



Szpital akredytowany



„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddębice, dn. 26.09.2022 r.

**Wszyscy zainteresowani
postępowaniem**

PCZ/ZP/368/2022

Dotyczy: „Dostawy materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedycznych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”.

PCZ/ZP/3331/8/2022

Odpowiedzi na pytania oraz informacja o modyfikacji postanowień ogłoszenia i SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 1 oraz art. 135. ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710) „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania oraz informuje o modyfikacji postanowień dotyczących ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. „Dostawy materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedycznych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”:

- Pytanie 1.** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 146 - Mankiet infuzyjny wielokrotnego użytku. Mankiet do szybkiego przetaczania o poj. 500 ml przezroczysty z manometrem umieszczonym w górnej części o zakresie 0-300 mmHg. Od mankieta odchodzi dren łączący gruszkę z zaworem ręcznym. Całość pozbawiona lateksu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 2.** Do projektu umowy: W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 3.** Pakiet nr 106, Pozycja nr 1 – Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 4.7 F, skalowanych co 5 cm, popychacz sterowalny o długości 50 cm (popychacz połączony z cewnikiem nawet po usunięciu prowadnicy) lub popychacz do URS o długości 70 cm do wyboru Zamawiającego, prowadnica 145 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 4.** Pakiet nr 107, Pozycja nr 1 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 4.7 F/26cm, skalowanych co 5 cm, popychacz sterowalny o długości 50 cm, prowadnica 145cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 5.** Pakiet nr 107, Pozycja nr 2 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 6.0 F/26cm, skalowanych co 5 cm, popychacz sterowalny o długości 50 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

99-200 Poddębice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55

www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieścia w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr KRS 0000384815

REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN

RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK

nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001

- Pytanie 6.** Pakiet nr 110, Pozycja nr 1 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaferowanie zestawu do nefrostomii składającego się z cewnika z pętlą (8 CH, 10CH, 30 cm), igły EchoTIP z mandrynem (18G, 20cm), przewodnika Safe T-J, rozszerzacz, dwóch mandrynow prostujących, rurki łączącej z kranikiem jednodrożnym oraz podpórki cewnika?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 7.** Pakiet nr 122, Pozycja 1 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaferowanie przewodnicy o długości 145 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 8.** Pakiet nr 123, Pozycja nr 1 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaferowanie nitinolowej przewodnicy hydrofilnej na całej długości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 9.** Dotyczy pakietu 206, poz.12 - Czy Zamawiający dopuści Dren silikonowy płaski 13mm x 200 mm? Dren silikonowy płaski 7mm x 200 mm nie jest już dostępny.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 10.** PAKIET 253 Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta? PAKIET 253 Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 11.** Pakiet nr 295 poz.1 Czy Zamawiający dopuści elektrody do Holtera o wymiarach 55x40mm. Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 12.** Pakiet nr 295 poz.1 Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do Holtera ma posiadać podłużne wycięcie bez przecięcia boków elektrody służące do przełożenia kabla?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 13.** Pakiet nr 295 poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o wymiarach 45x42mm. Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 14.** Pakiet nr 295 poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o wymiarach 50 x 35mm. Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 15.** Pakiet nr 295 poz.3 Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o wymiarach 40x36mm. Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 16.** Pakiet nr 295 poz.3 Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o wymiarach 44x30mm. Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 17.** Pakiet nr 301 poz.1 Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 papieru kompatybilnego do videoprintera Mitsubishi ze względu na zmianę klasyfikacji tego papieru przez producenta firmę Mitsubishi. Papiery kompatybilne do Mitsubishi będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 18.** Pakiet nr 301 poz.3 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG w rozmiarze 80x25 z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 200 rolek.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 19.** Pakiet nr 301 poz.4 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do EKG w rozmiarze 100x40 z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 25 rolek.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 20.** Pakiet nr 301 poz.6 Prosimy o dopuszczenie w poz. 6 papieru kompatybilnego do videoprintera Mitsubishi ze względu na zmianę klasyfikacji tego papieru przez producenta firmę Mitsubishi. Papiery kompatybilne do Mitsubishi

będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 21.** Pakiet nr 301 poz.7 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru w rozmiarze 50x100x300 z przeliczeniem wymaganych ilości na 40 składanek.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 22.** Projekt umowy – par. 7 pkt. 1.4 Prosimy o obniżenie kary umownej z 200,00 zł do 20,00zł za każdy dzień opóźnienia w przypadku uchybienia terminowi określone w par. 1 ust 4. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surrogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 23.** Pakiet nr.159 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 159 w poz. 1 żel o pojemności 6 ml lub 11 ml w ampułkostrzykawce?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 24.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 328 poz. 1-3 watek neurochirurgicznych o chłonności 8,46 krotnej wagi suchego wacika?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 25.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 328 poz. 1-3 watek neurochirurgicznych w opakowaniach zbiorczych po 200 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 26.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 328 w poz. 1-3 watek neurochirurgicznych o rozmiarach:
poz. 1 – 12x12 mm lub 20x20 mm
poz.2 – 12x75 mm lub 25x75 mm
poz. 3 –20x70mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 27.** Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:
 - uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
 - Igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo z kryzą ograniczającą, posiada odpowietrzniki z filtrem
 - Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
 - Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
 - Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
 - 15 µm filtr płynu
 - Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren po użyciu
 - Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
 - Dren długości 150 cm
 - Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
 - Opakowanie typu blister
 - Wolny od ftalanów**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 28.** Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:
 - uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
 - Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
 - Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
 - Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej)
 - Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
 - 15 µm filtr płynu
 - Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,
 - Logo umożliwiający identyfikację wyrobu na zaciskaczu
 - Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
 - Dren długości 150 cm
 - Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
 - Opakowanie typu folia papier

- Wolny od ftalanów

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 29.

Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:

Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.

Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.

Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).

Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.

Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczepek na dren.

Elastyczna komora kropłowa wolna od PVC (Kropłomierz 20 kropli/ml)

Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta

Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary

Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu

Długość drenu: 180 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 30.

Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:

- Przyrządy posiadają uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki

- Posiadają odpowietrzniki z filtrem przeciwbakteryjnym

- Przyrząd zapewnia dokładnie połączenie z opakowaniem płynu

- Komora kropłowa o długości w części przezroczystej 9,0 cm pozwala na optymalne ustalenie poziomu krwi (długość całej komory 9,8 cm)

- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

- 200 µm filtr płynu

- Komora z otwieranym odpowietrznikiem

- Precyzyjny zacisk rolkowy

- Sterylne, apirogenne, nietoksyczne, jednorazowego użytku

- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

- Szczelne połączenie z workiem

- Miękki elastyczny dren o długości 150 cm

- Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren

- Bez ftalanów

- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 31.

Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z opisu:

- Przyrządy posiadają uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki

- Posiadają odpowietrzniki z filtrem przeciwbakteryjnym

- Przyrząd zapewnia dokładnie połączenie z opakowaniem płynu

- Komora kropłowa o długości w części przezroczystej 9,0 cm pozwala na optymalne ustalenie poziomu krwi (długość całej komory 9,8 cm)

- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)

- 200 µm filtr płynu

- Komora z otwieranym odpowietrznikiem

- Precyzyjny zacisk rolkowy

- Sterylne, apirogenne, nietoksyczne, jednorazowego użytku

- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną

- Szczelne połączenie z workiem

- Miękki elastyczny dren o długości 150 cm

- Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren i zabezpieczenie igły biorczej po użyciu

- Logo umożliwiający identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym

- Bez ftalanów

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 32.

Pakiet 5 poz.1-7 Czy Zamawiający dopuści kaniule z PTFE?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 33.** Pakiet 5 poz.1,2 Czy Zamawiający dopuści kaniule o długości 45mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 34.** Pakiet 5 poz.3 Czy Zamawiający dopuści kaniule tylko o długości 32mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 35.** Pakiet 5 poz.4 Czy Zamawiający dopuści kaniule o długości 32mm i 45mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 36.** Pakiet 5 poz.7 Czy Zamawiający dopuści kaniule o długości 19mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 37.** Pakiet 5 poz.1-7 Czy Zamawiający dopuści kaniule bez koreczka z blokadą?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 38.** Pakiet 5 poz.8,9 Czy Zamawiający dopuści kaniule tylko z poliuretanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 39.** Pakiet 5 poz.9 Czy Zamawiający dopuści kaniule tylko o długości 32mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 40.** Pakiet 5 poz.8 Czy Zamawiający dopuści kaniule o długości 32mm i 45mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 41.** Pakiet 5 poz.11 Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 42.** Pakiet 5 poz.11 Czy Zamawiający dopuści kranik w sztywnym opakowaniu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 43.** Pakiet 5 poz.12 Czy Zamawiający dopuści kaniule z portem?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 44.** Pakiet 6 poz.1 Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 45.** Pakiet 6 poz.1 Czy Zamawiający dopuści kranik w sztywnym opakowaniu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 46.** Pakiet 9 poz.1,2 Czy Zamawiający dopuści kaniule z portem?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 47.** Pakiet 9 poz.2 Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 18ml/min?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 48.** Pakiet 9 poz.1 Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 10ml/min?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 49.** Pakiet 32 poz.1 Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze tylko M?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 50.** Pakiet 75 poz.1-4 Czy Zamawiający dopuści wysokość cyfr na skali min.3mm, a ostatnia min.2mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 51.** Pakiet 75 poz.4 Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 52.** Pakiet 76 poz.1 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 53.** Pakiet 76 poz.1 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 54.** Pakiet 76 poz.2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą wtopioną bez możliwości schowania igły?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 55.** Pakiet 76 poz.2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą dołączaną z możliwością szybkiego jej zdjęcia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 56.** Pakiet 76 poz.2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą w rozmiarze 29Gx12,7mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 57.** Pakiet 76 poz.2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą w rozmiarze 29Gx13 mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 58.** Pakiet 76 poz.4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą wtopioną bez możliwości schowania igły?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 59.** Pakiet 76 poz.4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą dołączaną z możliwością szybkiego jej zdjęcia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 60.** Pakiet 83 poz.1 Czy Zamawiający dopuści cewniki przezroczyste?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 61.** Pakiet 193 poz.2 Czy Zamawiający dopuści koszule pakowane po 1 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 62.** Pakiet 216 poz.1 Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7,5cm x5cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 63.** Pakiet 216 poz.2 Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x10cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 64.** Pakiet 216 poz.3 Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x10cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 65.** Pakiet 217 poz.1 Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 66.** Pakiet 255 poz.1 Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze 20g/m2?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 67.** Pakiet 261 poz.1-3 Czy Zamawiający dopuści kombinezon o parametrach:
KARTA CHARAKTERYSTYKI
JEST TO KOMBINEZON OCHRONNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU WYKONANY Z LAMINOWANEJ WŁÓKNINY POLIPROPYLENOWEJ O GRAMATURZE 55g/m2. POSIADA LAMINOWANE SZWY ZAPEWNIAJĄCE DODATKOWĄ OCHRONĘ, ROZMIARY OD S DO 4XL
DOKUMENTACJA
KOMBINEZON POSIADA:
DEKLARACJE ZGODNOŚCI NA ZGODNOŚĆ Z WYMOGAMI ROZPORZĄDZENIA UE 2016/425
OZNAKOWANIE CE
CERTYFIKAT WYDANY PRZEZ JEDNOSTKĘ NOTYFIKUJĄCĄ 2163
SPEŁNIANE NORMY I RODZAJE OCHRONY
EN 14126:2003+AC:2004
EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 3B)
EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 4B)
EN ISO 13982-1:2004+1:2004+A1:2010 (TYP 5B)
EN 13034:2005+A1:2009 (TYP 6B)
EN ISO 13688:2013
ZASTOSOWANIE
PLACÓWKI OCHRONY ZDROWIA, GABINETY STOMATOLOGICZNE, LABORATORIA, PRZEMYSŁ FARMACEUTYCZNY, PRZETWÓRSTWO SPOŻYWCZE, MALOWANIE NATRYSKOWE, UTYLIZACJA ODPADÓW, CZYSZCZENIE PRZEMYSŁOWE.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 68.

Pakiet 261 poz.1-3 Czy Zamawiający dopuści kombinezon o parametrach:

Z dodatkowymi szwami i uszczelnionymi taśmami szwami zapewnia lepszą ochronę przed rozpryskami płynnych chemikaliów i pyłów.

Mikroporowata tkanina zapewnia miękkie i elastyczne dopasowanie

Dzięki dodatkowym szwom i uszczelnionym taśmą szwy zapewniają lepszą ochronę przed rozpryskami płynnych chemikaliów i pyłów cząsteczkowych.

Mikroporowata tkanina zapewnia miękkie i elastyczne dopasowanie.

Opis:

- Tkanina mikroporowata o gramaturze 65g/m²

- z kapturem i elastycznym wycięciem na twarz / nadgarstek / kostki

- szwy lamowane na zewnątrz

- zabieg antystatyczny

- kolor: biały

- indywidualne etykietowanie i pakowanie

-rozmiary S-XXXL

Poziom ochrony

CE Kat. III, typ 4B, 5B, 6B

Kombinezon zgodny z normą EN 14126:2003

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 69.

Pakiet 263 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu- 0,08mm, na dłoni 0,05mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 70.

PAKIET 253 Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta? PAKIET 253 Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 71.

Pakiet nr.40.poz.1. Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączony do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniają wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, na każdym wkładzie jest umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii, zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii), po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(która umożliwi prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczepek do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgodą Zamawiającego umożliwi zaferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 72.

Pakiet nr.40. Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu Serres. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy Serres są kompatybilne tylko wkłady firmy Serres(być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników które oferujemy oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 73.** Pyt.do SWZ. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, w oparciu o urzędowy wskaźnik inflacji, wzrostu kursu walut, transportu(wzrost cen paliw), podwyżka cen producenta, itp. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego dodanie obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 74.** 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?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 75.** W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 76.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - 1.1. w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 8 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
 - 1.2. w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 umowy w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
 - 1.3. w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (zwłoka) terminowi określonemu w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
 - 1.4. gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od danej części umowy lub całości umowy lub w inny sposób ją zakończy je obowiązywanie z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej całości umowy.
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 77.** Pytanie dotyczy pakietu nr 151 poz 1 Czy Zamawiający dopuści zamiennie kleszczyki biopsyjne z igłą długości 1800 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 78.** Pytanie dotyczy pakietu nr 170 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki długości 2500 mm i średnicy włosia 6mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 79.** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 7. 1.1 i 7.1.2 wskazał: W razie stwierdzenia przez Zamawiającego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne: 1.1. w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie

określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto. 1.2. w wysokości 3% wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonymu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto; W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie : 1.1. wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto. 1.2. wysokości 3% wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonymu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto; Nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości : 1.1. 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto. 1.2. 3% wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonymu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto; w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 7.1.1 i 7.1.2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do : 1.1. wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 1,5% ich wartości brutto. 1.2. w wysokości 1,5% wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonymu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 1,5% ich wartości brutto.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian,

Pytanie 80.

