym przez producenta asortymentem, a nie zamiennikami firm trzecich? Wymóg ten zapewni niezawodne działanie sprzętu i właściwą dokładność pomiarową i stabilność urządzenia, gwarantowaną przez producenta.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga, aby oferowane akcesoria takie jak papier termiczny, pułapka wodna do modułu CO₂, czujnik SpO₂, mankiety do pomiaru NIBP oraz przetworniki do IBP był dedykowanym przez producenta asortymentem, a nie zamiennikami firm trzecich.**

Część nr 49

196. W ramach obowiązującej umowy przetargowej Zamawiający otrzymuje zestaw, w którym:

- 1A - serweta podfoliowana jest o gramaturze min. 42 g/ m², zamiast 43 g/m² rozm. 75 x 45 cm jako owinięcie zestawu w ilości 1 szt.
- 1B - serweta z laminatu jest o gramaturze min. 42 g/m², zamiast 56 g, 50 x 60 cm z otworem 8 cm i przylepcem dookoła 1 szt.
- IF – pęseta chirurgiczna metalowa ma 12,5 cm długości zamiast 12 cm 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści zestaw z w/w serwetami, wszystkie pozostałe elementy zestawu zgodnie z wymogami.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

197. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania Zestawu do zakładania szwów o następującym składzie:

- 1 x plastikowe kleszczyki, anatomiczne, niebieskie, 14 cm
- 1 x metalowa pęseta typu Adson, prosta, 12 cm,
- 6 x tufery gazowe, 20-nitkowe, (ok. 20x20 cm po rozwinięciu)
- 1 x metalowy igłotrzymacz typu Mayo-Hegar, 12 cm
- 1 x metalowe nożyczki ostre/ostre z osłonką na końcówkach ostrzy, proste, 11,4 cm
- 1 x serweta 50x50 cm, z centralnym przylepnym otworem 10 cm x 5 cm, gramatura 36g/m²
- 1 x serweta nieprzylepna 60 cm x 60 cm, gramatura 36g/m²

1 x igła podskórna, zielona, 21 G x 1 1/2 (0,8 x 40 mm) (zapakowana)
1 x igła podskórna, różowa, 18 G x 1 1/2 (1,2 x 40 mm) (zapakowana)
1 x strzykawką Luer Lock 10 ml (zapakowana), strzykawką 3-częściową, transparentną
Opakowanie typu twardy blister z 3 wgłębieniami

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw do zakładania szwów o ww. parametrach.**

198. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie, opakowanie typu twardy blister dwukomorowy:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm , z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm
 - 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 45cm x 75cm
 - 3 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa
 - 5 szt. Kompres włókninowy 7,5cm x 7,5cm włóknina 30G, 4-warstwowy
 - 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm; stal nierdzewna
 - 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
 - 1 szt. Iglotrzymacz MAYO-HEGAR, metalowy dł. 13 cm; stal nierdzewna
 - 1 szt. Nożyczki ostre/ostre, metalowe dł. 11,4cm; stal nierdzewna
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw o ww. parametrach.**

Część nr 50

199. poz. 1A – Czy Zamawiający dopuści koc na całe ciało o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk posiada 1 otwór do przyłączenia urządzenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

200. Poz. 1B – Czy Zamawiający dopuści koc pediatryczny na całe ciało o wymiarach 170 cm x 100 cm? Kocyk posiada 1 otwór do przyłączenia urządzenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

201. poz. 1C – Czy Zamawiający dopuści koc na górną część ciała o wymiarach 202 cm x 64 cm? Kocyk posiada 2 otwory do przyłączenia urządzenia, dzięki czemu kocyk może być odpowiednio zagięty przykrywając 1 rękę i część tułowia, bez problemu podłączenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

202. poz. 1C – Czy Zamawiający dopuści koc na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm? Kocyk posiada 4 otwory do przyłączenia urządzenia, dzięki czemu kocyk może być odpowiednio zagięty przykrywając 1 rękę i część tułowia, bez problemu podłączenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

203. poz. 1D – Czy Zamawiający dopuści koc pod całe ciało o wymiarach 215 cm x 100 cm? Kocyk posiada 2 otwory do przyłączenia urządzenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

204. poz. 1E – Czy Zamawiający dopuści koc pediatryczny pod całe ciało o wymiarach 168 cm x 80 cm? Kocyk posiada 2 otwory do przyłączenia urządzenia. Zestaw wyposażony w 2 paski taśmy przylepnej do optymalnego ułożenia kołderki. Reszta właściwości zgodnie z opisem. Kocyk dedykowany pediatrycznie, natomiast ze względu na zbliżony rozmiar wymagań Zamawiającego można stosować tylko pod górną część ciała pacjenta dorosłego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

