

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych w podziale na zadania” - znak sprawy: 49/PN/2023/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn.zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytania do zadania nr 1

1) Zadanie 1 poz. 1

Czy zamawiający dopuści alternatywne Rękawice nitylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem 6N, AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,09mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

2) Zadanie 1 poz. 2

Czy zamawiający dopuści alternatywne Rękawice nitylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem 6N, AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,09mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

3) Zadanie 1 poz. 3 Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 4) **Zadanie 1, pozycja 1-2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 2 alkohole stosowane z dezynfekcji zgodnie z EN 16523-1?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 5) **Zadanie 1, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 245mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 6) **Zadanie 1, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 7) **Zadanie 1, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 8) **Zadanie 1, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01, na mankiecie 0,10mm+/-0,01?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 9) **poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 10) **Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

11) Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

12) Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

13) Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i

zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

14) Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

15) Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczalne do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

16) Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą

chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

17) Pakiet 1, poz. 1-3

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekują aby na opakowaniu znajdowały się opisy zgodne z wymaganiami ustawy o wyrobach medycznych

Pytania do zadania nr 2

1) zadanie 2, poz.2 czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

2) poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje produktów bezpiecznych nie zawierających lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 3

1) Zadanie 3, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści elektrody do EKG o żelu półpłynnym ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2) Zadanie 3, pozycja 3- Czy zamawiający dopuści żel w opak. a'250 ml z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 4

1) **Zadanie 4, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści ręczniki 40x40 cm, gramatura 56g/m², wykonane z włókniny spunlace, pakowane a'1 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

2) Czy Zamawiający dopuści sterylne ręczniki wysokochłonne 40 cm x 40 cm, gramatura 55g/m², wykonane z włókniny typu spunlace. Pojedyncze opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 5

- 1) **ZARYS Zadanie 5, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z włókniny typu SMS, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 2) **Zadanie 5, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści koszule sklasyfikowane jako wyrób medyczny i w związku z tym będące na 8% stawce VAT?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 3) **Pozycja 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania asortymentu sklasyfikowanego jako wyrób higieniczny i opodatkowanego stawką podatku VAT 23%.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 6

- 1) **zadanie nr 6 poz. 1**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

Prosimy również o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników w opakowaniu zbiorczym po 48 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj.: 48 szt. x 55 op. = 2640 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 2) **zadanie nr 6 poz. 2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

Prosimy również o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników w opakowaniu zbiorczym po 48 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj.: 48 szt. x 2 op. = 96 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 3) **zadanie nr 6 poz. 3**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 150 ml

- objętość formaliny w pojemniku 60 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiającą bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

Prosimy również o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników w opakowaniu zbiorczym po 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj.: 24 szt. x 2 op. = 48 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 4) Czy zamawiający w pakiecie nr 6 na poz. 2 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 50ml w 100ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 5) Czy zamawiający w pakiecie nr 6 wymaga dostawy zgodnej z Dobrą praktyką Dystrybucji dla wyrobów farmaceutycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga warunków dostawy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

- 6) Zadanie 6, poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników z zakręcanym zamykaniem z 10% formaliną buforowaną. Objętość pojemnika 150 ml, ilość formaliny 90 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 7) Zadanie 6, poz.3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników z zakręcanym zamykaniem z 10% formaliną buforowaną. Objętość pojemnika 250 ml, ilość formaliny 150 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 8) Zadanie 6, poz.1,2,3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy towaru wyłącznie w opakowaniach zbiorczych, tj:

Dla poz.1: op.48 szt.

Dla poz.2: 2 opakowania po 36 szt.

Dla poz.3: 1 opakowanie po 36 szt. ?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 8

- 1) Czy Zamawiający wymaga fartuch z rękawem zakończonym gumką czy mankietem dzianinowym?

Odpowiedź: zamawiający wymaga fartuch z rękawem zakończonym mankietem dzianinowym

- 2) Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 3) dotyczy zadania 8, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie fartucha higienicznego z rękawem zakończonym gumką, w rozmiarze XL, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

Dopuszczenie powyższego możliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4) Pakiet 8, poz. 1

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o informację do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane w pakiecie 8, poz. 1.