Dotyczy zadania 263 Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne ochronne bezlateksowe nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, z teksturą na końcach palców. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Pozbawione tiuramów oraz wolne od akceleratorów chemicznych. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,07mm-0,10mm, dłoń 0,06mm-0,08mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 6,0N. Oznakowanie: Klasa I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie Wyrobów Medycznych (MDR) 2017/745 zastępującej Dyrektywę Rady WE 93/42/EWG oraz Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1935/2004. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; przenikanie substancji cytotatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978; Na opakowaniu

umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, MDR, UDI, nazwa i adres producenta, znak CE, nazwa i adres importera, normy: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 421:2010; EN 420:2003+A1:2009; EN16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; piktogramy, poziomy ochrony, substancje chemiczne oraz cytostatyki. Rozmiar na opakowaniu zróżnicowany kolorystycznie, oznakowany na wszystkich ściankach. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, op. a 100szt.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 81.** Zadanie 264: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych jałowych bezlateksowych, bezpydrowych. Wykonanych z neoprenu, kształt anatomiczny, sterylne. Mankiet rolowany. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej. AQL 0,65. Rozmiary od 5,5 do 9,0.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 82.** Pakiet 142: Prosimy o dopuszczenie elektrody o powierzchni 107 cm², kompatybilnej z diatermią firmy Erbe.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 83.** Pakiet 144: Prosimy o dopuszczenie manometru obrotowy, przytwierdzony na przedniej części mankieta za pomocą rzepu, ze skalą 0-300mmHg z podziałką co 2 mmHg.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 84.** PAKIET 324: Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych niż do strzygarki Medline DYND70800EU, pod warunkiem bezpłatnego użyczenia strzygarki kompatybilnej z nimi na czas trwania umowy. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie potrzebnej liczby strzygarek.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 85.** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby na etykiecie opakowania zbiorczego była wyraźnie oznakowana data produkcji i data ważności (wymóg dyrektywy MDR 2017/745) ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 86.** Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 63: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie nr 63 przewodnicy do trudnych intubacji typu Bougie, sterylna, jednorazowa z tępym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym Rozmiar 14Fr, średnica wewnętrzna 3mm, długość 70cm. Opakowanie=10 szt.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 87.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 71 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 88.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 71 – testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 89.** Pakiet nr 24 :Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membrany filtracyjnej o metodzie oddziaływania ładunków intermolekularnych o szerszym zakresie objętości oddechowej tj. 150 -1500ml (Zamawiający wymaga 300-1500ml).
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 90.** Pakiet nr 24: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu utraty wilgotności, gdyż najważniejszym parametrem jest skuteczność nawilżania, która dla proponowanego filtra wynosi 37 mg/l przy vt=500ml (jest większa od wymaganej - 33mg/l przy VT=500ml).
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 91.** Pakiet nr 30: Czy zamawiający oczekuje, aby maski krtaniowe były pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP), które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 92.** Pakiet nr 30: Czy zamawiający oczekuje, aby informacja o braku ftalanów, była zamieszczona na opakowaniu jednostkowym i potwierdzona dokumentem wystawionym przez producenta, w którym wymienia on akredytowaną jednostkę badawczą, która wykonała pomiary zawartości ftalanów w wyrobie medycznym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 93.** Pakiet nr 32 pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę do tlenoterapii z rezerwuarem w rozmiarze standardowym uniwersalnym dla dzieci ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 94.** Pakiet nr 32 pozycja 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę do tlenoterapii z rezerwuarem w rozmiarze standardowym uniwersalnym dla dorosłych ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 95.** Pakiet nr 51: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga obwodu oddechowego dla dorosłych, rury o średnicy 22mm, trójnik Y z 2 portami, kolanko z portem CO₂, workiem 2 litrowym ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 96.** Pakiet nr 70: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ czysty mikrobiologicznie z zachowaniem pozostałych parametrów ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 97.** Dotyczy terminu składania ofert: W związku z rozbieżnością w zapisach pkt XII.1 SWZ oraz pkt. IV.2.7 ogłoszenia prosimy o sprecyzowanie do której godziny należy złożyć ofertę (w SWZ podają Państwo, iż oferty należy złożyć do godziny 10:00, natomiast w ogłoszeniu oraz na platformie widnieje godzina 9:00).
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje postanowienia SWZ i ogłoszenia o zamówieniu wyznaczając termin składania ofert na dzień 11.10.2022 r., o godzinie 09:00.
- Pytanie 98.** Dotyczy Pakietu nr 159: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.
100 g żelu zawiera:
 - Wodę destylowaną
 - Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
 - 2g chlorowodorek lidokainy
 - 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
 - 0.060g hydroksybenzoat metylu
 - 0.025g hydroksybenzoat propylu
Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g), w opakowaniu zawierającym 25szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 99.** Dotyczy Pakietu nr 173: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?
2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
1 serweta laparoskopowa 230 x 300 cm z otworem trójkątnym 25 x 20 cm
1 jednokomorowa kieszeń na płyny 30 x 40 cm
1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm
Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m². Zestaw w opakowaniu Tyvec-foolia z 4 etykietami przylepnymi.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 100.** Dotyczy Pakietu nr 175: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu, w którym serweta główna wykonana jest na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m², nie posiada taśm lepnych, ale otwór wypełniony jest przylepną folią operacyjną. Zestaw spełnia pozostałe wymagania zawarte w SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 101.** Dotyczy Pakietu nr 177: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?
1 taśma przylepna 9 x 50 cm
1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

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

Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m² (łączna gramatura 140g/m²). Zestaw w opakowaniu Tyvec-folia z 4 etykietami przyklepnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102.

Dotyczy Pakietu nr 178: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu, w którym serwety główne wykonane są na całej powierzchni z laminatu trzywarstwowego PP+PE+PP (delikatna włóknina polipropylenowa + nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 75g/m² z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m² (łączna gramatura 155g/m²).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103.

Dotyczy Pakietu nr 179: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przyklepna 9 x 50 cm

1 przylepiec Velcro 2,5 x 30 cm

1 ręcznik do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta TUR 175/282 x 172 cm z osłoną na palec o średnicy 3 cm, otworem o średnicy 5 cm i przyklepnym otworem o średnicy 8 cm, zintegrowana z torbą na płyny z filtrem i portem do ssaka

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

Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m². Zestaw w opakowaniu Tyvec-folia z 4 etykietami przyklepnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104.

Dotyczy Pakietu nr 180: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm

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

1 osłona na kończyne 36 x 120 cm

1 serweta 100 x 150 cm

1 przyklepna serweta średnia 150 x 300 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 85 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów

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

Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m² z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze 80g/m² (łączna gramatura 140g/m²). Zestaw w opakowaniu Tyvec-folia z 4 etykietami przyklepnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105.

Dotyczy Pakietu nr 204: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 4-8min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106.

Dotyczy Pakietu nr 205: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek elastycznych z 2 zapinkami pakowanych a'10szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu zgodnie z postanowieniami Formularza asortymentowo cenowego – Załącznik nr 2 do SWZ.

Pytanie 107.

Dotyczy Pakietu nr 210: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek gipsowych szybkowiązających o czasie wiązania 4-8min?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 108.

Dotyczy Pakietu nr 228: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet operacyjnych jałowych o parametrach zgodnych z SIWZ różniących się jedynie posiadaniem elementu RTG zamiast nitki radiacyjnej? Przytaczany "element RTG" to nic innego, jak taśma poliestrowa wszyta w brzeg serwety, kontrastująca w promieniach RTG, koloru niebieskiego - zastępuje ona nitkę RTG, a jej zastosowanie jest coraz powszechniej stosowane na blokach operacyjnych.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 109.

Czy Zamawiający w pakiecie 41 dopuści: Poz. 1 worek do zbiórki moczu, 2000 ml, z zaworem spustowym dwufazowym, umożliwiającym stopniowe, bezpieczne opróżnianie, wygięta końcówka zapobiega kapaniu moczu po zamknięciu zaworu, antyskrętny dren, skala pomiarowa ułatwiająca ocenienie wypełnienia worka, trwałe, nieprzepuszczalny materiał, pakowane po 10 szt w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 110.** Czy Zamawiający w pakiecie 41 dopuści: Poz. 1. worek sterylny do zbiórki moczu, 2000 ml, z zaworem spustowym dwufazowym, umożliwiającym stopniowe, bezpieczne opróżnianie, wygięta końcówka zapobiega kapaniu moczu po zamknięciu zaworu, antyskrętny dren, skala pomiarowa ułatwiająca ocenienie wypełnienia worka, trwałe, nieprzepuszczalny materiał, pakowane w opakowaniu folia-papier po 10 szt w opakowaniu zbiorczym.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 111.** Czy Zamawiający w pakiecie 50 dopuści: Poz. 1 worek kolostomijny, rozm. 20-55 mm, niesterylny, jednorazowego użytku, z jednej strony wykonany z folii, z drugiej z miękkiej fizeliny i części przylepnej, działającej ochronnie na skórę, zapewniającej przyleganie, termin ważności w zależności od partii ok. 24 miesiące, opakowanie = 30 szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 112.** Czy Zamawiający w pakiecie 50 dopuści: Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt, worki do zbiórki moczu po 10 szt. w opakowaniu)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 113.** Pakiet nr 54. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worków o śr. 85 mm, dł. 185 mm, zestaw wprowadzający z dwoma uchwytami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 114.** Pakiet nr 54: Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worków o śr. 110 mm, dł. 210 mm, zestaw wprowadzający z dwoma uchwytami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 115.** Pakiet nr 54: Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie worków o śr. 170 mm, dł. 240 mm, do trokara 12 mm, zestaw wprowadzający z dwoma uchwytami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 116.** Pakiet nr 67: Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie igieł o przekroju 2,4 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 117.** Pakiet nr 67: Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie igieł o długości 6,0 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 118.** Pakiet nr 106: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem skalowanym co 5 cm, z linią pozycjonującą, wykonany z poliuretanu, do utrzymywania przez minimum 6 miesięcy, zestaw z popychaczem standardowym o długości 70 cm, przewodnica ze stałym rdzeniem, rozmiar 4,7 Fr, pozostałe właściwości według opisu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 119.** Pakiet nr 107: Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie cewnika skalowanego co 5 cm, z linią pozycyjną, przewodnica 150 cm, Ch 4,7, pozostałe właściwości według opisu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 120.** Pakiet nr 107: Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie cewnika skalowanego co 5 cm, z linią pozycyjną, przewodnica 150 cm, pozostałe właściwości według opisu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 121.** Pakiet nr 23: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przewodnic pokrytych powłoką hydrofilną na długości 70 cm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 122.** Pakiet nr 131: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem skalowanym co 5 cm, z linią pozycjonującą, wykonany z poliuretanu, zestaw z popychaczem standardowym o długości 70 cm, przewodnica ze stałym rdzeniem, rozmiar 4,7 Fr, pozostałe właściwości według opisu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 123.** Pakiet nr 145: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszyków o rozmiarze 2,4 CH o długości 120 cm oraz koszyków 3 CH i 4 CH o długości 90 cm, rozmiar wszystkich koszyków 10-15 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 124.** Pakiet nr 151: Czy zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec 2,8 mm/230 cm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 125.** Pakiet nr 151: Czy zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec bez igły.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 126.** Pakiet nr 166: Czy Zamawiający w pozycji dopuści zaoferowanie balonów o średnicy 12-15-18 mm, lateksowych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 127.** Pakiet nr 167: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynku, opakowanie zbiorcze zawierające 120 sztuk klipsów, ilość zamawiana 10 opakowań po 120 sztuk klipsów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 128.** Pakiet nr 168: Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie staplerów o szerokości zszywek 5,5 mm i wysokości 3,5 mm, średnica zszywki 0,6 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 129.** Pakiet nr 168: Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie staplerów o szerokości zszywek 6,5 mm i wysokości 4,5 mm, średnica zszywki 0,6 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 130.** W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 131.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:
1.1. w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto.
1.2. w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umową za zwłokę wobec tych składników dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
1.3. gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od danej części umowy lub całości umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej całości umowy lub odpowiednio w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy;
1.4. w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 1 ust. 4 niniejszej Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 132.** Pakiet nr 312: Jaki model wstrzykiwacza do kontrastu posiada Zamawiający?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 133.** Pakiet nr 312: Czy Zamawiający pod określeniem "dren typu Y" definiuje złącze niskiego ciśnienia podwójne Y?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 134.** Pakiet nr 312: Czy zamawiający wymaga aby dren typu Y miał zaworek bezzwrotny? Jeśli TAK prosimy o określenie ilości zaworków jakie są wymagane (1 / 2 zaworki bezzwrotne).
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 135.** Pakiet nr 312: Czy zamawiający określa wymagania dotyczące wytrzymałości ciśnieniowej dla wkładów i drenów/łączników ujętych w pakiecie 312?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 136.** Pakiet nr 312: Czy Zamawiający dopuści dren typu Y oraz wkład o wytrzymałości ciśnieniowej 300 PSI?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 137.** Pakiet 193, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści nieprzewidujące spodniki do kolonoskopii wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze min. 28 g/m²?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 138.** Pakiet 211: Czy Zamawiający dopuści podkłady pakowane po 60 szt., z przeliczaniem zamawianej ilości tj. 25 op.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 139.** Pakiet 246: Czy Zamawiający oczekuje podkładu podfoliowanego?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 140.** Pakiet 254: Czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy krótkich, do kostki czy wysokich, ok. 50 cm, mocowanych pod kolanem?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 141.** Pakiet 255: Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze min. 25 g, pakowane po 5 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 600 op.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 142.** Pakiet 263: Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 143.** Pakiet 263: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic z poziomem AQL 1,5?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 144.** Pakiet 263: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby brak dodatków chemicznych potwierdzić oświadczeniem producenta?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 145.** Dotyczy pak. 64, poz.1 Prosimy o dopuszczenie cewnika o długości 58 cm. Pozostałe parametry b/z.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 146.** Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 156 drenażu o pojemności 2250 ml, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego, taki jak dotychczas dostarczany do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 147.** Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 320 torby na wymiociny o pojemności 2000 ml.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 148.** Dotyczy Pakietu nr 326 Czy Zamawiający wymaga zaferowania proszku hemostatycznego o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych. W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych produkowanych w wyniku syntetycznej reakcji sieciowania skrobi za pomocą epichlorohydryny (związek silnie toksyczny, drażniący i rakotwórczy w badaniach na zwierzętach <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/7835#section=Evidence-for-Carcinogenicity>) wnosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 149.** Czy Zamawiający wymaga zaferowania proszku hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrzostowym?
Odpowiedź: Tak, zgodnie z postanowieniami SWZ.