205. Pozycja nr 1 i 1A Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Koce do ogrzewaczy typu MISTRAL, kompatybilne z wymienionym urządzeniem, wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, nietkanego materiału, wyposażone w taśmę samoprzylepną i pasy do optymalnego mocowania, posiadające dodatkowe otwory do przyłączenia urządzenia, materiał perforowany, radio przezierny, niepalny. koc dla dorosłych na całe ciało 2180 x 1270 mm”

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koce o ww. parametrach.**

206. Pozycja nr 1 i 1B Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Koce do ogrzewaczy typu MISTRAL, kompatybilne z wymienionym urządzeniem, wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, nietkanego materiału, wyposażone w taśmę samoprzylepną i pasy do optymalnego mocowania, posiadające dodatkowe otwory do przyłączenia urządzenia, materiał perforowany, radio przezierny, niepalny. koc pediatryczny na całe ciało 1450 x 1020 mm”

Produktu o poniższych parametrach: „Kołderka grzewcza o wymiarach: 142 cm x 101 cm (+/-2 cm) na całe ciało - pediatryczna. Dodatkowe zakładki materiału na obłożenie ramion i stóp pacjenta. Kołderka bezlateksowa, posiada dwie warstwy materiału, wykonana z nietkanego polipropylenu lub polietylenu. Dwukolorowa - pozwala na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta. Kołderka bez perforacji (otworów) powodujących silny nadmuch i ruch powietrza. Struktura materiału zapewnia dotkliwe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza przez całą powierzchnię kołderki. Mocowanie do przewodu powietrznego urządzenia grzewczego za pomocą rozkładanego adaptera zintegrowanego z kołderką. Nie dopuszcza się kołderek z mocowaniem do przewodu grzewczego za pomocą sznurka, nici lub taśmy. Kołderki kompatybilne z urządzeniami grzewczymi typu MISTRAL. Kołderka przezierna dla promieniowania rentgenowskiego, do użytku u jednego pacjenta.”

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koce o ww. parametrach.**

207. Pozycja nr 1 i 1C Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Koce do ogrzewaczy typu MISTRAL, kompatybilne z wymienionym urządzeniem, wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, nietkanego materiału, wyposażone w taśmę samoprzylepną i pasy do optymalnego mocowania, posiadające dodatkowe otwory do przyłączenia urządzenia, materiał perforowany, radio przezierny, niepalny. koc na połowę górnej części ciała - jedna ręka odwiedzona 1600x 760 mm”

Produktu o poniższych parametrach: „Kołderka grzewcza o wymiarach: 223 cm x 76 cm +/-2 cm na górną część ciała pacjenta. Ogrzewa górną część tułowia i ramiona. Kołderka posiada przezroczystą folię do okrycia i ogrzania głowy pacjenta. Kołderka bezlateksowa, posiada dwie warstwy materiału, wykonana z nietkanego polipropylenu lub polietylenu. Dwukolorowa - pozwala na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta. Kołderka bez perforacji (otworów) powodujących silny nadmuch i ruch powietrza. Struktura materiału zapewnia dotkliwe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza przez całą powierzchnię kołderki. Mocowanie do przewodu powietrznego urządzenia grzewczego za pomocą rozkładanego adaptera zintegrowanego z kołderką. Nie dopuszcza się kołderek z mocowaniem do przewodu grzewczego za pomocą sznurka, nici lub taśmy. Kołderki kompatybilne z urządzeniami grzewczymi typu

MISTRAL. Kołderka przezierna dla promieniowania rentgenowskiego, do użytku u jednego pacjenta.”

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koce o ww. parametrach.**

208. Pozycja nr 1 i 1D Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Koce do ogrzewaczy typu MISTRAL, kompatybilne z wymienionym urządzeniem, wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, nietkanego materiału, wyposażone w taśmę samoprzylepną i pasy do optymalnego mocowania, posiadające dodatkowe otwory do przyłączenia urządzenia, materiał perforowany, radio przezierny, niepalny. koc pod całe ciało 2200 x 900 mm ”**Produktu o poniższych parametrach:** „Kołderka grzewcza o wymiarach 199 cm x 101 cm (+/-2 cm) pod całe ciało pacjenta dorosłego. Kołderka bezlateksowa, posiada dwie warstwy materiału, wykonana z nietkanego polipropylenu lub polietylenu. Dwukolorowa - pozwala na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta. Kołderka bez perforacji (otworów) powodujących silny nadmuch i ruch powietrza. Struktura materiału zapewnia dotądowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza przez całą powierzchnię kołderki. Mocowanie do przewodu powietrznego urządzenia grzewczego za pomocą rozkładanego adaptera zintegrowanego z kołderką. Nie dopuszcza się kołderek z mocowaniem do przewodu grzewczego za pomocą sznurka, nici lub taśmy. Kołderki kompatybilne z urządzeniami grzewczymi typu MISTRAL. Kołderka przezierna dla promieniowania rentgenowskiego, do użytku u jednego pacjenta.”