Odpowiedź: Asortyment opisany w pakiecie 8, poz. 1 używany będzie m.in. przez personel medyczny w trakcie realizacji procedur leczniczych, diagnostycznych i rehabilitacyjnych

- 5) **Jeśli w pakiecie 8, poz. 1** Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I?

Odpowiedź: tak wykonawca dobrze rozumie

- 6) Przez kogo i do czego będą używane fartuchy w pakiecie 8, Poz. 1?

Odpowiedź: Asortyment opisany w pakiecie 8, poz. 1 używany będzie m.in. przez personel medyczny w trakcie realizacji procedur leczniczych, diagnostycznych i rehabilitacyjnych

7) Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- 8) **Zadanie 8, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- 9) **Zadanie 8, pozycja 1** – Czy Zamawiający, podając „ściągacz w rękawie”, ma na myśli rękaw zakończony gumką czy zakończony elastycznym mankietem?

Odpowiedź: zamawiający wymaga fartuch z rękawem zakończonym elastycznym mankietem

- 10) **Zadanie 8, pozycja 1** – W związku pojawiającymi się zapytaniem Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako ŚOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Fartuch niesterylne stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny

- 11) Zadanie 8 czy zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończony mankietem z elastycznym ściągaczem, fartuch w kolorze niebieskim? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 12) Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny wykonany z włókniny PP, z gumowymi ściągaczami w rękawach, wiązany na troki w pasie i na karku; w rozmiarach M-XXL; w kolorze niebieskim; produkt nie jest wyrobem medycznym i jest oferowany po stawce VAT 23%; pakowany po 10 szt. ?

Odpowiedź: zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Pytania do zadania nr 9

- 1) **Zadanie 9, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'25szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 2) **Zadanie 9, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'250szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 3) **Zadanie 9, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści koreczki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 4) **Pakiet 9, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 5) Zadanie 9, poz.2 Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer -Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ? Czy zamawiający dopuści sterylizację EO, w myśl zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 10

- 1) **Zadanie 10, pozycja 1-5** – Czy Zamawiający dopuści ostrza pakowane pojedynczo w folie aluminiową, zbiorczo w kartonik, bez oznaczenia kolorystycznego?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 11

- 1) Pakiet 11: czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny indykator wilgotności, który dostarcza lepszej informacji o konieczności zmiany wyrobu: klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę pod wpływem cieczy oraz tuszowy nadruk – rozmywający się pod wpływem cieczy?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 2) Zadanie 11 Lp. 1-4 Czy w kolumnie Jedn. miary można zmienić opakowanie x 30 szt. na opakowanie x 10 lub 15, lub 20 szt. przy jednoczesnym, odpowiednim

przeliczeniu kolumny Ilość? Wzór umowy przewiduje zmianę konfekcjonowania.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 12

Pozycja 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do artroskopii stawu kolanowego posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: min. 156 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 serweta nieprzylepna 150cm x 190cm
- 1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów, otwory 5 x 7cm o wymiarach 245 x 320cm,
- 1 osłona na kończynę 35 x 80cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Opakowanie handlowe 4 szt. Zestaw posiada min. 2 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu. Na części papierowej zestawu nadrukowane składowe wraz z piktogramami poszczególnych komponentów. Zestaw zapakowany w wytrzymałe opakowanie typu papier folia. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 1) **Pozycja 2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do chirurgii biodra posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna min. 150 x 150 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona 200 x 260 cm, otwór typu "U" przylepny 6,5 x 95 cm

- 1 x serweta dwuwarstwowa przylepna 300 x 170 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa przylepna 90 x 75 cm
- 1 x stokineta dwuwarstwowa 35 x 120 cm, rolowana
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm

Opakowanie handlowe: 5 szt. Zestaw posiada min. 2 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu. Na części papierowej zestawu nadrukowane składowe wraz z piktogramami poszczególnych komponentów. Zestaw zapakowany w wytrzymałe opakowanie typu papier folia. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) **Pozycja 3** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do zabiegów na kończynie posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny wiskozowej o gramaturze w obszarze krytycznym 130 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 222 kPa i na mokro 223 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 715 ml/m².

Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta dodatkowa wzmocniona 150cm x 190cm
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 serweta do operacji kończyny dolnej z otworem 5 x 7cm z padem chłonnym z wiskozy. Wbudowany uchwyt velcro o wymiarach całkowitych serwety 225 x 320cm
- 1 osłona na kończynę 35 x 80cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Opakowanie handlowe 5 szt. Zestaw posiada min. 2 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu. Na części papierowej zestawu nadrukowane składowe wraz z piktogramami poszczególnych komponentów. Zestaw zapakowany w wytrzymałe opakowanie typu papier folia. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 3) **Pozycja 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do zabiegów na dłoni/stopie posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny

polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o

poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo 80cm x 145cm
- 2 ręczniki celulozowe 30 x 33cm
- 1 serweta dwuwarstwowa wzmocniona do operacji dłoni/stopy, otwór Ø 3 cm o wymiarach całkowitych serwety 245 x 320cm
- 1 uchwyt velcro 2 x 23cm
- 1 serweta PE 150 x 200cm

Opakowanie handlowe: 6 szt. Zestaw posiada min. 2 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu. Na części papierowej zestawu nadrukowane składowe wraz z piktogramami poszczególnych komponentów. Zestaw zapakowany w wytrzymałe opakowanie typu papier folia. Pierwszy karton transportowy, drugi to dispenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 4) **Pozycja 5 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów do chirurgii kręgosłupa posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o**

poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna neurochirurgiczna z padem chłonnym i otworem (9 x 22cm) o wymiarach całkowitych serwety 260 x 320cm
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Opakowanie handlowe: 5 szt. Zestaw posiada min. 2 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu. Na części papierowej zestawu nadrukowane składowe wraz z piktogramami poszczególnych komponentów. Zestaw zapakowany w wytrzymałe opakowanie typu papier folia., Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5) **Pozycja 6** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych serwet z otworem z możliwością dostosowania średnicy otworu otoczonego taśmą lepną o wymiarach serwety 75 x 90cm. Serwety zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Serwetę cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m². Opakowanie jednostkowe posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności. Pakowane po 40 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 6) **Pozycja 7** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych samoprzylepnych serwet o wymiarach 75 x 90cm. Serwety zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Serwetę cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m². Opakowanie jednostkowe posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności. Taśma mocująca w serwecie szerokości min. 5 cm. Pakowane po 40 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 7) **Pozycja 8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych samoprzylepnych serwet o wymiarach 50 x 50 cm. Serwety zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Serwetę cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m². Opakowanie jednostkowe posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności. Taśma mocująca w serwecie szerokości min. 5 cm. Pakowane po 90 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 8) **Pozycja 9** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych serwet nieprzylepnych o wymiarach 150 x 240 cm. Serwety zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Serwetę cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m². Opakowanie jednostkowe

posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności. Pakowane po 16 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 9) **Pozycja 10** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety do nakrycia stolika Mayo wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m². O wielkości wzmocnienia 60 x 145 cm. Opakowanie jednostkowe posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności. Pakowane po 25 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 10) **Pozycja 11** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania taśmy samoprzylepnej, włókninowej, sterylnej o wym. 10 x 50 cm.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 11) **Pozycja 12** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłony na kamerę o wymiarach 13 x 250 cm złożona teleskopowo z foliową taśmą lepną na końcu osłony do zamocowania na przewodzie. Osłona wykonana z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości min. 50 µm.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

- 12) **Pozycja 13** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zestawu o składzie:

- 1 x pojemnik plastikowy z podziałką, przezroczysty 250 ml
- 1 x pojemnik plastikowy z podziałką, przezroczysty 500 ml
- 1 x serweta 2 warstwowa (owinięcie zestawu) 75 x 75 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 13) **Pozycja 14** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych z tasiemką i elementem kontrastującym w promieniach RTG wszytym w brzeg serwety w postaci (pvc chipa) wykonana z gazy bawełnianej zgodnej z EN 14079, 20 nitok 6 warstw sterylizowana tlenkiem etylenu pakowana a' 2 sztuki, podwójne opakowanie (wewnętrzne i zewnętrzne) zawierające każde z nich etykietę samoprzylepną do wklejenia do dokumentacji medycznej pacjenta, rozmiar po praniu wstępny min 40 x 40 cm klasa IIa reguła 7, kolor biały