- Pytanie 150.** Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 327 jednorazowego staplera zamykająco-tnącego z prostą główką, dł. linii cięcia 43 mm, z ładunkiem do tkanki grubej, wysokość zszywki otwartej 4,5 mm, wysokość zszywki po zamknięciu 2,0 mm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 151.** Dotyczy pakietu nr 270: Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny taśmę samoprzylepną z indykatorem parowym o szerokości 18 mm, rolka 55mb?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 152.** Dotyczy pakietu nr 270: Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny zintegrowany test kontroli sterylizacji parowej z przesuwalną substancją wskaźnika, kl. V z informacją o klasie i zgodności z normą wg ISO 11140-1 umieszczonej na opakowaniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 153.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 64, poz. 1 dopuści Zamknięty system do odsysania dla dorosłych 72h, kateter standardowej długości 54 cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 154.** Pakiet nr 21, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rurki intubacyjnej w rozmiarach od 2,5 do 10,0 co 0,5?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 155.** Pakiet nr 21, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne pakowane w opakowanie papier-folia w kształcie półksiężyca, utrzymująca kształt rurki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 156.** Pakiet nr 21, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne pakowane w opakowanie papier-folia w kształcie półksiężyca, utrzymująca kształt rurki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 157.** Pakiet nr 21, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurkę trachostomijną pakowaną w opakowanie typu blister, zachowującą kształt rurki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 158.** Pakiet nr 24, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:
- Rodzaj filtracji: mechaniczna
 - Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
 - Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
 - Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
 - Przestrzeń martwa: 70ml
 - Waga: 36,5 g
 - Objętość oddechowa: 150-1500ml
 - Skuteczność nawilżania: -
 - Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
 - Złącza: 22M/15F-22F/15M
 - Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
 - Opakowanie: papier/folia
 - Jałowy: tak
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 159.** Pakiet nr 24, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:
- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
 - Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
 - Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
 - Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
 - Przestrzeń martwa: 40ml
 - Waga: 30g
 - Objętość oddechowa: 150-1500ml
 - Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
 - Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
 - Złącza: 22M/15F-22F/15M

- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 160. Pakiet nr 26, pozycja 1, 2: Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty łącznik do drenów?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 161. Pakiet nr 26, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów 6-8-6?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 162. Pakiet nr 26, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów 8-10-8?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 163. Pakiet nr 27, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania w rozmiarze Ch24?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 164. Pakiet nr 27, pozycja 1, 2: Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania perforowaną wyłącznie na końcu, posiadająca 4 otwory i jeden centralny (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 165. Pakiet nr 30, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową, która posiada dwa osobne elementy połączone ze sobą trwale?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 166. Pakiet nr 33, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,0mm, odpowiednią dla rurek w rozmiarze 5,5-6,5mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 167. Pakiet nr 33, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,7mm i długości 340cm, odpowiednią dla rurek w rozmiarze 5,5-10,0mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 168. Pakiet n 51, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu rur do aparatów do znieczulania dla dorosłych z dwiema rurami rozciągliwymi 180cm z workiem oraz dodatkową rurą o dł. 120cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 169. Pakiet nr 66, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii z mocowaniem głównym z tyłu głowy oraz dodatkowym mocowaniem stabilizującym z boku główki (przechodzące przez czubek głowy) – zdjęcie poglądowe poniżej?



Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 170.** Pakiet nr 66, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii o obwodzie główki od 30cm do 40cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 171.** Pakiet nr 70, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy, rozciągliwy o dł. 180cm z dodatkową rurą o dł. 120cm i workiem 2-litrowym, sterylny?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 172.** Pakiet nr 74, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej zawierający: 2 szczoteczki do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, 4 gąbki pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętymi końcówkami, 2 jednorazowe opakowania bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny, 4 jednorazowe opakowania bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% roztworem nadtlenku wodoru, 6 gąbek - aplikatorów oraz 6 jednorazowych opakowań preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 173.** Pakiet nr 80, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania 8 x 5mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 174.** Pakiet nr 80, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania 10 x 7mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 175.** Pakiet nr 83, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z otworem centralnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 176.** Pakiet nr 83, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania o długości 40cm dla rozmiarów od Ch6 do Ch10 oraz o długości 60cm dla rozmiarów od Ch14 do Ch18?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 177.** Pakiet nr 98, pozycja 1: Czy Zamawiający miał na myśli sondę Sengstakena, która jest przeznaczona do tamowania krwawienia z przełyku?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 178.** Pakiet nr 98, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach Ch16, 18 oraz 21?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 179.** Pakiet nr 120, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2µm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 180.** Pakiet nr 120, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą o długości 15cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 181.** Pakiet nr 159, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w ampułkostrzykawce?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 182.** Pakiet nr 159, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o pojemności 6ml oraz 11ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 183.** Pakiet nr 159, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o średnicy osłonki 1,7 mm, długości roboczej 230cm, średnicy szczoteczek 5/5 mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 184.** Pakiet nr 253, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści myjkę o kształcie prostokątnej rękawicy (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 185.

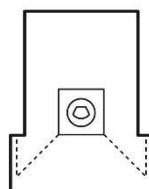
Dotyczy: Pakietu nr 44 pozycja 2 W związku z pojawieniem się nowego rozmiaru zgłębnika do żywniiodożławkowego lub dojelitowego, wykonanego z przezroczystego poliuretanu z podziałką centymetrową oraz linią kontrastującą w RTG z dołączoną metalową prowadnicą pokrytą silikonem z łącznikiem żeńskim i kulkową końcówką, sterylnego, jednorazowego użytku, pakowanego pojedynczo, wolnego od DEHP z dwoma portami o rozmiarze 14Ch/110 cm, czy zamawiający w pakiecie nr 44 pozycji 2 dopuszcza do wyodrębnienia pozycji i zaferowania: Pakiet 44 pozycja 2a - 17 sztuk zgłębników o rozmiarach wskazanych przez zleceniodawcę oraz Pakiet 44 pozycja 2b – 3 sztuk zgłębników o rozmiarze 14Ch/110 cm, razem 20 sztuk ? W poprzednim przetargu Zamawiający wyodrębnił pozycję dla nowego zgłębnika 14/110.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

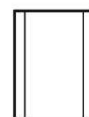
Pytanie 186.

Dotyczy zadania 175: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 osłona na stolik Mayo 80x145cm,
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm.
- 1 serweta w kształcie T o wym. 200/250x315cm z przyklepnym oknem całkowicie wypełnionym folią chirurgiczną o wym. 18x28x32cm otoczonym torbą do zbiórki płynów o min wym. 80x80cm , 2. zaworami i kształtownikiem,
- 1 serweta do owinięcia noworodka wykonane z miękkiej białej włókniny typu Spunlace 50 g/m²o wym. 90x100cm
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji.



250×315cm
1 szt./pcs./ur.



140×190cm
1 szt./pcs./ur.



80×145cm
1 szt./pcs./ur.



30×40cm
2 szt./pcs./ur.



9×50cm
1 szt./pcs./ur.



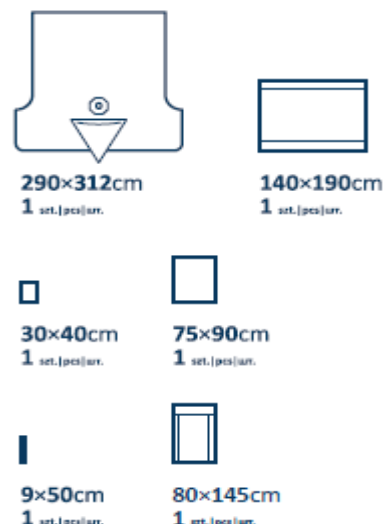
90×100cm
1 szt./pcs./ur.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 187.

Dotyczy zadania 176: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm.
- 1 osłona na stolik Mayo,
- 1 główna serweta 250/312x290cm, ze zintegrowanymi nogawicami i przylepnym oknem 9x12 cm oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów o min wym. 68x50 (wys.) cm z sitem, zaworkiem spustowym i kształtownikiem.
- 1 nieprzylepna serweta pod pośladki 75x90cm,
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 1 ręcznik celulozowy 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji

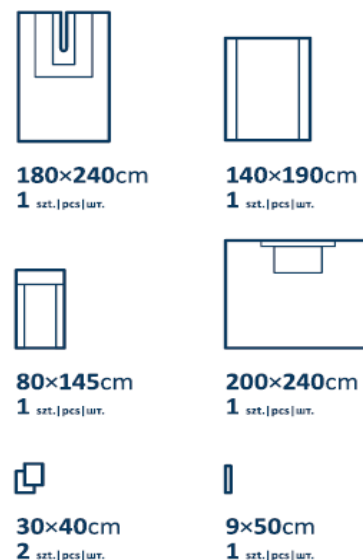


Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 188.

Dotyczy zadania 178: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 osłona na stolik Mayo 80x145cm,
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm,
- 1 serweta 180x240cm, z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" 7x65cm otoczonym wzmocnieniem na powierzchni 60x70cm
- 1 serweta przylepna 200x240cm, ze wzmocnieniem 50x75cm, z przylepną taśmą na krótszym boku o wym. 5x90 cm
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- wzmocnienie: Spunlace 70 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji

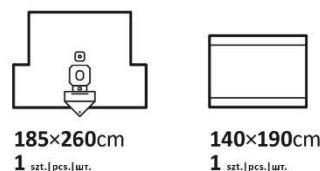


Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 189.

Dotyczy zadania 179: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm,
- 1 serweta główna o minimalnych wymiarach 185x200/260cm posiadająca : zintegrowane nogawice, torbę na płyny z sitem, zaworkiem i kształtownikiem, 2 samoprzylepne okna : okno nadłonowe o średnicy 7cm i okno do obłożenia okolic krocza o wymiarach 7x10cm, a także bezlateksową osłonę na palec o średnicy 3cm.
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji

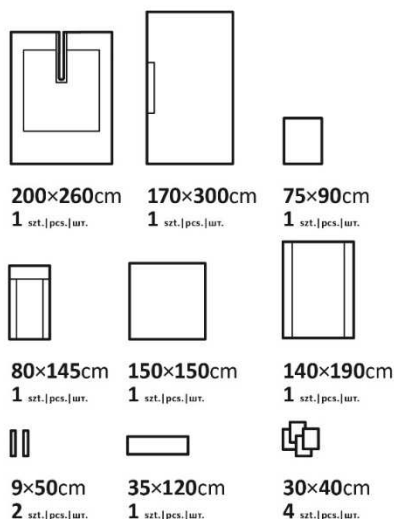


Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 190.

Dotyczy zadania 180: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 osłona na stół Mayo 80x145cm
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 75x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm,
- 1 serweta główna o minimalnych wymiarach 200x260cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" o min. wym. 7x95cm, wzmocniona na powierzchni min. 150x160cm
- 1 nieprzylepna serweta 150x150cm,
- 1 nieprzylepna serweta 75x90cm,
- 1 serweta przylepna 170x300cm,
- 1 osłona na kończynę 35x120cm,
- 2 włókninowe taśmy samoprzylepne 9x50cm,
- 4 ręczniki celulozowe 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- wzmocnienie: Spunlace 70 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji



Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 191.

Dotyczy zadania 181: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:

- 1 osłona na stół Mayo 80x145cm, o grubości 0,065 mm ze wzmocnieniem 60x85cm o gram. 40 g/m²
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm,
- 1 serweta główna - minimalne wymiary 200x320cm posiadająca 2 elastometryczne (o zmiennej średnicy) otwory na nogę Ø7 i Ø5 cm, worek do przechwytywania płynów z zaworem spustowym i uchwyt („rzep”) do mocowania przewodów i drenów 2,5x25cm
- 1 nieprzelewna serweta pod kończynę 150x150cm,
- 1 osłona na kończynę 35x80cm,
- 2 włókninowe taśmy samoprzylepne 9x50cm,
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm
- materiał: laminat folii PE i włókniny PP
- serwety: PP/PE 62 g/m² (PP 27 g/m²+ klej 5 g/m² + PE 30 g/m²)
- zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji



200×320cm
1 szt./pcs|urt.



140×190cm
1 szt./pcs|urt.



80×145cm
1 szt./pcs|urt.



150×150cm
1 szt./pcs|urt.



9×50cm
2 szt./pcs|urt.



35×80cm
1 szt./pcs|urt.



30×40cm
2 szt./pcs|urt.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 192. Dotyczy pakietu 262:Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu. Pozostałe zgodnie z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 193. Dotyczy pakietu 264: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic z mankietem rolowanym z opaską lepną. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana i silikonowana, powierzchnie wewnętrzna pokryta polimerem i silikonem. Pozostałe zgodnie z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 194. Dotyczy zapisów umowy: Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. **II Ca 450/14**).
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 195. Dotyczy zapisów umowy: Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 2 lit. b) projektu umowy poprzez nadanie jej następującej treści: „zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 196. Dotyczy zapisów umowy: Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest

odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 197. Dotyczy zapisów umowy: Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kary umownych do wysokości:

a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1.1.

b. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1.2.

c. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 1.3.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 198. Zamawiający określa w Pakietach nr 291, 292 i 293 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdym z w/w Pakietów wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami SWZ. Zamawiający wskazał nazwy glukometrów, które posiada, aby Wykonawcy wiedzieli jakie zaoferować paski. Zamawiający przedmiot zamówienia opisuje w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Nie wskazanie nazw posiadanych glukometrów powodowałoby, że Wykonawcy nie wiedzieliby jakie paski zaoferować i byłoby sprzeczne z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Pytanie 199. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakietach nr 291, 292 i 293 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 200. Pakiet 173: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni o bardzo dobrych parametrach chłonnych, w którym serweta główna ma wymiary 260 cm x 310 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 201. Pakiet 175: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni o bardzo dobrych parametrach chłonnych, w którym serweta główna ma wymiary 260/ 200 x 335 cm? Pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 202. Pakiet 175: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu wykonanego z laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni o bardzo dobrych parametrach chłonnych, w którym serweta główna ma wymiary 230/ 200 x 312 cm? Pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 203.** Pakiet 177: Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym serweta do operacji kończyn w rozm. 225cm x 320cm w polu operacyjnym posiada 3 warstwy o łącznej gramaturze znacznie przekraczającej wymaganą przez Zamawiającego, natomiast poza polem operacyjnym serweta jest wykonana z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/-1g/m²)?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 204.** Pakiet 179: Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym serweta główna ma wymiary 225/260cm x 210cm, a zamiast taśmy lepnej jest uchwyt typu rzep. Pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 205.** Pakiet 180: Czy Zamawiający dopuści zestaw w którym serweta anestezjologiczna posiada wycięcie "U" w rozm. 45cm x 65cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że od kilku lat Zamawiający pracuje na tym zestawie i do tej pory nie zgłaszał żadnych negatywnych uwag.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 206.** Pakiet 181: Czy Zamawiający dopuści zestaw z jedną taśmą lepnią 10cm x 50cm oraz dodatkowo z jednym wbudowanym w serwetę główną organizatorem typu rzep i dwoma podwójnymi organizatorami na przewody i dreny? Serwety wykonane z laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni o bardzo dobrych parametrach chłonnych. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 207.** Pakiet 262: Czy Zamawiający dopuści rękawice pudrowane o poziomie protein 200 µg/g? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 208.** Pakiet 264: Czy Zamawiający dopuści rękawice w których powierzchnia zewnętrzna jest tylko teksturowana i silikonowa,? Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Pragniemy nadmienić, że od wielu lat Zamawiający pracuje w tych rękawicach i do tej pory nie zgłaszał żadnych negatywnych uwag.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 209.** Pakiet nr 174 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną z otworem na krocze 10x20 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 210.** Pakiet nr 218 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 130-170 cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 211.** Pakiet 262 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein ≤ 50 µg/g, AQL 0,65, sterylizowane tlenkiem etylenu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 212.** Pakiet 263 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze fioletowym, grubości na palcu 0,05 mm, na dłoni 0,05 mm, AQL 1,5, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 213.** Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby z §2 ust. 6 wzoru umowy został wykreślony fragment „Powyższe nie zmienia uprawnień Zamawiającego do naliczania kar umownych określonych w §7 ust. 1 niniejszej umowy”? Dostawa asortymentu podlegająca opóźnieniu zostanie dokonana na zasadach wykonawstwa zastępczego opisanego we wzorze umowy, stąd niezasadne jest dalsze naliczanie kar umownych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 214.** Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający odstąpi od zapisu zawartego w §6 ust. 1 wzoru umowy? Z uwagi na dynamicznie zmieniającą się sytuację ekonomiczną zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu nakładającego na Wykonawcę obowiązek utrzymania stałych cen w wielomiesięcznej perspektywie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 215.** Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wysokość kary umownej określonej w §7 ust. 1.1. wzoru umowy została obniżona do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego zamówienia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 216.** Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby §8 ust. 1 otrzymał brzmienie „Po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od

