

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM  
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:**  
**„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

**( organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego )**

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści ubrania o gramaturze min. 40 g/m<sup>2</sup>?

**Tak.**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 14 o treści: "Ustępy 1,3,4,5,6,7,9,10,11,12 paragrafu 7 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustępu 14 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.1% wartości brutto faktury za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w płatności.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 1 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1.16 (Pakiet nr 16, poz.1)

Prosimy o dopuszczenie kopert do dokumentacji procesów mycia i dezynfekcji pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

**Tak.**

Pytanie 2 – do Formularza cenowego – Załącznik nr 1.16 (Pakiet nr 16, poz.10)

Prosimy o dopuszczenie szczotki zgodnej z SWZ o średnicy 3mm.

**Tak.**

Pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą tylko igły o średnicy 23G, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Nie.**

Pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą pętle o średnicy plecionego drutu 0,4 mm i średnicy otwarcia pętli 10, 15, 25, 30 mm pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Nie.**

Pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą pętle o średnicy plecionego drutu 0,4 mm i średnicy otwarcia pętli 10, 15, 25, 35 mm pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Nie.**

Pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą pętle o średnicy plecionego drutu 0,4 mm i średnicy otwarcia pętli 15, 25, 30 mm pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Nie.**

Pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą pętle o średnicy plecionego drutu 0,4 mm i średnicy otwarcia pętli 15, 25, 35 mm pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Nie.**

#### Pytanie 1 do pakietu nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w pozycji nr 1 miał na myśli 20 opakowań czyli 200szt czy 20 sztuk?

**Omyłka pisarska: 20x10 sztuk=20 sztuk**

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Zgodnie z SWZ.**

2. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. (z późniejszymi zmianami) o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Zgodnie z SWZ.**

3. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Zgodnie z SWZ.**

4. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Zgodnie z SWZ.**

Czy w pakiecie nr 49 – Zamawiający mógłby dopuścić suche chusteczki wykonane z mieszany wiskozy i poliestru przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 18,5 cm x 35 cm w ilości 200 szt. w rolce i gramaturze 48g/m<sup>2</sup>, dystrybutor chusteczek wykonany z polipropylenu, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 85°C?

**Nie.**

Czy w pakiecie nr 49 – Zamawiający mógłby dopuścić suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającej kłaczków nietkanej mieszany włókien syntetycznych (poliester) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, dystrybutor wykonany z polipropylenu, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 60°C?

**Nie.**

1. dot pakietu 33 Czy zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe z możliwością dostosowania urządzenia do indywidualnych potrzeb użytkownika posiadający 3 predefiniowane głębokości nakłucia 1,3, 1,8, 2,3 mm, 3-płaszczyznowy szlif ostrza o średnicy igły 23G (0,63 mm).

**Nie.**

2. dot pakietu 33 Czy zamawiający będzie wymagał nakłuwacza wykonującego nakłucie w 3 milisekundy, posiadającego technologię Safe-T, gwarantującą, że igła jest zawsze dobrze zabezpieczona w obudowie, co eliminuje ryzyko przypadkowego skaleczenia.

**Nie.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1), 2):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - 1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto;
  - 2) za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,1% wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nieprawidłowo zrealizowanej dostawy.

**Zgodnie z SWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Zgodnie z SWZ.**

3. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Zgodnie z SWZ.**

4. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 5 oraz § 8 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Zgodnie z SWZ.**

5. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 40 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 minimalnej ilości 10 sztuk lub wielokrotność, ponieważ przetworniki dostępne są w opakowaniach zbiorczych w takiej ilości?