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koce o ww. parametrach.**

209. Pozycja nr 1 i 1E Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast parametru:** „Koce do ogrzewaczy typu MISTRAL, kompatybilne z wymienionym urządzeniem, wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, nietkanego materiału, wyposażone w taśmę samoprzylepną i pasy do optymalnego mocowania, posiadające dodatkowe otwory do przyłączenia urządzenia, materiał perforowany, radio przezierny, niepalny. koc po górną część ciała 1680 x 900mm ”**Produktu o poniższych parametrach:** „Kołderka grzewcza o wymiarach 199 cm x 101 cm (+/-2 cm) pod górną i dolną część ciała pacjenta dorosłego. Kołderka bezlateksowa, posiada dwie warstwy materiału, wykonana z nietkanego poli-propylenu lub polietylenu. Dwukolorowa - pozwala na szybką orientację, która powierzchnia bezpo-średnio okrywa ciało pacjenta. Kołderka bez perforacji (otworów) powodujących silny nadmuch i ruch powietrza. Struktura materiału zapewnia dotądowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza przez całą powierzchnię kołderki. Mocowanie do przewodu powietrznego urządzenia grzewczego za pomocą rozkładanego adaptera zintegrowanego z kołderką. Nie dopuszcza się kołderek z mocowaniem do przewodu grzewczego za pomocą sznurka, nici lub taśmy. Kołderki kompatybilne z urządzeniami grzewczymi typu MISTRAL. Kołderka przezierna dla promieniowania rentgenowskiego, do użytku u jednego pacjenta.”

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koce o ww. parametrach.**

Część nr 51

210. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta.**

211. Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych

czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski.**

212. Poz. 1 i 2. Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki pakowane pojedynczo, w opakowaniu 24 szt.?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania czujniki pakowane pojedynczo, w opakowaniu 24 szt.**

213. Poz. 1 i 2. Czy Zamawiający oczekuje elektrod wielorazowych?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 55

214. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający oczekuje czujników w technologii OxiMax czy non OxiMax?

- **Komisja Przetargowa informuje, że oczekuje czujników w technologii OxiMax.**

Część nr 58

215. Pozycja 3. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu : „jony srebra w rurach, które zapobiegają namnażaniu się mikroorganizmów „ . Powyższy wymóg wyklucza innych Wykonawców ,gdź jest to chwyt marketingowy jednego z Wykonawców. Pragniemy również zaznaczyć iż na rynku światowym Producentów oprzyrządowania sprzętu medycznego nie istnieje taka funkcja ,oraz nie ma potwierdzonych badań klinicznych ,aby takowe w jakichkolwiek układach oddechowych występowało .

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 64

216. Pozycja 1-5: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga złożenia oświadczenia na formularzu ofertowym o posiadaniu że zaoferowane wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia, spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz posiadają dopuszczenia do obrotu w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną, z wyłączeniem asortymentu wskazanego w Załączniku nr 1A do SWZ.**

217. Pozycja 1-5: Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala – Drägerwerk AG & Co. KGaA?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala – Drägerwerk AG & Co. KGaA.**

218. Pozycja 2: Celem dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy o podanie numeru katalogowego który jest obecnie używany w Państwa placówce.

- **REF M23225-04.**

219. Pozycja 4: Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta czujniki przepływu są pakowane po 5 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 5 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania czujniki przepływu pakowane po 5 szt.**

220. Pozycja 5: Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta układy oddechowe są pakowane po 5 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 5 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania układy oddechowe pakowane po 5 szt.**

Część nr 66

221. Pozycja 1: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB (jeżeli dotyczy), oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga złożenia oświadczenia na formularzu ofertowym o posiadaniu że zaoferowane wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia, spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz posiadają dopuszczenia do obrotu w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną, z wyłączeniem asortymentu wskazanego w Załączniku nr 1A do SWZ.**

222. Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów, zaakceptowanych przez producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala – Drägerwerk AG & Co. KGaA?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Część nr 69

223. Poz. 4-7,10-13. Czy zamawiający wydzieli poz. 4-7,10-13 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

224. Poz. 4. Czy zamawiający wydzieli poz. 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

225. Poz. 6-7. Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania maskę o ww. parametрах.**

226. Poz. 11. Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, bez wydłużenia tylnej części, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

227. Poz. 12. Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, bez wydłużenia tylnej części, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