umowy lub określonej części umowy (pakietu), poza przypadkami wskazanymi w Kodeksie Cywilnym, również gdy”?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 217.** Czy jest możliwość otrzymania załącznika nr 3 JEDZ w innym formacie? xml nie chce mi się otworzyć.
Odpowiedź: Załącznik należy zapisać na pulpicie, następnie wejść na stronę <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl> i wypełnić dokument zgodnie z instrukcją <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia> Dodatkowo Zamawiający zamieszcza Załącznik nr 3 do SWZ – JEDZ w wersji edytowalnej.
- Pytanie 218.** Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia, Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu dostawy dla pakietów 139 i 140 do z 5 dni roboczych od złożenia zamówienia? Przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie, a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 219.** Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §7 ust. 1 pkt.1.1 do 0,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia? Obecna wysokość kary jest wygórowania, nieadekwatna do ewentualnych uchybień.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 220.** Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §7 ust. 1 pkt.1.2 do 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy? Obecna wysokość kary jest wygórowania, nieadekwatna do ewentualnych uchybień.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 221.** Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §7 ust. 1 pkt.1.3 do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? Obecna wysokość kary jest wygórowania, nieadekwatna do ewentualnych uchybień.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 222.** Dot. Pakietu 139 i pakietu 140 – Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych elektrod z posiadanymi przez Zamawiającego resektoskopami firmy Karl Storz wydanego przez producenta resektoskopów?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 223.** Dot. Pakietu 139, pkt 1. – czy z uwagi fakt, że opakowania zawierają 6 szt. Elektrod, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 18 szt. tj. 3 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, po przeliczeniu ilości na wymaganą przez Zamawiającego.
- Pytanie 224.** Dot. Pakietu 139, pkt 2. – czy z uwagi fakt, że opakowania zawierają 6 szt. Elektrod, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 18 szt. tj. 3 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, po przeliczeniu ilości na wymaganą przez Zamawiającego.
- Pytanie 225.** Dot. Pakietu 139, pkt 3. – czy z uwagi fakt, że opakowania zawierają 6 szt. Elektrod, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 12 szt. tj. 2 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, po przeliczeniu ilości na wymaganą przez Zamawiającego.
- Pytanie 226.** Dot. Pakietu 139, pkt 4. – czy z uwagi fakt, że opakowania zawierają 6 szt. Elektrod, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 12 szt. tj. 2 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, po przeliczeniu ilości na wymaganą przez Zamawiającego.
- Pytanie 227.** Czy w związku z tym, że oferowane w pakiecie 139 i 140 pętle i elektrody są pakowane przez producenta w opakowania zbiorcze (po 6 szt. w opakowaniu) i producent nie zaleca ich rozpakowywania, Zamawiający potwierdzi, że będzie składał zamówienia na pełne opakowania pętli i elektrod po 6 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
- Pytanie 228.** Dotyczy pakietu 326 poz. 1,2,3: Zasady równości i proporcjonalności nakładana na Zamawiającego obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Równe traktowanie odnosi się zarówno do aspektu merytorycznego jaki formalnego zamówienia. W opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający użył opisu zbyt dokładnego „Proszek hemostatyczny, roślinny ultra – hydrofilny” – brzmi jak opis wyjęty wprost z katalogu jednego wykonawcy. może on naruszać zasady konkurencyjności przez celową eliminację wykonawców i doprowadzenie do sytuacji w której tylko jeden z nich weźmie udział w postępowaniu, Z kolei zasada uczciwej konkurencji nakłada na Zamawiającego obowiązek przygotowania i prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej

konkurencji poprzez stworzenie granic dla równoważności . Naruszenie uczciwej konkurencji to nie tylko eliminowanie z ubiegania się o niektórych wykonawców przez wskazanie nazbyt konkretnego wymogu jakim jest ww. zapis. Prosimy o udzielenie odpowiedzi, jak Zamawiający określi równoważność dla zapisu „ *ultra hydrofilny*”? Prosimy o określenie funkcji jaką spełniać ma powyższy parametr co umożliwi dobór odpowiedniego materiału w celu spełnienia wymaganego parametru. Nie jest rolą wykonawcy określać równoważność, zapisy powinny być na tyle czytelne, żeby wykonawca nie miał wątpliwości składając ofertę. Ponieważ zaproponowany produkt przez wykonawcę nie został odrzucony, a jedynie wątpliwość budzi jeden parametr, dlatego w celu stworzenia oferty konkurencyjnej zgodnie z przepisami PZP wnosimy jak powyżej.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 229. Dotyczy pakietu 326 poz. 1,2,3: Czy zamawiający dopuści produkt równoważny tj. produkt, który jest bezpośrednimi odpowiednikami produktów przedstawionych w specyfikacji, o tej samej nazwie międzynarodowej, postaci farmaceutycznej i dawce? Proszek hemostatyczny, z dokumentami dopuszczającymi do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych - CE , Deklaracja i wyrób medyczny zgłoszony w Urzędzie rejestracji wyrobów medycznych i przeznaczony do stosowania w obrębie ran operacyjnych jako wchłaniający środek hamujący krwawienie. 100% polisacharyd pochodzenia roślinnego. Jest to hydrofilny, płynny, mikroporowaty proszek, syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego. Środek nie zawiera żadnych składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego. To drobnoziarnisty, suchy, sterylizowany biokompatybilny i apirogeny biały proszek. Typowy okres wchłaniania wynosi od 24 do 48 godzin. O działaniu przeciwwrostowym. Środek jest dostarczany w aplikatorach z miechem o pojemności 1,3,5 gramów. Proponowany materiał hemostatyczny z USA jest stosowany od lat w wielu klinikach i szpitalach zarówno w Polsce jak i na świecie) , wysokiej jakości produkt/produkty pochodzą z USA i posiada wszelkie dokumenty typu CE i FDA , spełnia najwyższe normy bezpieczeństwa. Czy Zamawiający uzna powyższy produkt za równoważny i tym samym dopuści go do udziału?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230. Dotyczy pakietu 326 poz. 1,2,3: W przypadku odpowiedzi odmownej, zgodnie z SWZ rozdział III punkt 7 prosimy o wskazanie granic równoważności i zasad konkurencyjności w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 231. Pakiet 151, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne typu JUMBO bez igły? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 232. Pakiet 170, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę czyszczącą do kanałów roboczych endoskopu o długości całkowitej 250 cm, drut prowadzący o średnicy 1,7 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 233. Pakiet 21 poz. 1: Czy Zamawiający oczekuje zaferowanie rurek intubacyjnych z mankietem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca , silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 3,0-9,0 co 0,5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 234. Pakiet 21 poz. 2: Czy Zamawiający oczekuje zaferowanie rurek intubacyjnych zbrojonych z mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowana, bez zawartości ftalanów, zbrojenie na całej długości rurki, bez przerwy przy łączniku 15mm w celu zabezpieczenia przed zaginaniem, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpierścieni. Oczko Murphy`ego w każdym rozmiarze rurki. Rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 6,5-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 235. Pakiet 21 poz. 3: Czy Zamawiający oczekuje zaferowania rurek tracheostomijnych z mankietem ze stałym szyldem, silikonowane, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, przewodnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 3,0-10,0 co 0,5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 236.** Pakiet 264: Czy Zamawiający dopuści rękawice Rękawice chirurgiczne jałowe bezlateksowe, bezpudrowe. Wykonana z neoprenu, kształt anatomiczny, sterylne. Mankiet rolowany w technologii Surefit. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Wewnętrzna polimeryzowana powlekana technologia Dermashield. AQL 0,65. Rozmiary od 5,5 do 9,0?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 237.** Pakiet 175: Czy Zamawiający dopuści serweta operacyjna o wymiarach 50 x 50 cm? Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 238.** SWZ – rozdział VI, pkt 3.3: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia informacji o której mowa w rozdziale VI pkt 3.3 w przypadku wykonawców składających ofertę na niewielki zakres przedmiotu zamówienia jakim są wyłącznie na pakiety nr 61 oraz 114?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 239.** Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz oferty: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w w/w. załączaniu pakietów, na które Wykonawca nie składa oferty?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
- Pytanie 240.** Dotyczy pakietu nr 61: W celu dobrania właściwego asortymentu prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania linii próbkującej do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym do modułu AG-400RK produkcji Nihon Kohden?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 241.** Dotyczy pakietu nr 61: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie adapterów opisanych w pytaniu powyżej w oryginalnym opakowaniu zbiorczym producenta zawierającym 25 sztuk adapterów? (1 op. = 25szt.) Zwracamy uwagę, iż dostawa asortymentu na sztuki znacząco podniesie cenę oferty z uwagi na konieczność przepakowania asortymentu oraz kalkulację kosztów transportu oszacowaną dla każdego adaptera osobno.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 242.** Dotyczy wzoru umowy, §3: Prosimy o wydłużenie terminu, o którym mowa w §3 w ust. 2 dot. rozpatrywania ewentualnych reklamacji, do 5 dni roboczych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian..
- Pytanie 243.** Dotyczy wzoru umowy, §3: Prosimy o wydłużenie terminu, o którym mowa w §3 w ust. 3 dot. wymiany towaru na wolny od wad w przypadku uznania reklamacji, do 3 dni roboczych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian..
- Pytanie 244.** Pakiet 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych zgodnie z poniższym opisem:

- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 245.** Pakiet 3, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiozastępczych z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną klapką?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 246.** Pakiet 5, pozycja 1-7: Czy Zamawiający dopuści kaniule z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wpływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 247.** Pakiet 5, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści kaniule 16G o długości 45mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 248.** Pakiet 5, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści kaniule 14G o długości 45mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 249.** Pakiet 5, pozycja 3-4: Czy Zamawiający dopuści kaniule 20G o długości 32mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 250.** Pakiet 5, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści kaniule 24G o długości 19mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 251.** Pakiet 5, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści kaniule 18G o długości 32mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 252.** Pakiet 5, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści kaniule 20G o długości 32mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 253.** Pakiet 5, pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 254.** Pakiet 11, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych 26G pakowana razem z prowadnicą 20Gx34mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 255.** Pakiet 26, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania z kontrolą siły ssania CH21?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 256. Pakiet 26, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania z kontrolą siły ssania CH23?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 257. Pakiet 33, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek w podanych niżej rozmiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 258. Pakiet 35, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści wycenę ostonek w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 259. Pakiet 35, pozycja 3, 4: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 260. Pakiet 35, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 261. Pakiet 36, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylnej i wycenę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 262. Pakiet 37, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści worek do pobierania moczu o wymiarach 190x70mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 263. Pakiet 46, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 14x21cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 264. Pakiet 46, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 51x55cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 265. Pakiet 62, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 800mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 266. Pakiet 62, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 600mm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 267. Pakiet 69, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cytofix o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 268. Pakiet 70, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o ramionach rozciągliwych 160cm + dodatkowa rura 100cm + worek 3 litrowy?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 269. Pakiet 75, pozycja 1-4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10 % rozszerzeniem pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 270. Pakiet 75, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271. Pakiet 76, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 272.** Pakiet 80, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania z łącznikiem regulującym moc ssania, 10mm/7mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 273.** Pakiet 83, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarach CH6, CH 8, CH10 o długości 400mm, pozostałe rozmiary zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 274.** Pakiet 83, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma naprzeciwległymi otworami?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 275.** Pakiet 88, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley 100% silikon z roztworem gliceryny z możliwością utrzymania do 30 dni?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 276.** Pakiet 89, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Dofour 3-drożny z balonem 50-80cc/ml dla rozmiarów CH 18 i Ch 20 oraz 80-100 cc/ml dla rozmiarów CH22 i CH24?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 277.** Pakiet 91, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton w rozmiarach CH6 -CH20?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 278.** Pakiet 92, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer w podwójnym opakowaniu wew-folia, zew. papier/folia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 279.** Pakiet 99, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez zmrożonej powierzchni, pozostałe parametry zgodne z SWZ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 280.** Pakiet 101, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour wykonany z 100% silikon?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 281.** Pakiet 116, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści stazę taktyczną rozmiar w stanie złożonym 16cm x 6cm x 4cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 282.** Pakiet 120, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści nebulizator zgodnie z poniższym opisem:

- Wykonany z nietoksycznych materiałów
- Dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Nebulizator o pojemności 6ml (skalowany co 1ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD = 3,91 µm przy przepływie 6 l/min.
- W zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana
- Uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do:
 - rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej
 - obwodu oddechowego
 i wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie
- Uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie
- Silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 283.** Pakiet 153: Czy Zamawiający dopuści matę na narzędzia w rozmiarze 30,5 x 40,5cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 284.** Pakiet 159, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jałowy żel do cewnikowania w postaci ampułkostrzykawki o poj. 6 i 11ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 285.** Pakiet 168, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści stapler skórny ze zszywką o szerokości 5,9mm i wysokości 3,9mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 286.** Pakiet 168, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści stapler skórny ze zszywką o szerokości 7,2mm i wysokości 4,9mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 287.** Pakiet 173: Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stolik Mayo w rozmiarze 80x140cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 288.** Pakiet 173: Czy Zamawiający dopuści serwetę główną w rozmiarze 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 289.** Pakiet 174: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:
 - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 290.** Pakiet 175: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:
 - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 - 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
 - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 291.

Pakiet 176: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm.
 - 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 292.

Pakiet 177: Czy Zamawiający dopuści serwetę do operacji kończyny wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 293.

Pakiet 179: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 190 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem brzuszny o średnicy 6 cm oraz kroczywym 6 cm, zintegrowana z bezlateksową osłoną palca do badania per rectum, torebką do zbiórki płynów
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 294.

Pakiet 180: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm
 - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
 - 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 295.

Pakiet 181: Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 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
 - 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
 - 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 - 1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm
 - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 296.

Pakiet 182, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml, chłonność min. 35ml/100cm²?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 297.