**Opis zawiera opakowania x 10 sztuk, 4 opakowania w pakiecie.**

Pytanie 1 – dotyczy pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletu chirurgicznego wykonanego z przewiewnej, antystatycznej, niepylącej włókniny SMS gramaturze 35g/m<sup>2</sup>. Bluza z krótkim rękawem, w dolnej części 2 kieszenie. Spodnie z długimi nogawkami bez ściągaczy, w pasie wiązane na troki. Oferowane rozmiary: S, M, L, XL, XXL.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 2 – dotyczy pakiet 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

Skład zestawu:

2 taśmy przyklepne (włóknina poliestrowa) 9 x 50 cm

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

4 ręczniki do osuszania rąk (pulpa celulozowa – gramatura 55g/m<sup>2</sup>) 30,5 x 34 cm

1 elastyczna osłona na kończynę (elastyczna folia SBS/elastyczna gaza poliestrowa) 22 x 75

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm,

wzmocnienie 75 x 190 cm, składana

1 serweta do artroskopii kolana 230 x 320 cm z trójkątną torbą na płyny 105 x 90 cm,

z filtrem i portem do odsysania i 2 elastycznymi otworami o średnicy 5 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta na stolik MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Całkowita gramatura 140 g/m<sup>2</sup>, 79x145cm, wzmocnienie 65x85cm

Serweta na stół instrumentariuszki, rozmiar 150 x 190 cm (wzmocnienie 75x190cm) wykonana z niebieskiego laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowanego, nieprzemakalnego, grubość folii 60µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m<sup>2</sup>, warstwa wzmocnienia PP 30g/m<sup>2</sup>, całkowita gramatura 85g/m<sup>2</sup>.

Materiał serwet głównych 3 warstwowy na całej powierzchni PP+PE+PP (grubość folii 33µm) o gramaturze 75 g/m<sup>2</sup>, odporny na penetrację płynów i drobnoustrojów. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 185 kPa.

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 3 – dotyczy pakiet 28 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu:

Skład zestawu:

3 taśmy przylepne (włóknina poliestrowa) 9 x 50 cm

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

4 ręczniki do osuszania rąk (pulpa celulozowa – gramatura 55g/m<sup>2</sup>) 30,5 x 34 cm

1 elastyczna osłona na kończynę 30 x 120 cm

1 elastyczny bandaż 12 cm x 6 m

2 przylepne serwety 75 x 90 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm

i organizatorami przewodów

1 przylepna serweta 180 x 180 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm

i organizatorami przewodów

1 przylepna serweta 150 x 240 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm

i organizatorami przewodów

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 100 cm z padem chłonnym 75 x 140 cm

i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta na stół MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Całkowita gramatura 140 g/m<sup>2</sup>, 79x145cm, wzmocnienie 65x85cm.

Serweta na stół instrumentariuszki, rozmiar 150 x 190 cm (wzmocnienie 75x190cm) wykonana z niebieskiego laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowanego, nieprzemakalnego, grubość folii 60µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m<sup>2</sup>, warstwa wzmocnienia PP 30g/m<sup>2</sup>, całkowita gramatura 85g/m<sup>2</sup>.

Materiał serwet głównych 3 warstwowy na całej powierzchni PP+PE+PP (grubość folii 33µm) o gramaturze 75 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m<sup>2</sup>, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 290 kPa.

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 4 – dotyczy pakiet 28 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu:

Skład zestawu:

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

2 ręczniki do osuszania rąk (pulpa celulozowa – gramatura 55g/m<sup>2</sup>) 30,5 x 34 cm

1 rzep 2,5 x 30 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm z otworem 9 x 12 cm i torebką na płyny

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm z otworem 24 x 21cm,

ze zintegrowanymi nogawicami

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta na stół MAYO, folia- PE piaskowana 60 µm niebieska, wzmocnienie chłonne - laminat 2 warstwowy, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, w części chłonnej polipropylen. Całkowita gramatura 140 g/m<sup>2</sup>, 79x145cm, wzmocnienie 65x85cm

Serweta na stół instrumentariuszki, rozmiar 150 x 190 cm (wzmocnienie 75x190cm) wykonana z niebieskiego laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowanego, nieprzemakalnego, grubość folii 60µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części foliowej 55g/m<sup>2</sup>, warstwa wzmocnienia PP 30g/m<sup>2</sup>, całkowita gramatura 85g/m<sup>2</sup>.