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 14) **Pozycja 15** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych tupferów dużych twardych do preparowania tkanek wykonany z gazy 24 nitkowej zgodnej z EN 14079 o wykroju gazy około 12 x 12 cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg, opakowanie a 10 szt, są dostarczane w kontrolnym kartonie i opakowaniu typu „peel pack” z podwójnymi etykietami kontrolnymi pakowany w dyspenser z przegródkami, po minimum 1 szt. tupferu w oddzielnej przegródce, klasa IIa reg min 6.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 15) **Pozycja 16** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych tupferów miękkich z gazy 20 nitkowej zgodnej z EN 14079 o wykroju gazy około 20 x 20 cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg, rozmiar „śliwki” sterylizowanych tlenkiem etylenu, opakowanie a' 10 szt, są dostarczane w podwójnym opakowaniu typu „peel pack” z podwójnymi etykietami kontrolnymi. klasa IIa reg min.6.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 16) **Pozycja 17-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowych tupferów średnich twardych do preparowania tkanek wykonany z gazy 24 nitkowej zgodnej z EN 14079 o wykroju gazy około 8 x 8 cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg, opakowanie a 10 szt, są dostarczane w kontrolnym kartonie i opakowaniu typu „peel pack” z podwójnymi etykietami kontrolnymi pakowany w dyspenser z przegródkami , po minimum 1 szt. tupferu w oddzielnej przegródce, klasa IIa reg min 6.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 17) **Pozycja 19** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów uniwersalnych wzmocnionych posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o

poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240cm (wzmocnienie min. 50 x 75cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 200cm (wzmocnienie min. 50 x 75cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90cm (wzmocnienie min. 36 x 60cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytania do zadania nr 13

- 1) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z obłożeniem chirurgicznym o odporności na penetrację płynów 197 cm H₂O, chłonności 600%, odporności na rozerwanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stół instrumentariuszki o wymiarach wzmocnienia 65cm x 190cm oraz o gramaturze 77g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 3) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik Mayo o wymiarach wzmocnienia 60cm x 145 cm oraz gramaturze 87g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 4) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchami wykonanymi z włókniny Spunlace o długości 138 cm, z mankietami wykonanymi z dzianiny polipropylenowej o długości 7,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą operacyjną wzmocnioną do zabiegów na kończynie o wymiarach 230cm x 300cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3,5 cm zintegrowana z ośmioma podwójnymi organizatorami przewodów z łata chłonna 50cm x 100 cm, o gramaturze łącznej 140g/m² (podstawowa gramatura 60g/m² oraz wzmocnienie 80g/m²)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 6) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z organizatorem przewodów typu rzep o wymiarach 2cm x 22cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 7) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję narzędzia do mycia pola operacyjnego +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 8) **Zadanie 13, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchem chirurgicznym XL (w miejsce fartucha L) z mankietem wykonanym z dzianiny poliestrowej o długości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 9) **Zadanie 13, pozycja 1, 2, 3, 4** – Czy Zamawiający dopuści zestawy pakowane w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejony taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 10) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z obłożeniem chirurgicznym o chłonności 600%, odporności na rozerwanie na sucho 110 kPa, w części wzmocnionej chłonność ponad 900%, odporność na rozrywanie n mokro/sucho 172/180kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 11) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm wzmocnienie 65cm x 190cm o łącznej gramaturze 77g/m² pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 12) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik Mayo w rozmiarze 80cm x 145cm ze wzmocnieniem o wymiarach 60cm 145cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 13) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchami wzmocnionymi XL wykonany z materiału Spunlace w kolorze niebieskim XXL o długości 157cm (+/-

3cm), mankiety wykonane z dzianiny o długości 7,5 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 150cm x 240cm (zamiast 150 x 250 cm) ze wzmocnieniem 25x 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 180cm x 180cm (zamiast 175 x 180 cm) ze wzmocnieniem 25x 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 75cm x 90cm ze wzmocnieniem 25x 60cm (zamiast 20 x 50 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z kieszenią na narzędzia dwukomorową w rozmiarze 30cm x 40cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z zestawem do odsysania typu Yankauer CH 24 (otwory boczne), dren 400cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

19) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem ssącym o długości 70cm, zamiast 50 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

20) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z organizatorem przewodów typu rzep w rozmiarze 2 cm x 22cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

21) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z folią operacyjną 40cm x 42cm (40cm x 36cm)?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

22) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami w rozmiarze 30cm x 30cm lub 40cm x 40 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

23) **Zadanie 13, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchem w rozmiarze L z mankietem o długości 7,5cm wykonanego z dzianiny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z obłożeniem chirurgicznym o gramaturze łącznej 140g/m² (podstawowa gramatura 60g/m² oraz wzmocnienie 80g/m²), odporności 197 cm H₂O, odporności rozerwanie sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm wzmocnienie 65cm x 190cm o łącznej gramaturze 77g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik Mayo o wymiarach wzmocnienia 60cm x 145 cm oraz gramaturze 87g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

27) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchami chirurgicznymi XL o długości 138cm, z mankietem wykonanym z dzianiny poliestrowej o długości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

28) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na kończynę o wymiarach 230cm x 320 cm zintegrowana z ośmioma organizatorami przewodów z wymiarami łaty chłonnej zgodnymi z SWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

29) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości narzędzia do mycia pola operacyjnego +/-1 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

30) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z osłoną na kończynę o wymiarach 30cm x 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

31) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z folią operacyjną o wymiarach 40 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

32) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw ze strzykawką o pojemności 50ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

33) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z podkładem chłonnym o wymiarach 40cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

34) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami w rozmiarze 30cm x 30cm lub 40cm x 40 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

35) **Zadanie 13, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchem chirurgicznym L z mankietem wykonanym z dzianiny poliestrowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

36) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z obłożeniem chirurgicznym o gramaturze łącznej 140g/m² (podstawowa gramatura 60g/m² oraz wzmocnienie 80g/m²), odporności 197 cm H₂O, odporności rozerwanie sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

37) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm wzmocnienie 65cm x 190cm o łącznej gramaturze 77g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

38) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik Mayo ze wzmocnieniem o wymiarach 60cm x 145 cm o gramaturze 87g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

39) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchami chirurgicznymi XL o długości 138cm, z mankietem wykonanym z dzianiny poliestrowej o długości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

40) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na kończynę o wymiarach 230cm x 320 cm zintegrowana z ośmioma organizatorami przewodów z wymiarami wzmocnienia zgodnymi z SWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

41) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości narzędzia do mycia pola operacyjnego +/-1 cm?

Odpowiedź:

42) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z osłoną na kończynę o wymiarach 30cm x 60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

43) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z folią operacyjną o wymiarach 40 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

44) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw ze strzykawką o pojemności 60ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

45) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z podkładem chłonnym o wymiarach 40cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręknicami w rozmiarze 30cm x 30cm lub 40cm x 40 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

47) **Zadanie 13, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchem chirurgicznym L z mankietem wykonanym z dzianiny poliestrowej o dł. 7,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

1) **Pozycja 1**- czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do chirurgii ręki i stopy posiadających w swoim składzie serwetę główne operacyjne wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019) o gramaturze 55 g/m², chłonności min. 156 ml/m² i odporności na penetrację płynów w strefie niewzmocnionej (zgodnie z EN 20811) > 150cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho min 134kPa i mokro min 132 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe wzmocnienie o gramaturze całkowitej 110

g/m², chłonności w obszarze krytycznym min 386 ml/m², odporność na penetrację płynów w strefie krytycznej (zgodnie z EN 20811) > 204 cm H₂O. Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym min 339 kPa (zgodnie z EN 13938-1) i odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym min 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² serwety posiadają I klasę palności CFR 1610, o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 x serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 150 cm o gramaturze 72 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar XL
- 1 x serweta dwuwarstwowa 320 x 245 z neoprenowym samouszczelniającym otworem o średnicy 3 cm i padem chłonnym wokół otworu.
- 1 x serweta dwuwarstwowa 150 x 200 cm
- 1 x uchwyt na przewody typu rzep 2 x 23 cm
- 1 x taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 10 miejsc
- 2 x jednorazowe ostrze do skalpela nr 15
- 1 x jednorazowe ostrze do skalpela nr 10
- 1 x narzędzie plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm
- 1 x strzykawka 2 częściowa 20 ml Luer
- 1 x miska niebieska z podziałką 500 ml
- 40 x kompres gazowy 7,5 x 7,5 cm z nitką RTG 16 warstw 17 nitek
- 1 x podkład podgipsowy syntetyczny 6 cm x 3 m
- 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 130 cm i gramaturze 72 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar L
- 2 x ręcznik celulozowy o wymiarach 30 x 33 cm