Pakiet 183: Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 80x140cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 298.** Pakiet 187: Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 299.** Pakiet 190: Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 30x80cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 300.** Pakiet 193, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w kolorze granatowym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 301.** Pakiet 193, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze granatowym?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 302.** Pakiet 194: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 303.** Pakiet 195, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 0,5m²?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 304.** Pakiet 195, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1m²?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 305.** Pakiet 199: Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 13x14cm lub 16x26cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 306.** Pakiet 202: Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną a'5kg?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 307.** Pakiet 202: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 308.** Pakiet 208, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 309.** Pakiet 208, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=6szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 310.** Pakiet 208, pozycja 3, 4: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 311.** Pakiet 208, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści sterylny plaster z opatrunkiem na włókninie?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 312.** Pakiet 211: Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny pakowany a'25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 313.** Pakiet 213: Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 1177ml?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 314.** Pakiet 213, 214: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 315.** Pakiet 228: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 316.** Pakiet 232, pozycja 1, 2: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=250szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 317.** Pakiet 244: Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze min 25g/m²?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 318.** Pakiet 246: Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli papierowe podfoliowane?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 319.** Pakiet 246: Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 40m z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 320.** Pakiet 249, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę nerki j.u w opakowaniu a'300szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 321.** Pakiet 253, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 322.** Pakiet 256: Czy Zamawiający dopuści fartuch podfoliowany na całej powierzchni?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 323.** Pakiet 264: Czy Zamawiający dopuści rękawice, których mankiet jest równomiernie wzmocniony, brzeg rolowany, polimerowane obustronnie (bez silikonowania, chlorowania oraz pokrycia poliuretanem), w rozm. 6,0-9,0?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 324.** Pakiet 265: Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpydrowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu 0,08mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06mm +/-0,01mm, długość min 240mm. AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 325.** Pakiet 295, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 42x56mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 326.** Pakiet 195, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 48mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 327.** Pakiet 301, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści papier EKG Cadence 112x90x160?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 328.** Pakiet 301, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści papier do KTG model FC w rozmiarze 214x20?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 329.** Pakiet 323, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 330.** Pakiet 172: Zestaw obłożeń uniwersalny- serweta 150 x 190 cm wzmocniona /owinięcie zestawu/ -1 szt. - serweta na stolik MAYO 80 x 145 cm wzmocniona – 1 szt. - serweta samoprzylepna 150 x 240 cm – 1 szt. - serweta samoprzylepna 170 x 175cm – 1 szt. - serweta samoprzylepna, 75 x 90 cm – 2 szt - taśma samoprzylepna 10 x 50 cm – 1 szt.- ręcznik celulozowy o wym. 40 x 40cm – 2 szt.- Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny. Gramatura w części podstawowej 57g/m², we wzmocnionej 131g/m². Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 331.** Pakiet 173: Zestaw do laparoskopii: -1 serweta na stół narzędziowy o wym.150x190cm, (wzmocnienie 75x190cm) - 1 obłożenie na stół MAYO o wym. 80x145cm składana teleskopowo, -1 serweta do zabiegów laparoskopii w kształcie litery T o wym. 310 x250cm z otworem 28x32cm oraz torbami na narzędzia z obu stron, pada, chłonnym - ręczniki celulozowe 40x40 cm. - 4 szt. - Taśma samoprzylepna 10x50 - 1 szt.- Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny. Gramatura w części podstawowej 57g/m2, we wzmocnionej 131g/m2.Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 332.** Pakiet 175: Sterylne obłożenie do cięcia cesarskiego : -serweta główna w kształcie litery "T" o wymiarach min. 250x315cm z przylepnym oknem 15x15x12cm z folią chirurgiczną otoczoną torbą do zbiórki płynów z dwoma zaworkami spustowymi - 1 szt. obłożenie stołka Mayo złożone teleskopowo 80x145cm- 1 szt. -serweta dla noworodka 100x100cm - 1szt. -taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm - 1 szt -serweta wzmocniona na stół instrumentalny zestawu 150x190 (wzmocnienie 75x190cm) / owinięcie zestawu/ 1 szt. -ręczniki celulozowe 40x40 cm- 2 szt.- Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny. Gramatura w części podstawowej 57g/m2, we wzmocnionej 131g/m2.Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 333.** Pakiet 176: Sterylny zestaw chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych -serweta Mayo wzmocniona złożona teleskopowo 80x145cm - 1 szt-serweta ginekologiczna wzmocniona 230 cm x 240/260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze 10cm x 25 cm, ze zintegrowaną to torbą na płyny z sitkiem i zaworem - 1 szt - samoprzylepna serweta do zakrycia okolic odbytu z przezroczystego PE 75x90 cm- taśma samoprzylepna 10x50cm - 1 szt- ręczniki celulozowe 40x40 cm - 2 szt.-serweta 150 x 190cm wzmocniona /75x190/ - 1 szt. - Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny. Gramatura w części podstawowej 57g/m2, we wzmocnionej 131g/m2.Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 334.** Pakiet 178 Sterylny zestaw uniwersalny z serwetą "U"-serweta wzmocniona 150 cm x 190 cm, /wzmocnienie 75x190cm/ - 1 szt -serweta na stół Mayo 80 x 145 cm wzmocniona - 1 szt. -serweta samoprzylepna 75 x 90 cm 1 szt. - serweta samoprzylepna z wycięciem "U" wzmocniona 225 x 260 cm wycięcie 10 x 100 cm - 1 szt. serweta samoprzylepna 150 x 240 cm - 1 szt. -ręczniki celulozowe 40 x 40 cm - 4 szt. -taśma samoprzylepna 10 x 50 cm - 1 szt. - Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, grubość folii 33µ, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części podstawowej 57g/m2, we wzmocnionej 131g/m2.. Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 335.** Pakiet 180: Sterylny zestaw do chirurgii biodra, - serwety na stół narzędziowy 150x190cm (wzmocnienie 75x190cm); - 2 szt - serweta Mayo wzmocniona złożone teleskopowo 80x145cm - 1 szt - serweta samoprzylepna 170x300cm wzmocniona 40cm x 80cm zintegrowana z 4 organizatorami przewodów - 1 szt - serweta samoprzylepna z wycięciem "U" 245x280cm, wycięcie "U"10x95cm (wzmocnienie 160x150cm) - 1 szt - serweta operacyjna 75x90cm1 szt. - osłona na kończynę 35x120cm 1 szt. - taśmy samoprzylepne 10x50cm - 2 szt. - ręczniki celulozowe 40x40cm - 4 szt.- Laminat dwuwarstwowy, PE + PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny, grubość folii 33µ, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części podstawowej 57g/m2, we wzmocnionej 3 warstwowy 131g/m2.. Wykonany zgodnie z normą EN 13795-1:2019 oraz dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 336.** Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku braku realizacji zamówienia w terminie określonym w § 2 ust. 2, lub wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 3 ust. 3 niniejszej umowy – Zamawiający ma prawo dokonać zakupu przedmiotu umowy we własnym zakresie u innego dostawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. W takim przypadku Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę różnicą pomiędzy ceną za określone wyroby wynikającą z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego

u którego dokonano zakupu. Powyższe nie zmienia uprawnień Zamawiającego do naliczenia kar umownych określonych w § 7 ust. 1 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 337. Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca jest zobowiązany do udzielenia odpowiedzi w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia na złożoną reklamację w ciągu 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni wolnych od pracy i świąt) od chwili złożenia reklamacji, a w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważać się będzie w całości uznana przez Wykonawcę.”UZASADNIENIE: Rozpatrzenie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji towaru w ciągu 2 dni roboczych jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 338. Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca zobowiązany jest w terminie 4 dni roboczych (od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni wolnych od pracy i świąt) liczonych od chwili uznania reklamacji za zasadną wymienić towar na wolny od wad bądź uzupełnić braki ilościowe na własny koszt i we własnym zakresie.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 339. Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Strony zgodnie ustalają, iż Wykonawca nie może przenieść na inny podmiot wiarygodności przysługujących mu względem Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 340. Dotyczy warunków umowy § 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 341. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 2f: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „braku dostępności wyrobu wskazanego w Formularzu asortymentowo – cenowym i zastąpienia go wyrobem równoważnym w zaoferowanej w ofercie cenie. Zmiana umowy w tym zakresie nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Zamawiającego propozycji zamiennika. Zmiana umowy nie może skutkować podwyższeniem ceny jednostkowej netto wskazanej w ofercie. W przypadku dwukrotnego braku pisemnej akceptacji Zamawiającego na zaproponowany wyrób zamienny, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu wyrobu zamiennego we własnym zakresie u innego dostawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy oraz obciążyć Wykonawcę różnicą pomiędzy ceną za określone wyroby wynikającą z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego u którego dokonano zakupu. Powyższe nie zmienia uprawnień Zamawiającego do naliczenia kar umownych określonych w §7 ust. 1 niniejszej Umowy.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 342. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.1, 1.2, 1.3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 3% na 1% oraz odpowiednio z 15% na 5%?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 343. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 200 zł na 50 zł?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 344. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy lub określonej części umowy (pakietu), po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, poza przypadkami wskazanymi w Kodeksie Cywilnym, również gdy:”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 345. Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku niewykorzystania kwoty umowy Wykonawcy nie będą przysługiwały z tego tytułu żadne roszczenia, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości całego zamówienia.”

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 346. Dotyczy pakietu nr 67, poz. 1: Prosimy o dopuszczenie igieł o dł. roboczej 230 cm.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 347.** Dotyczy pakietu nr 150, poz. 2: Z uwagi na wycofanie z produkcji kleszczyków o średnicy 2,5 mm czy Zamawiający dopuści kleszczyki o śr. 2,3 mm? Są nadal kompatybilne z posiadanymi przez Szpital gastroskopami.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 348.** Dotyczy pakietu nr 151, poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający wymaga aby kleszczyki miały rozwarcie min. 6,9 mm a w przypadku jumbo 8,4 mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 349.** Dotyczy pakietu nr 152: Z uwagi na wycofanie z produkcji wielorazowych pętli heksagonalnych czy Zamawiający dopuści pętle heksagonalne jednorazowego użytku i zgodzi się na zaferowaniu w obu pozycjach pętli o dł. roboczej 230 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 350.** Dotyczy pakietu nr 165: Czy Zamawiający dopuści jako produkt alternatywny używany już wcześniej w Szpitalu zestaw do opaskowania żyłaków przełyku, 6-gumkowy, wstępnie złożony (nić przewleczona przez teflonowy cewnik, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, część dystalna przezroczysta, zawierające lateks, potwierdzeniem zrzućenia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, dostosowane do endoskopów o dystalnej śr. zewnętrznej 9,5-11,5 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 351.** Dotyczy pakiet nr 69: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie preparatu do utrwalania pobranych na szkiełku rozmazów biologicznych w butelce z atomizerem o pojemności 100 ml oraz tym samym przeliczenie ilości opakowań na 30. Dopuszczenie rozwiązania równoważnego pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert przy zachowaniu wszystkich niezwykle istotnych parametrów jakościowych.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 352.** Dotyczy SWZ: W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 353.** Dotyczy SWZ: Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 354.** Dotyczy SWZ: Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 355.** Pakiet nr 3 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na aparacie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 356.** Pakiet nr 5 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści Kaniuła dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonane z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 16G dł. 45mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 357.** Pakiet nr 5 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści Kaniuła dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonane z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 14G dł. 45mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 358.** Pakiet nr 5 pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 20G dł. 32mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 359.** Pakiet nr 5 pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 18G dł. 45mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 360.** Pakiet nr 5 pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 22G dł. 25mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 361.** Pakiet nr 5 pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 17G dł. 45mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 362.** Pakiet nr 5 pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 24G dł. 19mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 363.** Pakiet nr 5 pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 18G dł. 45mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 364.** Pakiet nr 5 pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka, z portem bocznym, 4 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, zastawka antyzwrotna, jałowa, 20G dł. 32mm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 365.** Pakiet nr 5 pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 366.** Pakiet nr 5 pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 367.** Pakiet nr 5 pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 368.** Pakiet nr 5 pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny pakowany w opakowanie blister?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 369.** Pakiet nr 6 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 370.** Pakiet nr 21 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne rozmiar od 3,0 do 9,0 ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 371.** Pakiet nr 23 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne rozmiar 2,5; 3,0; 3,5?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 372.** Pakiet nr 35 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowania po 100 szt.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 373.** Pakiet nr 35 pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w opakowania po 144 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 374.** Pakiet nr 36 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylnej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 375.** Pakiet nr 37 pozycja 1, 2: Czy Zamawiający dopuści woreczki na mocz wymiary długość 190mm x szerokość 70mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 376.** Pakiet nr 69 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cytofix aerozolowy preparat o pojemności 150 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj 20 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 377.** Pakiet nr 75 pozycja 1, 2, 3, 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 378.** Pakiet nr 323 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 250 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 379.** Pakiet nr 300 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 40 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 380.** Pakiet nr 300 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści żel do Holtera o pojemności 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań tj. 13 opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 381.** Pakiet nr 300 pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści tylko żel do USG o pojemności 500 ml?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 382.** Pakiet nr 295 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści elektrodę 42x56 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 383.** Pakiet nr 253 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowa rękawica myjąca wykonana z miękkiej włókniny Molton. Bez wodoodpornej bariery. Wstępnie namydłony delikatnym, niskopieniącym detergentem przebadanym dermatologicznie. pH 5,5. Zgrzewanie ultradźwiękowe. Myjka w kształcie prostokąda.

Dane techniczne

Jakość	Włóknina Molton
Składniki	100% PET (włókna poliestrowe)
Waga	80 g / m2. ± 5%
Laminowanie	NIE
Tłoczenie	NIE
Mydło	TAK
Kolor	biały
Kolor detergentu	niebieski
Chłonność	750% (7,5-krotność wagi)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm ± 5%
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (okres przydatności do użycia)	36 miesięcy
Okres ważności po otwarciu	1 miesiąc

Produkt jednorazowego użytku i przeznaczony dla jednego pacjenta - NIE wielokrotnego użytku.
BEZ LATEKSU I FTALANÓW.
NIE zawiera toksycznych lub drażniących chemikaliów
Wysoka wytrzymałość na rozciąganie wzdłużne i poprzeczne.
Produkt został zarejestrowany jako Kosmetyk w CPNP (Portal Zgłaszania Produktów Kosmetycznych) pod numerem 2083323.
Produkt wyprodukowany we Włoszech
Niska tolerancja ± 5% wagi i wymiarów produktu.

?

Odowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 384.** Pakiet nr 253 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowa rękawica myjąca pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 90 opakowań?
Odowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 385.** Pakiet nr 249 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści nerki pakowane w opakowania po 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 10 opakowań?
Odowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 386.** Pakiet nr 243 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści prześcieradło 210x160cm o gramaturze 20 g/m²?
Odowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 387.** Pakiet nr 198 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści gaziki do jednorazowego użytku nasączone 70 % alkoholem izopropylowym rozmiar 60x30 mm?
Odowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 388.** Pakiet nr 159 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w ampułkostrzykawkach o pojemności 6 i 11 ml?
Odowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 389.** Pakiet nr 159 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w ampułkostrzykawkach pakowane w opakowania po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 40 opakowań?
Odowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 390.** Pakiet nr 91 pozycja 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9: Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton pakowany w opakowanie foliowe?
Odowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 391.** Pakiet nr 92 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer pakowany podwójny folia / folia-papier?
Odowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 392.** Pakiet nr 82 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści dren Keher wykonany z latexu naturalnego?
Odowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 393.** Pakiet nr 76 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści strzykawka trzyczęściowa do insuliny 1 ml, 1 ml U100 (jednostek) z wtopioną igłą 0,33x12,7 wykonana z polipropylenu, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 394.** Pakiet nr 76 pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawka trzyczęściowa do tuberkuliny 1 ml TBC z nakładaną igłą 0,50x16 mm wykonana z polipropylenu, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 395.** Pakiet nr 209 pozycja 1, 3: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 209; pozycje 1 i 3) podkład pod gips wykonany z chirurgicznego igłowanego sztucznego jedwabiu o długości 2,7 m?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 396.** Pakiet nr 211 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 211, pozycja 1) złożenia oferty na podkłady higieniczne 60x60cm z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej, o chłonności co najmniej 800 ml? Brak określenia poziomu chłonności w opisie przedmiotu zamówienia dopuszcza do zaferowania produkty o niskiej jakości użytkowej, które nie spełniają funkcji zabezpieczającej przy zabiegach pielęgnacyjnych przy pacjencie. Naraża to Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 397.** Pakiet nr 214 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 214, pozycja 1) złożenia oferty na podkłady higieniczne 60x90cm z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej, o chłonności co najmniej 1100 ml? Brak określenia poziomu chłonności w opisie przedmiotu zamówienia dopuszcza do zaferowania produkty o niskiej jakości użytkowej, które nie spełniają funkcji zabezpieczającej przy zabiegach pielęgnacyjnych przy pacjencie. Naraża to Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 398.** Pakiet nr 218 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 399.** Pakiet nr 218 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 400.** Pakiet nr 218 pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycja 3)) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 401.** Pakiet nr 218 pozycja 1 – 3: Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycje 1 - 3) pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają system szybkiego wchłaniania? System ten zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 402.** Pakiet nr 218 pozycja 1-3: Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 403.** Pakiet nr 218 pozycja 1-3: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 218, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadających, co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to, jako wymóg minimalny? Zastosowanie w pieluchomajtkie jednego ściągacza taliowego i elastycznych boków produktu, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, a to przekłada się na komfort

pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 404. Pakiet nr 219 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 219, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające system mocowania składający się z dwóch szerokich przylepcorzepów oraz elastycznych boków, co zapewnia idealne dopasowanie?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 405. Pakiet nr 219 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 219, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXL o rekomendowanym minimalnym obwodzie 163 cm i maksymalnym co najmniej 210 cm ?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 406. Pakiet nr 219 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 219, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXL pakowane po 32 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 407. Pakiet nr 219 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 219, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XXXL o rekomendowanym minimalnym obwodzie 175 cm i maksymalnym co najmniej 250 cm pakowane po 8 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 408. Pakiet nr 234 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 1) cienki opatrunek piankowy z super absorberami i nieprzywierającą silikonową warstwą kontaktową z raną w rozmiarze 5x6cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 409. Pakiet nr 253 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 253; pozycja: 1) myjki higieniczne jednorazowe przeznaczone do mycia na mokro, wykonane z miękkiego i chłonnego materiału, podfoliowane od wewnątrz dla utrzymania wysokiego poziomu ochrony skóry pacjenta oraz personelu medycznego, w kształcie rękawicy bez palców?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 410. Pakiet nr 169 pozycja 1, 2: Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 169; pozycje 1 i 2) sterylne paski do zamykania ran o rozmiarach: 6 szt. (6 x 38 mm), 3 szt. (6 x 75 mm), łącznie 9 szt. w jednym opakowaniu?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 411. Dotyczy Pakietu nr 24: Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) z wymiennikiem bez warstwy celulozowej a wymiennikiem piankowym, o zakresie objętości 200-1500 ml i utratą wilgotności 5mg H₂O przy VT=500 ml, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 412. Dotyczy Pakietu nr 51: Czy Zamawiający wymaga zestawu rur do aparatów do znieczulenie w zestawie z trzecią rurą do worka oddechowego, którego wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 413. Pakiet 159: Czy Zamawiający dopuści ampułkostrzykawki o pojemności 6 ml i 11 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 414. Pakiet 159: Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 415. Pakiet 172: Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny :

- Serwety z materiału dwuwarstwowego Biflex EX, laminowanego ekstrudycyjnie, o wysokiej chłonności
- Gramatura serwet 60 g/m²
- Uniwersalne zastosowanie
- Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm;
- 1 osłona na stolik Mayo 80 x 145 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 180 x 180 cm;
- 1 serweta z taśmą przylepną 150 x 240 cm;

- 2 serwety z taśmą przyklepną 75 x 100 cm;
- 2 włókninowe OP taśmy 10 x 50 cm;
- 4 ręczniki 30 x 40 cm;

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 416.** Pakiet 184, 187,188: Czy Zamawiający oczekuje serwety sterylnej?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga serwety sterylnej.
- Pytanie 417.** Pakiet 184,187, 188: Czy Zamawiający dopuści min. 2 etykiety?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 418.** Pakiet 244: Czy Zamawiający dopuści pościel w rozmiarze poszwa 160 x 210 cm, poszewka 70x80 cm , prześcieradło 160 x 210 cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 419.** Pakiet 328 poz. 1,2,3: Czy Zamawiający dopuści watki neurochirurgiczne sterylne, ze 100 % sprasowanej bawełny?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 420.** Pakiet 328 poz. 1,2,3: Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze 200 szt. Watek tj. 20 blistrów po 10 sztuk każdy?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 421.** Pakiet 328: Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary:
Poz. 1- 12 x 12 mm
Poz.2 – 12 x 75 mm
Poz. 3 – 20 x 70 mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 422.** Pakiet 182 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści Prześcieradło ochronne na stół operacyjny, 5-cio warstwowe, wykonane z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcyjna warstwa środkowa. Warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa wykonana z folii polietylenowej. Wymiar całkowity 225 cm x 101cm (tolerancja +/- 2 cm). Rdzeń chłonny 200 cm x 50 cm (tolerancja +/- 2 cm). Gramatura: min. 110g/m²
Absorbpcja: min. 9000 ml/m²
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 423.** Pakiet 182 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści Prześcieradło ochronne na stół operacyjny, 5-cio warstwowe, wykonane z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcyjna warstwa środkowa. Warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa wykonana z folii polietylenowej. Wymiar całkowity 101x150 cm (tolerancja +/- 2 cm) Rdzeń chłonny 50x150 cm
Absorbpcja: min. 6500 ml/m²
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 424.** Pakiet 187: Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową 50 x 60 cm z otworem przyklepnym 6x8 cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 425.** Pakiet 189: Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody - Wykonana z nieprzeźroczystej mocnej folii PE (0,05mm), z nieprzemakalnymi taśmami do mocowania na końcach
• Złożona teleskopowo
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 426.** Pakiet nr 151: Czy zamawiający dopuści Poz. 1 Jednorazowe kleszcze biopsyjne z igłą gastroscopowe 2,3mm/ 180cm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 427.** Pakiet nr 170: Czy zamawiający dopuści Poz. 2 Jednorazowa szczotka czyszcząca dokańców roboczych endoskopu, dwustronna, średnica włosia 5 mm, długość 230 cm, średnica 1,7mm?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 428.** Pakiet 2: Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli

= 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem, filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 429. Pakiet 2: Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 430. Pakiet 2: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 431. Pakiet 3: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 432. Pakiet 3: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 433. Pakiet 3: Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania krwi i bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 434. Pakiet 3: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 435. Pakiet 5: poz. 10 Czy zamawiający wydzieli poz.10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 436. Pakiet 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 437. Pakiet 5: Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 438. Pakiet 5: 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 ?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 439.** Pakiet 38: Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm , worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 440.** Pakiet 41: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 441.** Pakiet 76, poz. 5 czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 442.** Pakiet 76, poz. 1,5, Czy zamawiający wydzieli poz.1,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 443.** Pakiet 158, poz. 4, Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 444.** Pakiet 158, poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 445.** Pakiet 158, poz. 4: Czy zamawiający dopuści kolor czerwony lub niebieski?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 446.** Pakiet 192 czy zamawiający dopuści półokrągłe wycięcie pod szyją?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 447.** Pakiet 195, poz. 3 Czy zamawiający wymaga gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 448.** Pakiet 195, poz. 3: Czy zamawiający dopuści gazę 13 nitkową lub 17 nitkową?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 449.** Pakiet 203, poz. 1-3 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 450.** Pakiet 205, poz. 1-3 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 451.** Pakiet 208, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 452.** Pakiet 208, poz. 4 : Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 453.** Pakiet 222, poz. 1-3 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 454.** Pakiet 226, poz. 1-4 czy zamawiający wymaga wyceny za 10 mb w stanie spoczynku?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 455.** Pakiet 228, czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 456.** Pakiet 323 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 457.** Pakiet nr 89 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Cewników 3-drożny Dufour 100% silikon o wysokiej odporności na inkrustację z balonem o poj. 50ml dla Cewnika 18Ch; 60ml dla cewnika 20Ch; 70ml dla cewnika 22Ch; 80 ml dla cewnika 24Ch.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 458.** Pakiet nr 90 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Cewnika z balonem dwukanałowym wykonanego z silikonu, rozmiar 5 F, balon 1,5 ml. Widoczny w RTG.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 459.** Pakiet nr 104 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu Mono-J zawierającego cewnik wykonany z poliuretanu o dł. 70 cm, prowadnicę pokrytą teflonem o dł. 125 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ)
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 460.** Pakiet nr 105: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Prowadnicy Lunderquista o dł. 80 cm, śr. 0,035" z zakończeniem typu J na dł. 1,5 mm oraz miękkim końcem.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 461.** Pakiet nr 106: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawy do szynowania moczowodów z cewnikiem podwójnie zagiętym do URS. Zestaw sterylny, zawierający cewnik typu JJ typ otwarty-otwarty lub otwarty-zamknięty, wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm. Rozmiar 4.7 F, dł. 26 i 28 cm z popychaczem standardowym o dł. 75 cm i prowadnicą o dł. 150 cm.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 462.** Pakiet nr 107, poz. 1: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Cewnika Pigtail otwarty-zamknięty wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm. Prowadnica 150 cm, popychacz 75 cm, kłamra, CH4.7, dł. 26 cm
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 463.** Pakiet nr 107, poz. 2: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Cewnika Pigtail otwarty-zamknięty wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm. Prowadnica 150 cm, popychacz 75 cm, kłamra, CH6, dł. 26 cm
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 464.** Pakiet nr 110 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do nefrostomii, sterylny, w składzie: igła Chiba 18G skalowana co 1 cm, cewnik typu J wykonany z poliuretanu, drut wiodący kompatybilny w cewniku, łącznik do worka na mocz, rozmiary CH8, CH10,5.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 465.** Pakiet nr 110 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do nefrostomii z cewnikiem typu J z poliuretanu pokrytego fosforylocholiną.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 466.** Pakiet nr 111 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestaw do cystostomii z cewnikiem Pigtail wykonany z silikonu w rozm. 12CH i balonem o poj. 5 ml. W zestawie cewnik, skalpel, rozdzierany trokar, zatyczka stożkowa.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 467.** Pakiet nr 123 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Prowadnica do URS wykonana z nitinolu, pokryta powłoką hydrofilną na całej długości 150 cm z miękką końcówką prostą lub zakrzywioną.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 468.** Pakiet nr 130 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestaw rozszerzadeł prostych w rozmiarach 8;10;12;14;16 CH
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 469.** Pakiet nr 131 : uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawy do szynowania moczowodów z cewnikiem podwójnie zagiętym do URS. Zestaw sterylny, zawierający cewnik typu JJ typ otwarty-otwarty lub otwarty-zamknięty, wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm. Rozmiar 4,8 Fr, dł. 26 i 28 cm z popychaczem standardowym o dł. 75 cm i prowadnicą o dł. 150 cm
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 470.** Pakiet nr 157 poz. 1: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestaw do nefrostomii z Iglą typu Trokar w rozm. 6Fr i dł. 22-30. cm. W skład zestawu wchodzi cewnik pigtail, metalowy obturator i igłą typu trokar, Echogeniczna igła Chiba 18G/20cm, igła punkcyjna 18G/20cm, 3 rozszerzadła, prowadnica 0,038", łącznik z lejkiem, skalpel, worek na mocz, kołnierz mocujący, oraz opaska zaciskowa.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 471.** Pakiet nr 157 poz. 2: uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestaw do nefrostomii z Iglą typu Trokar w rozm. 9Fr i dł. 22-30 cm. W skład zestawu wchodzi cewnik pigtail, metalowy obturator i igłą typu trokar, Echogeniczna igła Chiba 18G/20cm, igła punkcyjna 18G/20cm, 3 rozszerzadła, prowadnica 0,038", łącznik z lejkiem, skalpel, worek na mocz, kołnierz mocujący, oraz opaska zaciskowa.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 472.** Dotyczy zapisów SWZ: Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 473.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 1 Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze zielonym który jest pakowany po 126 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 474.** Dotyczy pakietu 268 punkt 2: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze niebieskim który jest pakowany po 126 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 475.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 3: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze zielonym który jest pakowany po 252 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 476.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 4: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze niebieskim który jest pakowany po 252 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 477.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 5: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze zielonym który jest pakowany po 252 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 478.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 6: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze niebieskim który jest pakowany po 252 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 479.** Dotyczy pakietu 268 punkt 7: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze zielonym który jest pakowany po 750 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 480.** Dotyczy pakietu nr 268 punkt 8: Czy zamawiający dopuści papier krepowany w kolorze niebieskim który jest pakowany po 750 szt przy zachowaniu przeliczenia całej ilości zamawianego papieru?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 481.** Dotyczy pakietu nr 269 całości: Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010? Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 482.** Dotyczy pakietu nr 269 całości Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i folii minimum 6 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 483.** Dotyczy pakietu nr 270 punkt 1: Czy zamawiający wymaga aby wskaźnik typu IV był perforowany na cztery części?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 484.** Dotyczy pakietu nr 271: 126 szt przy zachowaniu przeliczenia ilości zamawianych szt.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 485.** Dotyczy pakietu 272: Czy Zamawiający wymaga aby w zamiast papieru rękaw składał się z folii oraz poliolefinu, dzięki któremu przy otwieraniu wyeliminowane jest całkowicie ryzyko pylenia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 486.** Dotyczy pakietu 272: Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia szczelności mikrobiologicznej przez okres 12 m-cy wystawionej przez niezależną jednostkę notyfikowaną, taką jak np. Isega?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 487.** Dotyczy pakietu 282: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu przebarwiającego się z koloru niebieskiego na różowy?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 488.** Dotyczy pakietu 283: Czy Zamawiający wymaga testu do kontroli skuteczności mycia w myjni ultradźwiękowej, w formie paska, wykonanego z tworzywa, substancja wskaźnikowa w formie kwadratu, zawierająca m.in.. dwa rodzaje białek, lipidy i polisacharydy, koloru ciemnoczerwonego symulująca pozostałości zaschniętej krwi, pakowany po 100szt?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 489.** Dotyczy pakietu 284: Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 490.** Wzór umowy: Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych zawartych w §7 w następujący sposób:
1.1. w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonej części zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 491.** Wzór umowy: Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych zawartych w §7 w następujący sposób:
1.2 w wysokości 0,5 % wartości reklamowanego towaru, w przypadku uchybienia terminowi określone w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień opóźnienia.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 492.** Pakiet 55: W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna

medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%, kanister 4,5 kg?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 493. Pakiet 55: Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 494. Pakiet 65: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornika amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca pojedynczy system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. System bez zakrzywionej igły i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 495. Pakiet 66: Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześnieki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 496. Pakiet 66: Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 497. Pakiet 146: Czy Zamawiający dopuści mankiet do szybkiej infuzji i transfuzji, który nie jest przezroczysty ale posiada przezroczysty panel przedni umożliwiający obserwację?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 498. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 24 filtr o następujących parametrach : Filtr oddechowy dla dorosłych hydrofobowy elektrostaryczny z wymiennikiem celulozowym, zakres objętości oddechowej 150-1000 ml, port do monitorowania gazów anestezjologicznych, skuteczność filtracji względem bakterii min. 99,9999%, skuteczność nawilżania min. 33 mg/l przy VT 500 ml, utrata wilgoci min. 6,77 mg/l przy VT 500 ml, przestrzeń martwa filtru max. 96ml, waga filtra max. 50 g ?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 499. Czy Zamawiający w pak 54 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny, pojemność 200 ml, śr.50 mm, dł.190 mm, w polietylenowej rurce z wypychaczem dł. Prowadnika 235 mm, do trokara 10 mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 500. Czy Zamawiający w pak 54 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny, pojemność 800 ml, śr.100 mm, dł.190 mm, w polietylenowej rurce z wypychaczem dł. Prowadnika 235 mm, do trokara 10 mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 501. Czy Zamawiający w pak 54 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Laparoskopowy woreczek

ekstrakcyjny, pojemność 1200 ml, śr.130 mm, dł.190 mm, w polietylenowej rurce z wypychaczem dł. Prowadnika 235 mm, do trokara 10 mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 502. Czy Zamawiający w pak 156 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Wielofunkcyjny zestaw do drenażu klatki piersiowej z automatyczną kontrolą ssania z dwoma drenami, wyskalowany do objętości 950 ml w jednej komorze i 1900 ml w drugiej?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 503. Czy Zamawiający w pak 167 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe, rozmiar M L (średnio duże), zamykane oczkowo, wymiary: dł. 7,21 mm, rozwartość ramion 5,73 mm, dł. zamkniętego klipsa 8,98 mm, kompatybilne z klipsownicą AESCULAP x 120szt.? Wymiary wewnątrz klipsa.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 504. Czy Zamawiający w pak 168 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowy, jałowy, zszywki ze stali nierdzewnej. Stapler przeznaczony do zamykania skóry, rany chirurgicznej, 35 zszywek o szerokości 5,9 mm i wysokości 3,9 mm, średnica zszywki 0,5 mm. Opakowanie zbiorcze 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 505. Czy Zamawiający w pak 168 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowy, jałowy, zszywki ze stali nierdzewnej. Stapler przeznaczony do zamykania skóry, rany chirurgicznej, 35 zszywek o szerokości 7,2 mm i wysokości 4,9 mm, średnica zszywki 0,6 mm. Opakowanie zbiorcze 5 szt.?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 506. Dotyczy Pakiet nr 279, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 507. Dotyczy Pakiet nr 282, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 500 sztuk + przyrząd PCD? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 508. Dotyczy Pakiet nr 282, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści testy przebarwiające się z koloru niebieskiego na czarny?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 509. Dotyczy Pakiet nr 283, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 510. Dotyczy Pakiet nr 286, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 24 sztuki? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 511. PAKIET NR 173: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji laparoskopowych wykonanego z laminatu 2- warstwowego z dodatkowym wzmocnieniem (padem chłonnym) stanowiącym trzecią warstwę i następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stół Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 serweta do zabiegów laparoskopii z padem chłonnym (okno 28 x 32 cm) i torbami na narzędzia chirurgiczne	320 x 250/180 cm
1 taśma przylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 512. PAKIET NR 174: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy	150 x 100 cm
-------------------------------	--------------