Materiał serwet głównych 2 warstwowy na całej powierzchni PE+PP (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa dla pow. Krytycznej.

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności produktu i oznaczeniem marki.

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 12

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaferowanie klipsownic o szerokości rozwarcia 12 mm i 15 mm.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaferowanie klipsownic o średnicy narzędzia 2,5 mm.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 4 i 5 dopuści zaferowanie pętli z drutu o grubości 0,33 mm, długość narzędzia 240 cm, maksymalna długość oczka pętli 45,0 mm.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy osłonki 3,1 mm, wymiary siatki minimum 30 mm x 45 mm.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy osłonki 2,3 mm.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie kleszczy powleczonych PTFE, rozmiar łopatek minimum 3,86 mm, kleszcze widoczne w RTG, znaczniki głębokości na osłonce, zabezpieczone plastikową osłonką w kolorze czarnym.

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 250 cm.

**Nie.**

Pakiet nr 48

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na każdą pozycję pakietu nr 48 osobno.

**Nie.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 39 wymaga, aby w stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

**Nie wymaga.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 39 wymaga, aby w stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

**Nie wymaga.**

Czy Zamawiający dopuści do niniejszego postępowania w Pakiecie nr 39 testy ureazowe nowej generacji wykorzystujące płyny zawarte w bioptatach, nie wymagające koniecznie niewielkiej ilości wody destylowanej ?

**Tak.**

Pakiet 9. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści ubranie o gramaturze 45g/m2?

**Nie.**

Pakiet 9. Poz.1

Proszę o dopuszczenie ubrań wykonanych z SMMS.

**Nie.**

Pakiet 17. Poz.1, 3

Proszę o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie osobnego pakietu tematycznego.

**Nie.**

Pakiet 17. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec foliowy o grubości 70 mikronów?

**Nie.**

Pakiet 17. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec o gramaturze 55-60g/m2?

**Nie.**

Pakiet 17. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z długością podeszwy 31cm?

**Nie.**

Pakiet 17. Poz.1

Proszę o dopuszczenie:

- GRAMATURA 55-60 GR/M2
- WYSOKOŚĆ 48 CM
- ROZMIAR UNIWERSALNY
- WYKONANIE Włókniną PP / Laminat PE
- OCHRONIACZE WYKOŃCZONE ELASTYCZNĄ GUMKĄ ORAZ TROKAMI DO ZAWIĄZYWANIA
- PODESZWA ANTYPOŚLIZGOWA
- DŁUGOŚĆ PODESZWY 31 CM
- ZGODNE Z NORMA 14126

**Nie.**

Pakiet 17. Poz. 3

Proszę o dopuszczenie:

Kombinezonu o gramaturze 65g/m2.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.1-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z mlecznym tłokiem?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.1-5, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem 2-2,5 ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-22ml, 50-60ml?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.1-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nazwą producenta na strzykawce, nazwą strzykawki na op. jednostkowym.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 1ml?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.5

Czy Zamawiający dopuści skalowaną co 1ml?

**Tak jest w SWZ.**

Pakiet 24. Poz.10

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 0,6x32mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.11

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 0,7x32mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.12

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 0,8x38mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.13

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 0,9x38mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.14, 16

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 1,1x38mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.15

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 0,8x38mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz.17

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarze 1,2x38mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 19

Proszę o dopuszczenie kraników pakowanych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w f. cenowym.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 23

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowego portu do podawania leków.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 23

Proszę o dopuszczenie przyrządów pakowanych po 30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w f. cenowym.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 22, 24

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komora 62 mm -całość, 55 mm -w cz. Przeźroczystej.

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. Przedłużacze do pomp (poz. 24 – ta druga, 25)

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy:

Średnica wewnętrzna drenu 1,2 mm

Średnica zewnętrzna drenu 2,5 mm

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 27

Proszę o dopuszczenie podwójny bezigłowy port:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przeźroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się

powietrza do wnętrza zaworu

- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 30

Czy Zamawiający dopuści igłę o wymiarach 0,5 x 16mm?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 30

Czy Zamawiający dopuści tłok w kolorze niebieskim?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 30

Czy Zamawiający dopuści skalę co 0,01ml czyli bardziej precyzyjną niż wymagana?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 30

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy i loga producenta na korpusie?