Zestaw zawiera min. 4 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu oraz nazwą producenta. Karta informacyjna w środku zestawu informująca o składzie zestawu. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z papierowymi wstawkami oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu możliwym z lewej jak i prawej strony. Pierwszy karton transportowy, drugi to dispenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) **Pozycja 2-** czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do stabilizacji lędźwia posiadających w swoim składzie serwety główne operacyjne wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019) o gramaturze 55 g/m², chłonności min. 156 ml/m² i odporności na penetrację płynów w strefie niewzmocnionej (zgodnie z EN 20811) > 150cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho min 134kPa i mokro min 132 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe wzmocnienie o gramaturze całkowitej 110 g/m², chłonności w obszarze krytycznym min 386 ml/m², odporność na penetrację płynów w strefie krytycznej (zgodnie z EN 20811) > 204 cm H₂O. Odporność na

rozerwanie w na mokro w obszarze krytycznym min 339 kPa (zgodnie z EN 13938-1) i odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym min 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² serwety posiadają I klasę palności CFR 1610, o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 x serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 150 cm o gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m², na rękawach 20 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar XL
- 1 x samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 240 x 150 cm wzmocnienie o wym. 50 x 75 cm
- 1 x samoprzylepna serweta operacyjna dwuwarstwowa 240 x 150 cm
- 1 x samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 170 cm wzmocnienie o wym. 50 x 75 cm
- 2 x samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 75 x 90 cm wzmocnienie o wym. min. 36 x 60 cm
- 2 x jednorazowe ostrze do skalpela nr 22
- 1 x jednorazowe ostrze do skalpela nr 15
- 1 x kieszeń 2-sekcyjna 43 x 38 cm
- 1 x pojemnik plastikowy niebieski z podziałką 500 ml
- 1 x elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, długość 320 cm, wtyk 3-pinowy
- 1 x pojemnik na igły i ostrza 10 miejsc
- 1 x czyścik do koagulacji 5 x 5 cm
- 1 x uchwyt do ssaka 12CH/4,00 mm
- 1 x dren 24CH/8,00mm o długości 300 cm
- 2 x osłona foliowa na panel sterowania 122 cm x 122 cm
- 1 x dren Redon 16/5,33 CH/mm 80 cm
- 2 x uchwyt na przewody typu rzep 2 x 23 cm
- 20 x kompresy gazowe 7,5 x 7,5 cm z nitką RTG, 16 warstw, 17 nitek, (pakowane po 10 szt.)
- 40 x kompresy gazowe 10 x 10 cm z nitką RTG, 16 warstw, 17 nitek, (pakowane po 10 szt.)
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 1 x folia operacyjna o wymiarach min. 40 x 34 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 130 cm i gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m², na rękawach 20 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar L

Zestaw zawiera min. 4 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu oraz nazwą producenta. Karta informacyjna w środku zestawu informująca o składzie zestawu. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z papierowymi wstawkami oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu możliwym z lewej jak i prawej strony. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty.

Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 3) **Pozycja 3** -czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do endoprotezy stawu kolanowego posiadających w swoim w swoim składzie serwety główne operacyjne wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019) o gramaturze 55 g/m², chłonności min. 156 ml/m² i odporności na penetrację płynów w strefie niewzmocnionej (zgodnie z EN 20811) > 150cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho min 134kPa i mokro min 132 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe wzmocnienie o gramaturze całkowitej 110 g/m², chłonności w obszarze krytycznym min 386 ml/m², odporność na penetrację płynów w strefie krytycznej (zgodnie z EN 20811) > 204 cm H₂O. Odporność na rozerwanie w na mokro w obszarze krytycznym min 339 kPa (zgodnie z EN 13938-1) i odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym min 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² serwety posiadają I klasę palności CFR 1610, o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 x serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm
- 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 150 cm o gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m², na rękawach 20 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/- 2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar XL
- 1 x serweta dwuwarstwowa do operacji kończyny dolnej 225 x 320 cm, samouszczelniający otwór 5 x 7 cm, pad chłonny wokół otworu, wbudowany uchwyt typu rzep
- 4 x jednorazowe ostrze do skalpela Nr 22
- 1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski z podziałką
- 1 x elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, długość 320 cm, wtyk 3-pinowy
- 1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 20 miejsc
- 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm
- 1 x dren do ssaka 300 cm 30/10,00 CH/mm
- 1 x osłona na kończynę rolowana 35 x 80 cm
- 40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitek (pakowane po 10 sztuk)
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 1 x podkład podgipsowy 15 cm x 3 m
- 2 x opaska elastyczna uniwersalna 15 cm x 5 m
- 1 x folia chirurgiczna min. 40 x 34 cm
- 2 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm
- 1 x strzykawka do płukania ran 60 ml
- 1 x podkład, absorbujący płyny, z rdzeniem chłonnym z pulpy celulozowej. 10 x 20 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 130 cm i gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m² , na rękawach 20 g/m². Mankiety

o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar L

Zestaw zawiera min. 4 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu oraz nazwą producenta. Karta informacyjna w środku zestawu informująca o składzie zestawu. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z papierowymi wstawkami oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu możliwym z lewej jak i prawej strony. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 4) **Pozycja 4** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów do endoprotezy stawu biodrowego posiadających w swoim w swoim składzie serwety główne operacyjne wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019) o gramaturze 55 g/m², chłonności min. 156 ml/m² i odporności na penetrację płynów w strefie niewzmocnionej (zgodnie z EN 20811) > 150cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho min 134kPa i mokro min 132 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe wzmocnienie o gramaturze całkowitej 110 g/m², chłonności w obszarze krytycznym min 386 ml/m², odporność na penetrację płynów w strefie krytycznej (zgodnie z EN 20811) > 204 cm H₂O. Odporność na rozerwanie w na mokro w obszarze krytycznym min 339 kPa (zgodnie z EN 13938-1) i odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym min 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² serwety posiadają I klasę palności CFR 1610, o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 x serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm
- 1 x serweta przylepna dwuwarstwowa 300 x 170 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa samoprzylepna 75 x 90 cm z przylepcem na krótszym boku
- 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 150 cm o gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m², na rękawach 20 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar XL
- 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 170 cm o gramaturze 72 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z folii polietylenowej. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 20 g/m², na rękawach 20 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar XXL
- 1 x serweta dwuwarstwowa 225 x 280 cm z otworem samoprzylepnym „U” 10 x 95 cm z padem chłonnym wokół otworu
- 4 x jednorazowe ostrze do skalpela Nr 22
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm
- 10 x tupfer z gazy RTG Nr 6, 47x40 cm 20 nitek
- 1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski z podziałką

- 1 x elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, długość 320 cm, wtyk 3-pinowy
 - 1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 20 miejsc
 - 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm
 - 1 x dren do ssaka 30/10,00 CH/mm, 300 cm
 - 2 x cewnik do odsysania 12/4,00 CH/mm 50 cm,
 - 3 x serweta z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm 4 warstwy 20 nitek
 - 1 x osłona na kończyne rolowana 35 x 120 cm
 - 40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitek (pakowane po 10 sztuk)
 - 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
 - 1 x bandaż elastyczny 15 cm x 5 m
 - 1 x folia chirurgiczna min. 60 x 60 cm
 - 1 x strzykawka do płukania ran 60 ml
 - 1x podkład absorbujący płyny z rdzeniem chłonnym z pulpy celulozowej 10 x 20 cm
 - 2 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm
 - 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlaced o długości 130 cm i gramaturze 72 g/m². Mankiety o długości 8 cm (+/-2 cm), wykonane z poliestru. Zapięcie z tyłu na rzep. Kolor niebieski. Rozmiar L
- Zestaw zawiera min. 4 odklejane etykiety z numerem serii, datą ważności produktu oraz nazwą producenta. Karta informacyjna w środku zestawu informująca o składzie zestawu. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii polietylenowej z papierowymi wstawkami oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu możliwym z lewej jak i prawej strony. Pierwszy karton transportowy, drugi to dyspenser wyposażony w uchwyty. Karton transportowy umożliwiający otwarcie bez użycia ostrego narzędzia lub jakiegokolwiek innego. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytania do zadania nr 16