1 serweta operacyjna do ginekologii/ cystoskopii nieprzylepna z otworem (8 x 12 cm)	75 x 200 cm
1 serweta nieprzylepna	75 x 90 cm
2 osłony na kończynę długie	75 x 140 cm
2 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 513. PAKIET NR 175: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cięcia cesarskiego wykonanego z laminatu 2- warstwowego o następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stół Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 serweta do cięcia cesarskiego z torbą na płyny (okno 19 x 24 cm)	315 x 250/200 cm

1 serweta dla noworodka	90 x 105 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 514. PAKIET NR 176: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów i otworem (9 x 12 cm)	250/280 x 280 cm
1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
1 ręcznik celulozowy	30 x 33 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 515. PAKIET NR 178: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji żyłaków wykonanego z laminatu 2- warstwowego o min. gramaturze 55 g/m², w którym serweta główna posiada dodatkowe wzmocnienie (pad chłonny) o łącznej gramaturze min. 110 g/m² i następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona (opakowanie zestawu)	150 x 190 cm
1 serweta na stół Mayo	80 x 145 cm
4 ręczniki celulozowe	33 x 30 cm
1 taśma przylepna	10 x 50 cm
1 serweta extra wzmocniona, U przylepne 15 x 95 cm (pad chłonny z wiskozy)	200 x 260 cm
1 serweta przylepna	250 x 170 cm
1 serweta nieprzylepna	200 x 150 cm
1 osłona krocza przylepna	20 x 37,5 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 516. PAKIET NR 179: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta urologiczna z torbą na płyny (z sitem) 185 x 200 cm, okno suprapubic (7 x 10 cm) i na krocze (7 cm). Wbudowana osłona na palec bezlateksowa do badania per rectum	185 x 200/280 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 517. PAKIET NR 180: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji stawu biodrowego o następującym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 x serweta na stół Mayo	80 x 145 cm
4 x ręczniki celulozowe	33 x 30 cm
2 x taśma przylepna	10 x 50 cm
1 x serweta extra wzmocniona, U przylepne 10 x 95 cm (pad z wiskozy)	245 x 280 cm
1 x serweta wzmocniona przylepna z warstwą przylepną 100 cm	300 x 170 cm
1 x serweta 2- warstwowa nieprzylepna	90 x 75 cm
1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona złożona	190 x 150 cm
1 x osłona na kończynę 2- warstwowa	35 x 120 cm

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 518.** PAKIET NR 181: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii kolana wykonanego z laminatu 2- warstwowego o następującym składzie:
- | | |
|---|--------------|
| 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona | 150 x 190 cm |
| 1 serweta na stół Mayo wzmocniona | 80 x 145 cm |
| 1 serweta nieprzylepna | 150 x 190 cm |
| 1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów, otwory 5 x 7 cm | 320 x 245 cm |
| 1 osłona na kończynę | 35 x 80 cm |
| 2 taśmy samoprzylepne | 10 x 50 cm |
| 4 ręczniki celulozowe | 30 x 33 cm |
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 519.** PAKIET NR 183: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stół Mayo w rozmiarze 80 x 145 cm?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 520.** PAKIET NR 198: czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania gazików do dezynfekcji w rozmiarze 30 x 30 mm/ 30 x 60 mm po rozłożeniu, sklasyfikowanych przez producenta jako wyrób kosmetyczny (nie wyrób medyczny)?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 521.** PAKIET NR 204: **Poz. nr 1-3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych o czasie wiązania do 4 min?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 522.** PAKIET NR 210: Poz. nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski gipsowej o szerokości 14 cm?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 523.** PAKIET NR 216: Poz. nr 4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku pooperacyjnego w rozmiarze 8 x 10 cm lub 8 x 15 cm?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 524.** PAKIET NR 228: czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej gazowej 20 nitkowej?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 525.** PAKIET NR 234: Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 10 cm?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 526.** PAKIET NR 234 Poz. 1-2: czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przyklepnego opatrunku piankowego z dodatkową warstwą hydrożelu pozwalającą na bezbolesną zmianę opatrunku i następujących rozmiarach:
- Poz. 1- 12,5 x 12,5 cm (rozmiar pianki 7,5 cm x 7,5 cm);
 - Poz. 2- 15 cm x 15 cm (rozmiar pianki 10 x 10 cm)?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 527.** PAKIET NR 253: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania myjki higienicznej w kształcie prostokąta, sklasyfikowanej jako wyrób kosmetyczny (nie wyrób medyczny)?
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 528.** PROJEKT UMOWY § 7, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:
- §7 ust. 1, pkt 1.1 do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej części zamówienia.
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 529.** PROJEKT UMOWY § 7, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:
- §7 ust. 1, pkt 1.2 do kwoty 0,5% wartości reklamowanej części zamówienia.
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 530.** PROJEKT UMOWY § 7, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:
- §7 ust. 1, pkt 1.3 do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy.
- Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 531.** PROJEKT UMOWY § 7, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:

- §7 ust. 1, pkt 1.4 – wykreślenie zapisu umowy.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 532.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 1 dopuści bezpieczny przyrząd do infuzji o następujących parametrach: przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, automatyczny filtr zatrzymujący powietrze (15 mikronów), zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii infuzyjnej, kiedy butelka lub worek do infuzji jest pusty. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu i zbędną utratą leku podczas jego wypełniania. Komora kroplowa nie zawierająca PCV, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Precyzyjny zacisk rolkowy w kolorze pomarańczowym, z miejscem na kolec oraz miejsce do podwieszania drenu. Przyrząd nie zawiera ftalanów. Odpowiedni do infuzji grawitacyjnej i ciśnieniowej do 2 bar. Długość drenu 180 cm. Objętość wypełnienia 6,46 ml/m. Sterylny, opakowanie papier-folia, wewnątrz opakowania przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą dren.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 533.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 1 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 16G, dł. 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 534.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 2 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 14G, dł. 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 535.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 3 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 20G, dł. 32mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 536.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 4 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 18G, dł. 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 537.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 5 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 22G, dł. 25mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 538.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 6 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 17G, dł. 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 539.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 7 dopuści kaniule wykonaną z PTFE, z zaworem górnego portu zamykanym standardowo, 2 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 24G, dł. 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 540.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 8 dopuści kaniule wykonaną z PUR, z dodatkowym zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem z dodatkowym portem iniekcji, posiada: samodomykający się zawór górnego portu, min. 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 18G, dł. 32 mm i 45mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 541.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 9 dopuści kaniule wykonaną z PUR, z dodatkowym zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem z dodatkowym portem iniekcji, posiada: samodomykający się zawór górnego portu, min. 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki, rozmiar: 20G, dł. 32 mm i 25mm. Nazwa producenta na kaniuli?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 542.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 10 dopuści koreczek do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 543.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 11 dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 544.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 12 dopuści kaniulę w rozmiarach: 24Gx19mm, 22Gx25mm, 20Gx32mm, 18Gx32mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 545.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 poz. 1 dopuści op. a'50sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem wymaganych ilości.
- Pytanie 546.** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową poz. 1-4 z mlecznym kontrastującym tłokiem?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 547.** Dotyczy pakietu nr 148. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie haczyka wielorazowego porcelanowego, w kształcie litery J do elektrody monopolarnej, kompatybilnego z uchwytem firmy Aesculap.



Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 548.** Pakiet 1 Poz. 1 i 2:
Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 549.** Pakiet 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa elastyczna jednoczęściowa bez PCV, o długości min. 60 mm w części przezroczystej dren dł. min.150 cm, filtr infuzyjny min. 15 µm, odpowietrznik z klapką, rolkowy regulator przepływu, komora kroplowa i dren bez zawartości ftalanów, nazwa producenta na aparacie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 550.** Pakiet 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z odpowietrznikiem
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 551.** Pakiet 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV o długości min. 80 mm w części przezroczystej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 552.** Pakiet 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi bez ftalanów i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 553.** Pakiet 7: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawkę sterylnych wewnątrz i na zewnątrz tak jak inne strzykawki dwuczęściowe i trzyczęściowe stosowane w placówkach służby zdrowia.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 554.** Pakiet 8: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniul dotętnicznych z cewnikiem z PTFE.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 555.** Pakiet 8: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniul dotętnicznych z możliwością stosowania do 30 dni potwierdzone w instrukcji użycia.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 556.** Pakiet 30 : Prosimy o sprecyzowanie czy maska ma być bez lateksu oraz ftalanów DEHP ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 557.** Pakiet 53 Poz.1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 558.** Pakiet 53 Poz.1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 559.** Pakiet 74: Prosimy o dopuszczenie zaoferownia zestawu o parametrach:
Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:
Dwa osobne opakowania każde zawierające:
- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml
Cztery osobne opakowanie zawierające:
-Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml.
Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 560.** Pakiet 74: Prosimy o sprecyzowanie czy Każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 561.** Pakiet 75 Poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 562.** Pakiet 75 Poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części , nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji , gwarantującym płynną podaż leku
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 563.** Pakiet 75 Poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 564.** Pakiet 75 Poz. 5: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek cewnikowych z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 565.** Pakiet 75 Poz. 5: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek cewnikowych z nazwą producenta na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 566.** Pakiet 172: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie nieznacznie różniącym się od wymaganego:
1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50µm z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm , składana rewersowo
2 x serweta boczna 90x75 cm,ze wzmocnieniem 60x25 cm z przyklepcem o długości 84cm
1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przyklepcem o długości 98cm,ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przyklepcem o długości 98 cm, ze

zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm
4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem
Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm
Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetracje płynów o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤1,7 log10). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m².

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 567. Pakiet 172: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawów z serwetami okrywającymi pacjenta, które są pełnobarierowe i chłonne na całej powierzchni zarówno w obszarze krytycznym jak i poza nim?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 568. Pakiet 172: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zestawów sterylizowanych tlenkiem etylenu, dzięki czemu serwety są mniej pogniecione i nie posiadają nieprzyjemnego zapachu jak w przypadku sterylizacji radiacyjnej.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 569. Pakiet 172: Czy zamawiający oczekuje zestawu z 4 etykietami do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 570. Pakiet 172: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy oczekuje zestawu, którego etykieta pozwala na identyfikację składu zestawu.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 571. Pakiet 172: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje serwet wyposażonych w szerokie taśmy lepne 4-5 cm, w celu w celu dokładnej i bezpiecznej aplikacji.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 572. Pakiet 173: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie nieznacznie różniącym się od wymaganego:

- 1 x osłona na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE ze wzmocnieniem w części centralnej - 2 x ręcznik chłonny 60x40 +/-2cm

- 1 x serweta do laparoskopii 255x300 cm +/- 2cm z otworami: brzuszny 34x38 cm z folią operacyjną wokół brzegów oraz rektalnym 11x14cm z klapką , ze wzmocnieniem chłonnym 55x70cm +/- 1cm. Wraz z serwetą zintegrowane osłony na kończyny, 2 dwudzielne torby na narzędzia oraz 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego trylaminatu (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max.66 g/m² , pozbawionego pyjących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia≤1,9 log10). Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 573. Pakiet 173: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie nieznacznie różniącym się od wymaganego:

-1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm (owinięcie zestawu)

-1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm

-1xserweta 196x269x304 cm z obłożeniem ramion stołu, z przyklepnym otworem 25x28cm, ze wzmocnieniem 53x56cm wokół otworu z włókniny SMMMS, ze zintegrowanymi nogawicami oraz organizatorami przewodów typu rzep (8 szt.). Serweta w części okrywającej pacjenta wykonana z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m² (współczynnik pylenia≤1,9 log10). Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 574. Pakiet 173: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednym ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 575. Pakiet 173: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 576.** Pakiet 173: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaofertowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania niezetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaofertowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaofertowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 577.** Pakiet 174: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednych ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 578.** Pakiet 174: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 579.** Pakiet 174: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaofertowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania niezetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaofertowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaofertowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 580.** Pakiet 175: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
-1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50µ ze wzmocnieniem z polipropylenu
-1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem
-1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm z włókniny Spunlace
-2 x ręcznik chłonny celulozowy z mikrosiecią zapobiegającą rozrywaniu 20x30 cm
-1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm kształt T, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną, z torbą na płyny 270° min. 65x110 cm z kształtką do formowania oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Serweta w części okrywającej pacjentkę z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max.66g/m²), pozbawiona włókien celulozo i wiskozy. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 581.** Pakiet 175: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 582.** Pakiet 175: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania niezetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaferowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 583.** Pakiet 175: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednych ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 584.** Pakiet 175: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy serweta okrywająca pacjentkę powinna mieć otwór operacyjny częściowo wypełniony folia chirurgiczną dzięki czemu obłożenie nie będzie się odklejać od skóry po wypłynięciu wód płodowych i zmniejszeniu rozmiarów brzucha.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 585.** Pakiet 175: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy ze względu na dużą ilość płynów przy zabiegach cięcia cesarskiego Zamawiający oczekuje serwet o dużej odporności na płyny <200 cmH2O.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 586.** Pakiet 176: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
1x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 µ ze wzmocnieniem w części krytycznej
1x taśma przylepna 9x50cm
2x ręcznik chłonny 30x20cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
1x serweta z bilaminatu 75x90cm
1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przylepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej 15X5 cm, z przylepnym otworem 10x17cm, z torbą na płyny z gęstym filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance do regulacji worka (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawiona pyłących włókien celulozy i wiskozy. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 587.** Pakiet 176: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 µ ze wzmocnieniem w części krytycznej
1 x osłona na stolik Mayo 80x142cm ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88 cm
2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
1 x taśma przylepna 9 x 50 cm
1 x serweta ginekologiczna przylepna 35/40x114 cm z otworem przylepnym w kształcie serca 9x12cm
1 x serweta ginekologiczna 175/280x242 cm z otworem 12x25 cm z osłonami na kończyny.
Serwety okrywające pacjenta wykonane z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu o gramaturze max. 58g/m², pozbawionego pyłących włókien celulozy i jej pochodnych. Opakowanie zbiorcze worek foliowy i karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 588.** Pakiet 176: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 40 µ ze wzmocnieniem
2 x nogawice 79x140 cm z włókniny SMMMS
2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
1 x serweta 75x120 cm z przylepnym decentralnym otworem w kształcie rombu 8x18 cm wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawionego pyłących włókien celulozy i wiskozy. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 589.** Pakiet 176: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednych ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 590.** Pakiet 176: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 591.** Pakiet 176: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaoferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta . Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania nierzetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 592.** Pakiet 177: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o gramaturze nieznacznie różniącej się od oczekiwanej, tj. 66 g/m² z zachowaniem pozostałych wymogów określonych przez Zamawiającego.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 593.** Pakiet 177: Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednych ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 594.** Pakiet 177: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 595.** Pakiet 177: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaoferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta . Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania nierzetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 596.** Pakiet 180: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
2 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 µm ze wzmocnieniem
1 x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80x145 cm z folii PE 70 µm, ze wzmocnieniem 100x75cm,

1 x serweta dolna 196x305 cm z przylepnym wycięciem U 15x117 cm, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 77x119 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Część lepna zabezpieczona trzema taśmami, które ułatwiają precyzyjną aplikację serwety łącznie z zaokrągleniami wycięcia U,
1 x serweta górna 183x254 cm przylepna, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 67x39cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
1 x serweta nieprzylepna 98x98 cm, pełnobarierowa
1 x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa
2 x taśma przylepna 9x50 cm
2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m², pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 597.