**Nie.**

Pakiet 24. Poz. 30

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nazwą producenta na strzykawce, nazwą strzykawki na op. jednostkowym.

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.1

Czy Zamawiający dopuści maskę ze skutecznością filtracji bakterii: BFE >98% zgodną z EN 14683 (TYPE II)

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.2

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane po 100szt. w folii?

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.3

Czy Zamawiający dopuści czepki o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.3

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane po 100szt. w folii?

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.3

Proszę o dopuszczenie furazerki na troki

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.4

Proszę o dopuszczenie fartucha o mankietach dł. ok 5 cm.

**Nie.**

Pakiet 29. Poz.1-4

Proszę Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi otrzymanie korzystniejszych ofert.

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 4, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery `J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylizowany z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 4, Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 20cm, z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ` J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-6 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 10, Pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica z Nitinolu typu `J` o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 10, Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica z Nitinolu typu `J` o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 10, Pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, przewodnica z Nitinolu typu `J` o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 22-24 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 18, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ` J` z



znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021, Pakiet nr 18, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy z możliwością włożenia prowadnicy bez odłączania strzykawki wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-3 z Pakietu nr 18 i stworzy osobny pakiet?

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 5, 6 pakiet 4 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach:

dla pozycji 5 – 15 cm

dla pozycji 6 - 20 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

**Nie.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5,6 z pakietu 5 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Nie.**

Dotyczy: ZP-11/2021 pakiet 4 pozycje 5, 6 termin składania ofert: 22.11.2021

Czy Zamawiający w pozycji 5, 6 pakiet 4 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i długościach:

dla pozycji 5 – 15 cm

dla pozycji 6 – 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

**Nie.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5,6 z pakietu 4 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Nie.**

Czy Zamawiający w pozycji 6, 7, 8 pakiet 32 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 13 Fr i długościach:  
dla pozycji 6– 25 cm  
dla pozycji 7 – 20 cm  
dla pozycji 8 – 15 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowo komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

**Nie.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6, 7, 8 z pakietu 32 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Nie.**

Pakiet 14 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści igłę do penów insulinowych w rozmiarze 0,3 mm x 5mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Tak.**

Pakiet 14 pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści elektrodę na włókninie o śr 55mm, opak 30szt?

**Tak.**

Pakiet 30 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści igłę podwójną okrągłą, pozostałe parametry bez zmian?

**Tak.**

Pakiet 30 pozycja od 19 do 25

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pozycjach 19 - 25 nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający będzie wymagał szew syntetyczny, **polipropylenowy**, niewchłaniany, jednowłokowy z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształcaniem węzła, igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonanej ze stopu stali odpornej na odkształcenie, czy szew syntetyczny, pleciony, niewchłanialny, **poliesterowy** typu Ethibond, powlekany polibutylanem, igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonanej ze stopu stali typu Ethalloy odpornej na odkształcenie?

**Szew poliesterowy.**

Pakiet 42 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń p/p, rozmiar 22Gx90mm, typ Quincke bez igły prowadzącej, pozostałe parametry bez zmian?

**Nie.**

Pakiet 42 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści osłonę na sondę USG z żelem jałową w rozmiarze 130 x 610mm, pozostałe parametry bez zmian?

Tak.