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytania do zadania nr 17

1)Pakiet 17, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2)Pakiet 17, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od posiadania bezpośrednio na kaniuli nazwy Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od posiadania bezpośrednio na kaniuli nazwy Producenta

3)Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

24 G - 0,7 x 19 ,

22 G- 0,9 x 25 ,

20 G – 1,1,x 32

18 G – 1,3 x 45,

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4)Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej bez systemu kapilar?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

5)Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającą filtr hydrofobowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

6)Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od posiadania w kaniuli bezpiecznej badań klinicznych?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7)Czy Zamawiający w zadaniu 17 w pozycji 1 dopuści kaniule do kaniulacji żył obwodowych z koreczkiem portu bocznego domykanym standardowo w systemie „klik”, z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki antyzwrotnej, zapobiegającym zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia. Kaniula widoczna w promieniach RTG z 3 wtopionymi paskami radiocienującymi, zapakowana w opakowanie folia papier klasy medycznej, jałowe. Bez nazwy własnej umieszczonej na kaniuli, sterylizowane radiacyjnie, dostępna w rozmiarach wymienionych w SWZ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8)Czy Zamawiający w zadaniu 17 w pozycji 2 dopuści kaniule bezpieczną wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu (PUR) z dodatkowym portem bocznym, z koreczkiem domykanym standardowo w systemie „klik”, z trzema paskami kontrastującymi w promieniach RTG. Posiadająca filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi w momencie wkłucia i automatycznie aktywujące się plastikowe zabezpieczenie w systemie zatraskowym, zapobiegające zakłuciu i zachlapaniu krwią, uniemożliwiająca powtórne użycie cewnika, bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły, dostępna w rozmiarach wymienionych w SWZ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

PROJEKT UMOWY

1. Par. 7 ust. 6: czy Zamawiający zgadza się zapisać, że zakaz ten nie obowiązuje w przypadku gdy opóźnienie w zapłacie przekracza 60 dni?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

2. Par. 9 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawa kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

3. Par. 9 ust. 1.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawa kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

4. Par. 9 ust. 1.3: czy Zamawiający zgadza się aby kara była naliczana nie od wartości umowy, lecz od wartości towaru niedostarczonego w terminie?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

5. Par. 12 poz. 1.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, o których mowa w pkt 1, uprawniający do żądania zmiany wynagrodzenia ustalono na poziomie 10% (zmiana ceny/kosztu o 10% w stosunku do ceny/kosztu z dnia zawarcia Umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

6. - czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy § 4 ust. 4. ust. 5. ust.6. – na następujące:

W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym w §3 ust. 3-4 Dostawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych o podobnych parametrach do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Dostawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

7. - czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy § 9.– na następujące:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę obowiązkiem zapłaty kar umownych:

1) w wysokości 10% **niezrealizowanej części umowy** w przypadku odstąpienia od Umowy lub wypowiedzenia Umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

2) w wysokości 10% **niezrealizowanej części umowy** w przypadku odstąpienia od Umowy lub wypowiedzenia Umowy przez Wykonawcę, z powodu okoliczności, za które nie odpowiada Zamawiający;

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

5. Całkowita wysokość kar umownych nie może przekroczyć **15%** Wynagrodzenia. Zamawiający zachowuje prawo do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

8. - czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy § 17.– na następujące:

2. Wszelkie spory wynikające z realizacji niniejszej Umowy lub pozostające w związku z nią, będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

9. Zamawiający wymaga, zgodnie z poniższym zapisem:

Materiały informacyjne (np. Folder / katalog / prospekt / informacja / opis producenta oferowanego przedmiotu zamówienia zawierające dane techniczne potwierdzające spełnienie parametrów zawartych w opisie zamówienia ...”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych sporządzonych przez Dystrybutora (sporządzonych na podstawie

danych producenta) z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaofertowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia. Oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

10. 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.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

Dyrektor NIGRIR Marek Tombarkiewicz