Pakiet 180: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem
1 x serweta na stolik Mayo, 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 75x100cm +/-1cm
5 x taśma przylepna, przezroczysta 8x40 cm
1 x osłona na kończynę 35x120cm 2-warstwowa, z warstwą chłonną od wewnętrznej strony
1 x serweta 190x190 cm długość przylepca 85 cm
1 x serweta górna 300x220 +/-2cm długość przylepca 130 cm
1 x serweta do operacji biodra 230x305 +/-2 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70x100 +/- 2cm cm, z wycięciem U 15x117 cm zaopatrzonym w taśmy lepne, które umożliwiają trójstopniową aplikację na pacjencie i obejmują precyzyjnie zaokrąglenia wycięcia U. Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni bilaminatu o gramaturze max. 58g/m², niskim współczynnikiem pylenia ≤1,7 log₁₀, wysokiej odporności przenikanie płynów > 175 cm H₂O. Obszar wzmocnienia bez wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze >121g/m² i wysokiej absorpcji > 700ml/m².. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 598.

Pakiet 180: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:
1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm
1 x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80x145 cm z folii PE ze wzmocnieniem,
1 x serweta dolna 240x304 cm z przylepnym wycięciem U 7x107 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 70x125 +/-2 cm, Część lepna obejmuje precyzyjnie wycięcie „U” łącznie z zaokrągleniami.
1 x serweta górna 183x254 +/-2cm przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym 67x39 +/-2cm, zintegrowany 1 podwójny organizator przewodów
1x serweta 152x213 +/-2cm z folii PE z przylepnym wycięciem U 20x76 +/-2 cm
1 x serweta nieprzylepna 98x98 +/-2 cm, pełnobarierowa
1 x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa
2 x taśma przylepna 9x50 cm
2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem
Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m², pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynnikiem ≤1,9 log₁₀, o wysokiej odporności na przenikanie płynów > 200 cm H₂O. W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne (gramatura łączna 140 g/m²) o odporności na przenikanie płynów > 200 cm H₂O i wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho >570kPa.. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 599.

Pakiet 180: Czy celem precyzyjnego obłożenia biodra pacjenta Zamawiający oczekuje aby serweta U była wyposażona w taśmy lepne umożliwiające trójstopniową aplikację.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 600.

Pakiet 180: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy należy zaoferować obłożenie z serwetą U, której część lepna obejmuje precyzyjnie wycięcie „U” łącznie z zaokrągleniami celem właściwej aplikacji.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 601.

Pakiet 180: W związku z dużym obciążeniem mechanicznym obłożenia w trakcie zabiegu chirurgicznego w trakcie zabiegu chirurgicznego prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania obłożenia, którego odporność na rozrywanie na sucho i mokro jest nie mniejsza niż 500kPa w obszarze będącym w bezpośrednim sąsiedztwie pola operacyjnego.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 602.** Pakiet 180: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 603.** Pakiet 180: Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów. W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania niezetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaferowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami. Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 604.** Pakiet 184: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje serwet przylepnych czy nieprzylepnych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 605.** Pakiet 185: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie torby o wymiarach 46x25 cm z przylepcem na górze i na dole, 3-komorową. Torba wykonana jest z mocnej, przezroczystej folii polietylenowej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 606.** Pakiet 185: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie torby o wymiarach 51x36 cm z przylepcem, filtrem i portem, wykonanej z przezroczystej folii polietylenowej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 607.** Pakiet 191: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okrągłych osłon wykonanych z przezroczystej folii PE o wymiarach: 72 x 60 cm (szer. x wys.), średnica otworu po rozciągnięciu min. 120 cm, jałowa.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 608.** Pakiet 213: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów w oczekiwanym rozmiarze 60x90 o chłonności 1600 ml.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 609.** Pakiet 213: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów w rozmiarze 80x90.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 610.** Pakiet 213: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów w rozmiarze 58 x 90 +/-3 cm, chłonność 1800-2300 g.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 611.** Pakiet 217: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 612.** Pakiet 244: Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania pościeli o gramaturze 25 g/m².
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 613.** Pakiet 263: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. O374-3, Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na

penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Dokсорubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 614.

Pakiet 263: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpydrowych, jednorazowych. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 615.

Pakiet 263: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 616.

Pakiet 263: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpydrowych nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min . 15 leków cytostatycznych. Kolor niebieski (kobaltowy), bez zawartości protein lateksowych, tiuramów, tiomoczników ftalanów i bezotiazoli. AQL po zapakowaniu 1.5. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,09 mm, dłoń min. 0,05 mm, mankieta min. 0,05 mm. Długość wg EN 455-2- min. 240 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu: 6/9 N. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1. Pakowane a' 100 szt. W rozmiarach XS-XL.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 617.** Pakiet 263: Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 618.** Pakiet 264: Prosimy o dopuszczenie rękawic neoprenowych, jałowych, bezlateksowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Kształt anatomiczny, zwężany mankiet z rolowanym brzegiem i specjalną teksturą, która przylega do fartucha chirurgicznego i zapobiega zwijaniu się. AQL na poziomie 0,65. Dostępne w rozmiarach 5,5-9,0.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 619.** Pakiet 264: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jałowych, bezlateksowych, bezpudrowych, neoprenowo-nitrylowych o anatomicznym kształcie. Trójwarstwowe z wewnętrzną warstwą 100% nitrylową, wewnątrz dodatkowo silikonowane. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, zapobiegającymi zsuwaniu się rękawicy w trakcie zabiegu. AQL na poziomie 0,65, dostępne w rozmiarach 5,5-9,0.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 620.** Pakiet 264: W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 621.** Pakiet 264: Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 622.** Pakiet 264: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 623.** Pakiet 266 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). 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 bakterioobójczą 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 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytotatyków 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. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 624.** Pakiet 266 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowych, bezpudrowych o przedłużonym mankiecie do procedur najwyższego ryzyka. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Mikroteksturowane z dodatkową wyraźną teksturą na palcach dla podniesienia chwytności. Dobrze przylegające do skóry użytkownika, dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytotatycznych. Kolor niebieski, AQL ≤ 1,5. Długość wg EN 455-2 min. 300 mm, grubość poj. ścianki: palec 0,15 mm, dłoń 0,10 mm, mankiet 0,07 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu min. 8,7 N/ 9,6 N. Pakowane max. 100 szt, dostępne w rozmiarach XS-XL. Zgodność z normami: EN 455- 1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, ISO 13485:2016, EN ISO 14971:2013, ISO 15223-1:2016, ISO 10993-1:2018, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, IEC 62366-1:2015/COR 1:2016; EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN374-2:2014, EN 16523-1:2013+A1:2018, EN 374- 4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011; ASTM F1671, ASTM D 6978, ASTM D 6319, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 625.** Pakiet 266 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). 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 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. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 626.** Pakiet 266 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowych, bezpudrowych o przedłużonym mankiecie do procedur najwyższego ryzyka. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Mikroteksturowane z dodatkową wyraźną teksturą na palcach dla podniesienia chwytności. Dobrze przylegające do skóry użytkownika, dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytostatycznych. Kolor niebieski, AQL ≤ 1,5. Długość wg EN 455-2 min. 300 mm, grubość poj. ścianki: palec 0,15 mm, dłoń 0,10 mm, mankiet 0,07 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu min. 8,7 N/ 9,6 N. Pakowane max. 100 szt, dostępne w rozmiarach XS-XL. Zgodność z normami: EN 455- 1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, ISO 13485:2016, EN ISO 14971:2013, ISO 15223-1:2016, ISO 10993-1:2018, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, IEC 62366-1:2015/COR 1:2016; EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN374-2:2014, EN 16523-1:2013+A1:2018, EN 374- 4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011; ASTM F1671, ASTM D 6978, ASTM D 6319, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 627.** Pakiet 266: Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 628.** Pakiet 323: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszków do leków pakowanych po 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 629.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 630.** Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 631.** Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy: „1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia

udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w, nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 632. Dotyczy § 7 ust. 1 pkt 1.3: Prosimy Zamawiającego o liczenie kary za odstąpienie lub częściowe odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 633. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 poz. 1 przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa jednoczęściowa z filtrem 15 µm, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym bez podania skuteczności filtra. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 634. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 3 poz. 1 przyrzędu do przetaczania krwi z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 635. Czy w pakiecie 3 poz. 1 Zamawiający oczekuje kolorystycznego oznakowania opakowania w kolorze czerwonym (napisy) w celu odróżnienia aparatów do infuzji?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 636. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 1 oczekuje aby aparat posiadał czerwony zacisk dla odróżnienia od pozostałych aparatów do infuzji?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 637. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 1 oczekuje kaniuli dotętnicznej 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Flowswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszycia do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku. Produkt nie zawierający DEHP, PVC oraz naturalnego lateksu. Opakowanie 25 sztuk?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 638. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 1 wymaga potwierdzenia przez producenta czasu stosowania do 30 dni w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 639. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 1 kaniuli dożylniej pediatryczno- neonatologicznej w rozm. 26G (fioletowa) - przepływ 14 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniula widoczna w promieniach RTG, min. 5 wtopionych pasków radioceniujących. Opakowanie bezpieczne – papier/folia wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 640. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 poz. 2 kaniuli dożylniej pediatryczno- neonatologicznej w rozm. 24G (żółta) - przepływ 19 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia

podczas kaniulacji. Kaniula widoczna w promieniach RTG, min. 5 wtopionych pasków radioceniujących. Opakowanie bezpieczne – papier/folia, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 641. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 76 poz. 1 strzykawki trzyczęściowej j.u. 50/60 ml do pomp infuzyjnych luer-lock z jednostronną skalą pomiarową z podziałką co 1 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 642. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 76 poz. 2 strzykawki trzyczęściowej do insuliny 1 ml, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 13 mm wykonanej z polipropylenu/polistyrenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w elemencie zabezpieczającym po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Bez potrzeby odłamywania tłoka po zabezpieczeniu igły. Strzykawka pozbawiona lateksu potwierdzona w karcie technicznej wyrobu medycznego, op. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 643. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 76 poz. 3 strzykawki j.u. do insuliny U-40 z nakładaną igłą, o poj. 1 ml, w opakowaniu 120 szt. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 644. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 76 poz. 4 strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpiecznej z fabrycznie wmontowaną igłą zw rozmiarze 26 G x 10 mm wykonana z polipropylenu/polietylenu, z mechanizmem zatraskowym zabezpieczającym umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w osłonie po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Bez potrzeby odłamywania tłoka po zabezpieczeniu igły. Strzykawka pozbawiona lateksu potwierdzona w karcie technicznej wyrobu medycznego, op. 100 szt.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 645. Prosimy o doprecyzowanie jakie pompy infuzyjne są w posiadaniu Zamawiającego?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 646. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane strzykawki w pakiecie 76 poz. 1 i 5 mają być fabrycznie wpisane w menu pompy i wymienione w oryginalnej instrukcji producenta?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 647. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 75 poz. 1 strzykawki 2 ml j.u. luer , dwuczęściowej kolor tłoka biały, czarna skala kontrastująca, bez rozszerzenia, posiadająca szczelny lekko przesuwający się tłok - opakowanie folia/papier (op. 100 szt). Trzon tłoka prosty, w górnej części posiadający lekkie wcięcie.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 648. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 75 poz. 2 strzykawki 5 ml j.u. luer , dwuczęściowej kolor tłoka biały, czarna skala kontrastująca, bez rozszerzenia, posiadająca szczelny lekko przesuwający się tłok - opakowanie folia/papier (op. 100 szt). Trzon tłoka prosty, w górnej części posiadający lekkie wcięcie.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 649. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 75 poz. 3 strzykawki 10 ml j.u. luer , dwuczęściowej kolor tłoka biały, czarna skala kontrastująca, bez rozszerzenia, posiadająca szczelny lekko przesuwający się tłok - opakowanie folia/papier (op. 100 szt). Trzon tłoka prosty, w górnej części posiadający lekkie wcięcie oraz zwężenie na końcu poza komorą cylindra strzykawki.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 650. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 75 poz. 4 strzykawki 20 ml j.u. luer , dwuczęściowej kolor tłoka biały, czarna skala kontrastująca, bez rozszerzenia, posiadająca szczelny lekko przesuwający się tłok - opakowanie folia/papier (op. 80 szt). Trzon tłoka prosty, w górnej części posiadający lekkie wcięcie oraz zwężenie na końcu poza komorą cylindra strzykawki.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 651. Czy oferowane strzykawki w pakiecie 75 poz. 1-4 mają posiadać kolorystyczne oznakowanie najmniejszego opakowania zbiorczego w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający modyfikuje postanowienia ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Warunków Zamówienia przedłużając termin:

- składania ofert: 11.10.2022 r. godz. 09:00;

- otwarcia ofert: 11.10.2022 r. godz. 09:15;

- termin związania ofertą: 08.01.2023 r.

Zamawiający zwraca się z prośbą aby w przypadku dopuszczenia parametrów/postanowień innych niż opisane w SWZ, Wykonawca zaznaczył, iż parametry/postanowienia zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem się na datę oraz numer udzielonych odpowiedzi.

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

WERSJA ELEKTRONICZNA DOKUMENTU.

*DOKUMENT W ORYGINALE PODPISANY PRZEZ WICEPREZES ZARZĄDU
PODDĘBICKIEGO CENTRUM ZDROWIA SP. Z O.O. – LEK. MED. URSZULĘ MARJAŃSKĄ.*