228. Poz. 13. Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania kolor niebieski.**

229. Poz. 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SSMMS o gramaturze min. 35 g/m², wzmocnionych na rękawach i z przodu. W obszarze wzmocnień spełnia wymagania HP dla obszaru krytycznego wg EN 13795-1. Rękaw fartucha zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej z certyfikatem antyalergicznego OEKO-TEX® Standard 100. Fartuch z tyłu zapinany na rzep z regulacją. Pakowany jednostkowo w opakowanie papierowo-foliowe. Dostępne rozmiary (+/- 2 cm) : M - długość 120 cm; L- długość 130 cm; XL - długość 140 cm. Tolerancja długości +/- 3 cm. Fartuch spełnia wymagania użytkowe normy PN EN13795. Dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy. Fartuch dodatkowo owinięty w papier krepowy z dwoma rącznikami w rozmiarze min. 30x40cm.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania fartuch chirurgiczny o ww. parametrach.**

Część nr 70

230. Pozycja 1. W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika O2.

- **Nr REF 0110048.**

Część nr 71

231. Poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z prowadnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania silikonową sondę o ww. parametrach.**

Część nr 73

232. Czy Zamawiający w części 73 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych po 54 sztuki?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza realizację zamówień w pełnych opakowaniach zbiorczych po 54 szt.**
233. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jałowego urządzenia?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga urządzenia jałowego.**
234. Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do procedury usuwania metalowych zszywek o składzie:
- Kompresy gazowe 17N, 8W 7,5 x7,5 cm - 4 szt.
 - Rękawice nitylowe bezpydrowe M – 2 szt.
 - Urządzenie z stalową głowicą do usuwania staplerów - 1 szt.?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 76

235. 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 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkukrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

236. Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania myjkę o ww. parametrach.**

237. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

238. Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
239. Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk zgrzewane w folię
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
240. Poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25 g/m², niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm oraz osobno zapakowane termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²) , z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 210 cm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
241. Pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki w formie zaokrąglonej rękawicy do mycia pacjenta, jednorazowe, jednostronnie impregnowane mydłem, gotowe do użycia po zwilżeniu wodą, wykonane z włókien poliestrowych o gramaturze łącznej 170g/m² (100g/m² część z mydłem + 70g/m² część bez mydła), zwężana w nadgarstku dzięki czemu nie zsuwa się z ręki, impregnowane suchym mydłem w poziomie w równoległe paski umożliwiające równomierne rozprowadzanie mydła, rozmiar 17x24,5 cm, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użycia, pakowane po 20 szt.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że oczekuje myki wykonanej z tkaniny włókninowej min. 70g/m² i wiskozy min. 35m/m².**
242. Pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści ręczniki z celulozy Airlaid w rozmiarze 30cm x 33cm, gramatura 50g/m², pakowane w opakowanie foliowe po 50 sztuk, z przeliczeniem ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
243. Pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści ręczniki z celulozy Airlaid w rozmiarze 40cm x 70cm, gramatura 50g/m², teksturowana powierzchnia ręczników zapewnia dobrą chłonność, pakowane w opakowanie foliowe po 50 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
244. Pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści ręczniki z celulozy w rozmiarze 80cm x 140cm, gramatura 70g/m², pakowane po 100 sztuk, z przeliczeniem ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza ręczniki o ww. parametrach.**
245. Pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści sterylne ręczniki do rąk wykonane ze wzmocnionej włókniny celulozowej o rozmiarze min. 30 cm x 40 cm o bardzo wysokiej chłonności i gramaturze min. 50g/m², pakowane po min. a'1 szt., opakowanie zbiorcze w formie kartonika lub dyspensera, zawiera min. 100 szt., na opakowaniu etykieta samoprzylepna zawierająca dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
246. Pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści koc o wymiarach 110cm x 210cm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc o ww. parametrach.**

247. Pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści koc z wypełnieniem poliestrowym 60g/m²?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
248. Pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści koc w kolorze granatowym?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania koc w kolorze granatowym.**
249. Pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści w zestawie kołdrę ogrzewającą o wymiarach min. 110cm x 210cm, składającą się z dwóch zewnętrznych warstw z włókny polipropylenowej o gramaturze 30g/m² z wypełnieniem poliestrowym o gramaturze 60g/m², koc w kolorze niebiesko-granatowym, reszta zgodna z SWZ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 81

250. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopów pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania wzierniki do otoskopów pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