Pakiet 5

Poz 1. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,33±0,03 mm, na dłoni 0,31±0,03mm, mankiecie: 0,25±0,03 mm, długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 21N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 30 µg/g, będące wyrobem medycznym i środkiem

ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Nie.**

Poz 2. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15 \pm 0,03$  mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max  $20 \mu\text{g/g}$  (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Nie.**

Poz 3. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą nawilżającą (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm, długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max  $30 \mu\text{g/g}$ , będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Nie.**

Poz 4. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie: 0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Nie.**

Poz 6. Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpudrowe, długość min 240 mm, o grubości: na palcu  $0,09 \pm 0,02$ mm, na dłoni  $0,07 \pm 0,02$ mm, na mankiecie  $0,05 \pm 0,01$ mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: izopropanol 70%, chlorek benzalkoniowy min 10%, kwas nadoctowy min 0,4% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, pozbawione tiuramów i MBT – potwierdzone wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL?

**Nie.**

Poz 7. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny,

ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG-potwierdzone piktogramem na opakowaniu jednostkowym, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Nie.**

Pakiet 30 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, pleciony, niewchłaniający, bezigłowy pozostałe parametry bez zmian ?

**Tak.**

Pakiet 30 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści igłę podwójną okrągłą, pozostałe parametry bez zmian?

**Tak.**

Pakiet 30 pozycja od 19 do 25

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pozycjach 19 - 25 nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający będzie wymagał szew syntetyczny, **polipropylenowy**, niewchłaniający, jednowłókowy z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształcaniem węzła, igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonanej ze stopu stali odpornej na odkształcenie, czy szew syntetyczny, pleciony, niewchłaniający, **poliesterowy** typu Ethibond, powlekany polibutylenem, igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonanej ze stopu stali typu Ethalloy odpornej na odkształcenie?

**Tak pomyłka.**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25:

taśmę do leczenia nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, z plastikową dwuczęściową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, końce zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

**Nie.**

Pakiet 9

Czy zamawiający dopuści ubranie medyczne włókninowe SMMS o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Tak.**

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania kompletów chirurgicznych dopuszczonych do stosowania na bloku operacyjnym zgodnych z wymaganiami normy EN 13795?

**Nie oczekuje.**

Czy Zamawiający oczekuje w celu potwierdzenia spełnienia wymogów normy EN 13795 przedstawienia raportu z badania gotowego produktu?

**Nie oczekuje.**

Czy Zamawiający wymaga, aby komplety posiadały bluzę wyposażoną w min. 3 kieszenie?

**Nie wymaga.**

Pakiet 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski o filtracji bakteryjnej na poziomie min 98%, zgodnie z normą 146993?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane a'100 sztuk w opakowanie foliowe?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepki w kształcie furażerki wiązane z tyłu?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane a'100 sztuk w opakowanie foliowe?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z mankietem min 4 cm?

**Nie**

Pakiet 29 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z rękawem zakończonym gumką?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuchy chirurgiczne ze wstawkami – do długich procedur, wykonany z lekkiej i

przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>; wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach o gramaturze wzmocnienia 40g/m<sup>2</sup>, wstawki klejone, fartuch szyty metodą utradzwiąkową. Fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne (troki ultradźwiękowo), z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru nadrukowane dodatkowo na fartuchy oraz serwecie. Rodzaj fartucha oznaczony na opakowaniu oraz poprzez lamówkę wokół szyi. Opakowanie folia – papier z minimum dwiema etykietami samoprzylepnymi. Wewnętrzne owinięcie fartucha – serweta włókninowa lub papier krepowy, dodatkowo pakowane z dwoma ręcznikami do osuszania rąk. Rozmiary: M, L, XL, XXL. Zgodny z normą PN EN 13795, barierowość (BI)=6 , NISKI poziom pylenia 2 Log 10.

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 6

Czy zamawiający dopuści sterylną serwetę 100x150 cm, wykonana z dwuwarstwowego materiału Biflex EX, laminowany ekstruzyjnie, w wysokiej chłonności , gramatura 60g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 29 poz. 7

Czy zamawiający dopuści sterylną serwetę 150 x 200 cm, wykonana z dwuwarstwowego materiału Biflex EX, laminowany ekstruzyjnie, w wysokiej chłonności , gramatura 60g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o objętości próbki krwi 10 - 50µl, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Tak.**

Pakiet 33 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o objętości próbki krwi 20 - 70µl, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Tak.**

Pakiet 39

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

**Nie wymaga.**

Kara umowna

Zwracamy się z prośbą o zmianie sposobu naliczania kary umownej za opóźnienie w dostawie za każde rozpoczęte 24h, a nie jak we wzorze umowy za każdą godzinę. Obecne zapisy są rażąco wygórowane. Przedmiotem przetargu są materiały jednorazowe, a nie leki ratujące życie.

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 5, poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 20m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Tak.**

Pakiet 8, poz. 1 – W związku z wystąpieniem w specyfikacji zapisu zawierającego nieaktualną normę EN 13795, która zgodnie z informacjami zawartymi na stronie Polskiego Komitetu Normalizacyjnego, została zastąpiona wydaniem EN 13795-2:2019, prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zgodności z obecnie obowiązującym, najnowszym wydaniem normy tj. EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych co potwierdzone ma być załączeniem do oferty przetargowej raportu z badań z jednostki niezależnej?

Żądanie potwierdzenia zgodności z normą EN 13795-2:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewni dbałość o minimalizowanie zanieczyszczenia powietrza w sali operacyjnej przez złuszczonego naskórek pochodzący ze skóry osób noszących podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy podkreślić, iż zgodnie z zapisami normy dzięki wskazaniu dwóch poziomów wydajności (standardowy i wysoki) ułatwiona zostaje ocena właściwości barierowych wyrobów. W zależności od czystości mikrobiologicznej sali operacyjnej wymaganej do zabiegu operacyjnego mogą być wymagane różne wyroby. Taki podział wprowadza najnowsze wydanie normy z 2019 roku, w związku z tym bazowanie na wydaniach wcześniejszych jest działaniem niezgodnym z obowiązującymi wymaganiami normatywnymi stawianymi ubraniom operacyjnym.

W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien stosować rozwiązania spełniające aktualne wymagania normatywne a żądanie przedstawienia badań z laboratorium niezależnego gwarantuje Zamawiającemu spełnienie tych wymagań.

**Tak wymaga aktualna norma.**

Pakiet 8, poz. 3a – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>?

**Tak.**

Pakiet 8, poz. 3a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Tak.**

Pakiet 8, poz. 3 (4) – Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 zgodną z EN149:2001 + A1:2009, o następujących parametrach:

- penetracja aerozolu chlorku sodu  $\leq 1\%$
- penetracja mgłą oleju parafinowego  $\leq 1\%$
- opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej  $\leq 3$  mbar (300 Pa),
- opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min  $\leq 3$  mbar (300 Pa),

z zaworem, o kopułowej konstrukcji, sztywnikiem na nos, gumkami mocowanymi z tyłu głowy zapewniającymi szczelne przyleganie; zgodność produktu potwierdzona deklaracją zgodności oraz certyfikatem badania typu UE?

Tak.

Pakiet 8, poz. 3 (4) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Tak.**

Pakiet 9, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści ubranie medyczne wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 9, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści ubranie medyczne w rozmiarze S-XXL?

**Nie.**

Pakiet 14, poz. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie folii w rozmiarze 40 x 42 cm (cz.lepna 40 x 36 cm)?

**Nie.**

Pakiet 14, poz. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie folii w rozmiarze 55 x 45 cm (cz.lepna 49 x 45 cm)?

**Nie.**

Pakiet 14, poz. 6, 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie folii pakowanych a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Nie.

Pakiet 17, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne wykonane z poliwęglanu, odporne na uderzenia o niskiej energii, klasa optyczna I, o wymiarze 55mm x 156mm, bez regulacji zauszników, spełniające wymagania normy EN 166:2001, EN 170:2002, będące środkiem ochrony indywidualnej kategorii II zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425?

**Tak.**

Pakiet 23, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści dren Redona Ch8-18?

**Tak.**

Pakiet 23, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez przewodnicy? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Nie.**

Pakiet 23, poz. 22 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem powietrza o wielkości porów 0,1µm?