Część nr 84

251. Poz. 1a i 1b. Czy Zamawiający dopuści szczotkę do czyszczenia kanałów endoskopowych długości 250 cm, o wymiarach śr. 5mm/ dł. 20 mm – 10 mm/30 mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
252. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotka do czyszczenia kanałów endoskopowych. Jednorazowe, wykonane z tworzywa sztucznego, posiadająca dwustronnie zamontowane wyciory (na początku szczotki sztywny, drugi miękki nie krótszy niż 25cm):
- 1a szczotka długości 160cm o średnicy od 2,7 -4,6
- 1b szczotka długości 230cm o średnicy od 2,7 -4,6
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania szczotki o ww. parametrach.**
253. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotka do czyszczenia kanałów endoskopowych. Jednorazowe, wykonane z tworzywa sztucznego, posiadająca dwustronnie zamontowane wyciory o średnicy 5 mm lub 6mm i długości 20mm
- 1a szczotka długości 180cm o średnicy od 2,7 -4,6
- 1b szczotka długości 300cm o średnicy od 2,7 -4,6
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
254. Poz. 1 a oraz b. Czy Zamawiający dopuści jedną długość szczotek o opisie: szczotka jednorazowego użytku do czyszczenia kanałów endoskopowych. Dwustronna: z jednej strony szczotka z włosiem o średnicy 5 mm, długość 20 mm, z drugiej strony końcówka z mikrofibry o średnicy 6 mm, długość 300 mm. Cewnik o średnicy 1,7 mm, całkowita długość narzędzia 2300 mm. W zestawie 3 naklejki do dokumentacji medycznej?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania szczotkę o ww. parametrach.**
Czy w przypadku, jeśli Zamawiający dopuszcza powyższe, Wykonawca może złożyć jedną sztukę szczotki jako próbkę?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z wymogami, Zamawiający wymaga złożenia próbki w ilości 1 szt.**

Część nr 85

255. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy i irygacji worków o poj. 1750ml z jednym otworem centralnym i z jednym otworem bocznym ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw o ww. parametrach.**

Część nr 86

256. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia 10 szt. linii pomiarowych każdego rodzaju, czy 100 szt. linii każdego rodzaju?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga dostarczenia 10 szt. linii pomiarowych każdego rodzaju.**

Część nr 87

257. Czy Zamawiający w Części 87 wymaga aby próżnościąg położniczy był wyposażony w wewnętrzny samoograniczający system bezpieczeństwa uniemożliwiający przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga aby próżnościąg położniczy był wyposażony w wewnętrzny samoograniczający system bezpieczeństwa uniemożliwiający przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu.**

Część nr 89

258. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ. W przypadku części w których występuje bardzo mała wartość ceny jednostkowej netto (niepełne grosze), a w związku z tym brak możliwości pokazania wpływu stawki VAT na cenę jednostkową brutto, Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za opakowanie, ale z przeliczeniem odpowiednio do ilości podanych przez Zamawiającego w arkuszu asortymentowo-cenowym.**

259. Czy w przypadku zapotrzebowania mniejszego niż 1 opakowanie zbiorcze Wykonawca ma prawo zaoferować 1 opakowanie i dokonać zmiany ilości sztuk wpisanej w zał. Nr 4, aby była zgodna z wielkością opakowania dostępnego u Wykonawcy?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 95

260. Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe 24 x 24 w ilości 55 op. po 200 szt?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. szkiełka.**

261. Pozycje 6, 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szkiełek podstawowych o wymiarach 76 x 26 x 1 mm. Tak niewielka różnica w wymiarach tj. + 1 mm dla szerokości oraz - 0,2 mm dla grubości nie ma żadnego wpływu na wynik badań. Ponadto wymiary szkiełek spełniają wymagania normy ISO 8037-1.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 97

262. Do pkt. 1. Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x96?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach.**
263. Do pkt 2. Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x111?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach..**
264. Do pkt 3.
- a) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x150 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
- b) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x128 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową.**
265. Do pkt 4.
- a) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x150 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
- b) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x128 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową.**
266. Do pkt 5.
- a) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x138 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową..**
- b) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 475x272x185 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
267. Do pkt 6. Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 600x272x130 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową.**
268. Do pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 310x272x110 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową.**
269. Do pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 310x272x110 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą rozmiarami wannę bezszwową.**
270. Do pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 310x272x110 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową.**

271. Do pkt 10
- a) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 310x272x150 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
- b) Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 310x272x130 i odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową?
- Nieznaczna różnica w wymiarach kontenerów nie ma wpływu na funkcjonalność kontenerów. Pozostałe parametry spełnione
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener o ww. parametrach oraz odpowiadającą wymiarami wannę bezszwową..**
272. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 475 x 272x 96mm. Wanna o wymiarach wewnętrznych: 422 x 258 x 90 mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
273. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 475 x 272x 116mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 422 x 258 x 110mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
274. Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 475 x 272x 116mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 422 x 258 x 110mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
275. Pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 475 x 272x 116mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 422 x 258 x 110mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
276. Pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 475 x 272x 138mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 422 x 258 x 132mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
277. Pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 600 x 272 x 116mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 543 x 258 x 110mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
278. Pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 310 x 272 x 96mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 253 x 258 x 90mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
279. Pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 310 x 272 x 96mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 253 x 258 x 90mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**
280. Pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 310 x 272 x 96mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 253 x 258 x 90mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**

281. Pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści do oceny kontener o wymiarach zewnętrznych: 310 x 272 x 116mm, Wanna o wymiarach wewnętrznych: 253 x 258 x 110mm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontener z wanną o ww. parametrach.**

Część nr 99

282. Dotyczy Zadania nr 99: Czy w pozycji 1 Zamawiający ma na myśli 80 sztuk testów?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga 80 opakowań testów pakowanych po 10 szt.**

Część nr 100

283. Pozycja nr 1: Czy Zamawiający wymaga aby test kontroli mycia posiadał substancję wskaźnikową umieszczoną na 4 płaszczyznach?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania normy 15883-5, gdyż dotyczy „procedury i metody badań stosowane w celu wykazania skuteczności czyszczenia myjni dezynfektorów (WD) i akcesoriów przeznaczonych do stosowania w czyszczeniu wyrobów medycznych wielokrotnego użytku.” ?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?
 - **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
284. Pozycja nr 2: Czy Zamawiający wymaga aby testy posiadały perforację pozwalającą na podzielenie ich na 4 części?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
285. Pozycja nr 3: Czy Zamawiający ma na myśli testy nie wymagające interpretacji koloru, w których odczyt następuje poprzez przesunięcie się substancji wskaźnikowej? Jeśli tak to czy dopuści testy niebędące samoprzylepne?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
286. Pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny przyrząd pcd wyposażony w komorę do umieszczania testu pozwalającą na użycie jednocześnie testu chemicznego i biologicznego, jednocześnie rezygnując z zapisu o wolnym miejscu nie przekraczającym 6% Zapis ten dotyczy wyłącznie testów do kontroli małych autoklawów poniżej 1 jednostki.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
287. Poz. 1. Czy Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska i zaoferowany test powinien posiadać substancję wskaźnikową zgodną z normą ISO/TS 15883-5? To właśnie ta norma opisuje szczegółowo substancje wskaźnikowe stosowane do określenia skuteczności mycia. Normy z serii EN ISO 15883 dot. wymagań postawionych urządzeniom - myjniom-dezynfektorom.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dokonano zmiany w opisie poz. nr 1. Zamawiający wymaga aby test posiadał substancję wskaźnikową zgodną z ISO/TS 15883-5.**
288. Poz. 1. Czy Zamawiający wymaga by substancja wskaźnikowa testu była nałożona na wskaźnik w sposób warstwowy oraz nierównomierny, imitując tym samym realne zabrudzenia znajdujące się na narzędziach procesowanych w myjni-dezynfektorze?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
289. Poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, by test wraz z kompatybilnym przyrządem umożliwił kontrolę skuteczności mycia z czterech różnych kierunków?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

290. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zintegrowanych wskaźników typu 5 z przesuwalną substancją wskaźnikową do kontroli procesu sterylizacji parowej z oddzielnym okienkiem do potwierdzenia prawidłowego wyniku. Na każdym wskaźniku określenie typu wskaźnika. Testy kalibrowane w co najmniej 3 różnych temperaturach w zakresie 120-135oC. Wskaźniki kompatybilne ze spiralnym przyrządem PCD.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
291. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od normy PN-EN 867-5. Norma ta dotyczy systemów wskaźnikowych i przyrządów testowych procesu do stosowania w badaniu kwalifikacyjnym dla małych sterylizatorów typu B i typu S.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
292. Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści spiralny przyrząd PCD o podobnej konstrukcji jak opisano w SWZ tj. posiadającym rurkę i kapsułę ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego, który jest kompatybilny z testami zintegrowanymi typu 5, testami biologicznymi, oraz opcjonalnie ze wskaźnikami emulacyjnymi typu 6?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
293. Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga wskaźnika wieloparametrowego?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
294. Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z MDR 2017/745 testy chemiczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza aby testy chemiczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi.**
295. Poz. 2. Czy zamawiający dopuści plombę papierowa w rozmiarze 35 x 75 mm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania plombę ww. rozmiarze.**

Część nr 102

296. Poz. 1-6. Zamawiający nie określił ilości sztuk w opakowaniu. Czy Zamawiający mógłby określić ilość arkuszy włókniny, jaką potrzebuje? Ilość sztuk zamiast opakowań pozwala zawsze na złożenie porównywalnych ofert.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga w poz. 1-4 po 250 szt. w op.; w poz. 5-6 po 200 szt. w op.**
297. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 150 sztuk
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania op. 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
298. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 150 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania op. 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
299. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 150 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania op. 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, że dokonano zmiany ilości opakowań na 2**
300. Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 150 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania op. 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, że dokonano zmiany ilości opakowań na 2.**

301. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a`50 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
302. Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a`75 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania op. 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
303. Poz. 1-6. Czy Zamawiający dopuści włókninę, która spełnia w pełnym zakresie wymagania norm PN-EN 868-2:2017 oraz PN-EN ISO 11607-1:2020 tj. opakowanie włókninowe typu SMS przeznaczone do sterylizacji o gramaturze min. 40 g/m², odporność na penetrację 40 mbar – zamiast wodoodporność min. 450 mm H₂O, wytrzymałość na rozciąganie wzdłużnie 2 kN/m zamiast min. 113N/5cm, wytrzymałość na rozciąganie poprzecznie min. 0,9 kN/m zamiast min. 59N/5cm.
- Pragniemy dodać, że normy PN-EN868-2:2017 oraz PN-EN ISO 11607-1:2020 podają parametry: wytrzymałość na rozciąganie wzdłużnie i poprzeczne w jednostkach kN/m zamiast N/5cm odporność na penetrację mbar zamiast mm/H₂O.
- Wszystkie pozostałe zgodnie z wymogami.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania włókninę o ww. parametrach.**
304. Czy Zamawiający dopuści do oceny włókninę sms o następujących parametrach:
Gramatura 55g/m²?
Wodoodporność: 4418 Pa
Wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż: 98,3N zgodnie z normą A5TDM 5035
Wytrzymałość na rozciąganie w poprzek: 48,6N zgodnie z normą A5TDM 5035
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania włókninę o ww. parametrach.**

Część nr 105

305. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści rękaw foliowo-papierowy płaski ze wskaźnikiem do sterylizacji parą wodną w rozmiarze 120 mm x 200 m?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania rękaw o ww. parametrach.**
306. Poz. 1-7, 9-14. Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy były produkowane w procesie zwalidowanym zgodnie z ISO11607-2 oraz aby producent posiadał certyfikat ISO 13485:2016 na projektowanie i produkcję opakowań do sterylizacji?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
307. Poz. 8. Zamawiający nie określił ilości sztuk w opakowaniu. Czy Zamawiający mógłby określić ilość arkuszy włókniny, jaką potrzebuje? Ilość sztuk zamiast opakowań pozwala zawsze na złożenie porównywalnych ofert.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga 2000 szt.**
308. Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści papier pakowany a`2000 sztuk w opakowaniu?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza zaferowanie opakowania a`2000 szt.**
309. Poz. 9-14. Czy Zamawiający dopuści rękawy o dł. 100 m z przeliczeniem ilości opakowań? Pozostałe zgodnie z wymogami.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania rękawy o dł. 100 m. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań/rolek.**
310. Poz. 1-7 : Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 60g/m² i folii minimum 6 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Czy Zamawiający wymaga aby rękawy papierowo – foliowe oznaczone były znakiem CE wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce) rękawa a nie bezpośrednio na rękawie? Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji użytkowania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE oraz co do oznaczania numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

Czy Zamawiający wymaga, aby kierunek otwierania rękawa oznaczony był również od strony papieru?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

311. Poz. 9-14: Czy Zamawiający wymaga aby rękawy posiadały minimalną gramaturę 64g/m²?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

312. Poz. 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru krepowanego pakowanego kolorami osobno w rozmiarze 50 cm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 108

313. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga, aby testy były gotowe do użycia do wykrywania pozostałości zanieczyszczeń białkowych w jednoelementowym przyrządzie do pobrania próby znajduje się wymazówka i substancja testowa?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

314. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga, aby w przypadku obecności białek, substancja testowa zmienia kolor już w 5-10 sekund z jasnożółtej na niebieską?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

315. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga, aby test nie wymagał inkubacji, a wykrywał pozostałości białkowe na poziomie 1µg.

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

316. Poz. 2. Czy zamawiający dopuści taśmę o szerokości 19 mm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania taśmę o szerokości 19 mm.**

Część nr 109

317. Poz. 1-5. Czy Zamawiający wymaga, aby torebki były produkowane w procesie zwalidowanym zgodnie z ISO11607-2 oraz aby producent posiadał certyfikat ISO 13485:2016 na projektowanie i produkcję opakowań do sterylizacji?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
318. Poz. 1-5. Zamawiający nie określił ilości sztuk w opakowaniu. Czy Zamawiający mógłby określić ilość torebek jaką potrzebuje? Ilość sztuk zamiast opakowań pozwala zawsze na złożenie porównywalnych ofert.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga 100 szt. w opakowaniu.**
319. Poz. 1-5. Czy Zamawiający dopuści torebki pakowane a'100 sztuk w opakowaniu?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga 100 szt. w opakowaniu.**
320. Dotyczy Zadania nr 109: Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary torebek:
Pozycja nr 1: 285x450
Pozycja nr 2: 320 x 550
Pozycja nr 3: 480 x 640
Pozycja nr 4: 480 x 750
Pozycja nr 5: 660 x 900
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania torebki o ww. rozmiarach.**