**Tak.**

Pakiet 24, poz. 28 - Czy Zamawiający dopuści igły do pena 31Gx6mm? Reszta zgodna z SWZ.

**Tak.**

Pakiet 28, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do artroskopii kolana:

2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, z włókniny typu spunlace o podwyższonej chłonności o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, warstwa chłonna 60 x 140 cm

3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm, z włókniny typu spunlace

1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm, kraton 88µm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm, zintegrowana z organizatorami przewodów i torbą na płyny o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym, zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, warstwa chłonna 65 x 190 cm

Serweta operacyjna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795, wymagania standardowe. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa.

Opakowanie TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG.

**Nie.**

Pakiet 28, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do operacji biodra:

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, tłoczona powierzchniowo celuloza, gramatura 68g/m<sup>2</sup>

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, wzmocnienie 60 x 145 cm

3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm, z włókniny typu spunlace  
2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, taśma na dłuższym boku  
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180 cm x 180 cm  
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm  
1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 120 cm  
1 x serweta samoprzylepna wzmocniona o wymiarach 230 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 20 cm x 100 cm, wyposażona w organizatory przewodów  
1 x bandaż elastyczny o wymiarach 10cm x 450cm  
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serwety operacyjne wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m<sup>2</sup>.

Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795, wymagania wysokie.

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa.

Opakowanie TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG.

**Nie.**

Pakiet 28, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do operacji ginekologicznych z torbą na płyny:

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, z włókniny typu spunlace o podwyższonej chłonności o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, warstwa chłonna 60 x 140 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm z włókniny typu spunlace

1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>

1 x serweta główna o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończynie, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm z filtrem i portem do odsysania treści

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm

Serweta główna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów.

Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795, wymagania standardowe. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa.

Opakowanie TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG.

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści maskę o poziomie filtracji 98,24%?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki w kolorze zielonym i maskę mocowaną na gumki w kolorze niebieskim?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 2-3 – Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/dispensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 2-3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką, wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny o gramaturze min. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z mankietem o szerokości 5 cm?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z rękawami zakończonymi elastyczną gumką?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim

przeliczeniem zamawianej ilości?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylne go fartucha z włókniny typu SMMMS, ze wstawkami z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylne go fartucha w opakowaniu folia papier z 4 szt etykiet samoprzylepnych, oraz wewnętrznym owinięciem z włókniny?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylne go fartucha o czystości pod względem cząstek stałych 2,66 IPM (strefa krytyczna) i 2,52 IPM (strefa mniej krytyczna). Parametr pylenia Log 10 nie jest opisywany w aktualnej normie PN EN 13795:2019.

**Nie.**

**Pakiet 29, poz. 5** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylne go fartucha w rozmiarach M, L, XL, XXL?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety w rozmiarze 100 x 150 cm?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 6, 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety z laminatu 3 warstwowego (włóknina + folia + włóknina)?

**Nie.**

Pakiet 29, poz. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety w rozmiarze 150 x 180 cm?

**Nie.**

Pakiet 33, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz jednorazowy o objętości próbki krwi 70-100 µl?

**Nie.**

Pakiet 34, poz. 3,5,6 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki z wieczkiem na wcisk, które zabezpiecza przed wyciekami?

**Tak.**

Pakiet 34, poz.5 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2300 ml?

**Tak.**

Pakiet 38, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 120cm, spełniając jednocześnie pozostałe wymagania SWZ?

**Tak.**

Pakiet 38, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator do dezynfekcji pola operacyjnego o pojemności 2ml z obszarem do dezynfekcji 10x10?

**Tak.**

Pakiet 38, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr w rozmiarach CH12-CH14 o długości ramion 500mmx180mm?

**Tak.**

Pakiet 38, pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści wanienkę do sterylizacji narzędzi 6l?

**Tak.**

Pakiet 38, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści wanienkę do sterylizacji narzędzi 10l?

**Tak.**

Jacek Bartosz  
Dyrektor  
SP ZOZ MSWiA w Opolu