Dot. zapisów SWZ

321. SWZ – rozdział XIV pkt. 1 lit. a) – sposób obliczenia wartości brutto
- Prosimy o zmianę sposobu obliczania wartości brutto. Według obecnych zapisów rozdziału XIV pkt. 1 lit. a) SWZ wartość brutto wyliczana jest z mnożenia ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Zgodnie z par 106e ust. 1 pkt. 14 ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (z późn. zm.) faktura powinna zawierać kwotę podatku od sumy wartości sprzedaży netto, z podziałem na kwoty dotyczące poszczególnych stawek podatku. Kwota VAT jest wówczas iloczynem wartości sprzedaży netto i stawki VAT (z uwzględnieniem podziału na poszczególne stawki). Tak więc podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto.
- Zmiana sposobu obliczania wartości brutto na: $\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{wartość podatku VAT}$ pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglania cyfr po przecinku.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
322. Projekt umowy – par. 2 ust. 4. Prosimy o zmianę terminu dostaw na 3 dnia robocze.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
323. Projekt umowy – par. 3 ust. 4, 5. Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji w przypadku reklamacji jakościowej z 2 na min. 5 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono zapis par. 3 ust. 4 na następujący: W przypadku wad jakościowych Wykonawca zobowiązuje się do wymiany towaru w terminie do czterech dni roboczych, a w przypadku niekompletności – usunięcia braków w terminie do trzech dni roboczych od otrzymania zawiadomienia.**

324. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:
1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 1) za zwłokę w wykonaniu zamówienia w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień zwłoki powyżej terminu określonego w § 2 ust. 4, nie więcej jednak niż wartość dostawy, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia;
 - 2) za odmowę dostarczenia towaru w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy i ewentualną różnicą cen obciąża Wykonawcę;
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
325. Załącznik nr 8 Wzór umowy § 4 ust. 2. Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
326. Załącznik nr 8 Wzór umowy § 7 Ust. 1 pkt 1-2: Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2 % ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
327. § 7 Ust. 3 Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10 % ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
328. Czy Zamawiający wyrazi zgodę o obniżenie kar umownych w §7 ust. 1 pkt 1 i 2 do 0,5% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
329. Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §8 ust. 4 następującego stwierdzenia: „Jeżeli suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonych przez Główny Urząd Statystyczny na stronie <https://stat.gov.pl/> (wyszczególnienie: „Poprzedni miesiąc = 100”), za okres począwszy od miesiąca następującego po zawarciu niniejszej umowy lub od miesiąca następującego po ostatniej zmianie cen, wyniesie co najmniej wartość 105,0 - wówczas ceny jednostkowe wzrosną o 5% (w zaokrągleniu do pełnych groszy) począwszy od następnego miesiąca. Wzrost wynagrodzenia zostanie wprowadzony aneksem do niniejszej umowy.”?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
330. Projekt umowy: dotyczy § 2 pkt 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 2 pkt 7 umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”?
- Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
331. Projekt umowy: dotyczy § 3 pkt 4. Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.
- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 3 dni robocze od chwili jej otrzymania,
 - dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.
- Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że zmienił zapis § 3 pkt 4 na następujący:**
W przypadku wad jakościowych Wykonawca zobowiązuje się do wymiany towaru w terminie do czterech dni roboczych, a w przypadku niekompletności – usunięcia braków w terminie do trzech dni roboczych od otrzymania zawiadomienia.

332. Projekt umowy: dotyczy § 4 pkt 3. Zwracamy się z prośbą o umożliwienie przesyłania faktur w formacie PDF drogą elektroniczną na adres wskazany przez Zamawiającego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie informujemy, usunięto zapisy przedmiotowego paragrafu.**

333. Projekt umowy: dotyczy § 7 ust. 1 pkt 1 i 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1 % wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, z uwagi na nieadekwatność jej wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% wartości całego zamówienia (które jest tylko w części niezrealizowane) jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**

336. Zamawiający w umie pisze: Wszystkie zakupione wyroby medyczne muszą spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2020 r., poz. 186)

Zwracamy uwagę iż, obowiązującą ustawą o wyrobach medycznych jest ustawa z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974)

- **Komisja Przetargowa informuje, że zaktualizowano powyższe informacje.**

337. Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
338. Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.
- **Komisja Przetargowa informuje, że informacja taka została zawarta w §5 ust. 3.**
339. Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
340. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?
- Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**