



## ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO SWZ

Znak sprawy: SOZ.383.40.2021

Data: 16.09.2021

**Dotyczy postępowania na: DOSTAWY SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU ORAZ ODZIEŻY OCHRONNEJ**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku. poz. 1129 ze zmianami), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

### **Wykonawca 1**

**Pyt. 1.: Pakiet 1a poz.1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów które są wyrobem medycznym.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.: Pakiet 1 poz.4:** Czy Zamawiający wymaga masek FFP2 o skuteczności filtracji  $\geq 94\%$ ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 3.: Pakiet 1 poz.5,8:** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

**Pyt. 4.: Pakiet 1 poz.7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMMS.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 5.: Pakiet 1 poz.7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 6.: Pakiet 4 poz.1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha wiązanego przy szyji.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 7.: Pakiet 4 poz.2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z elastycznymi mankietami poliestrowymi.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 8.: Pakiet 4 poz.3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy na obuwie typ 6, gramatura 55-60 gr/m<sup>2</sup>, wykonane z włókniny PP i laminatu PE, wysokość 48 cm, podeszwa 31cm, W rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny PP / Laminat PE. Wykończone elastyczną gumką



oraz trokami do zawiązywania., kolor biały. Opakowanie zawiera 10 sztuk. Element antypoślizgowy na podeszwie. Zgodne z normami EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005+A1:2009; EN 14126:2003/AC:2004

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 9.:** Pakiet 4 poz.4: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań na cytostatyki.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 10.:** Pakiet 4 poz.4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 35g/m2.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 11.:** Pakiet 4 poz.4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z elastycznymi mankietami poliestrowymi.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 12.:** Pakiet 4 poz.4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 43g/m2.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 13.:** Pakiet 8 poz.1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z medycznego PCV o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanatowa, wykonana z ABS, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa umożliwiająca identyfikację wyrobu na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 14.:** Pakiet 8 poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 15.:** Pakiet 8 poz.1,2,3: Czy Zamawiający dopuści przyrząd z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.16.:** Pakiet 8 poz.1,2,3

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt.17.:** Pakiet 8 poz.2: Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.18.:** Pakiet 8 poz.2: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opaski stabilizującej.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.19.:** Pakiet 8 poz.3: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z medycznego PCV o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanatowa, wykonana z ABS, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa umożliwiająca identyfikację wyrobu na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.20.:** Pakiet 8 poz.4,5: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opaski stabilizującej.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt.21.:** Pakiet 8 poz.6-8: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

**Pyt.22.:** Pakiet 10 poz.3



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt.23.:**Pakiet 10 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 20-22ml.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt.24.:**Pakiet 10 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek skalowanych co 1ml.  
**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.25.:**Pakiet 11 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt.26.:**Pakiet 11 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skalą.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt.27.:**Pakiet 11 poz.1-4

Czy Zamawiający dopuszcza, żeby kod kolorów znajdował się na opakowaniu zbiorczym a'100 szt/ a'80 szt? Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu jednostkowym folia-papier - przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt.28.:**Pakiet 11 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt.29.:**Pakiet 11 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z igła 0,45x13mm.

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.30.:**Pakiet 11 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt.31.:**Pakiet 11 poz.10

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zastawki.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.32.:**Pakiet 11 poz.10

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie aplikatora Mini Spike, aparat do przygotowywania i pobierania leków z butelek-bez filtra cząsteczkowego, filtr bakteryjny 0,1 mikrona, bez zastawki.

**Odp.:Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.33.:**Pakiet 11 poz.10

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji przyrząd do pobierania płynów z butelek z filtrem przeciwbakteryjnym 1,2 µ, łącznik luer-lock z filtrem hydrofobowym, bez zastawki?

**Odp.:Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.34.:**Pakiet 12 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,8x40mm.

**Odp.:Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.35.:**Pakiet 16 poz.1-4,7-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada samodomykający się koreczek portu bocznego z trzpieniem powyżej krawędzi, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia. Parametry przedstawiają się następująco:

| Kod koloru   | Rozmiar (GAUGE) | Rozmiar w mm | Przepływ   |
|--------------|-----------------|--------------|------------|
| Pomarańczowy | 14 G            | 2,1 x 45     | 305 ml/min |
| Szary        | 16 G            | 1,7 x 45     | 200 ml/min |
| Biały        | 17 G            | 1,5 x 45     | 142 ml/min |
| Zielony      | 18 G            | 1,3 x 45     | 100 ml/min |
|              | 18 G            | 1,3 x 32     | 105 ml/min |
| Różowy       | 20 G            | 1,1 x 32     | 61 ml/min  |
|              | 20 G            | 1,1 x 25     | 65 ml/min  |
| Niebieski    | 22 G            | 0,9 x 25     | 36 ml/min  |
| Żółta        | 24 G            | 0,7 x 19     | 23 ml/min  |
| Fioletowa    | 26 G            | 0,6 x 19     | 17 ml/min  |

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.36.:** Pakiet 16 pzo.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul noworodkowych zwykłych, o przepływie 13ml/min.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.37.:** Pakiet 16 poz.11-14

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

**Pyt.38.:** Pakiet 16 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

**Pyt.39.:** Pakiet 16 poz.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu fiszbin.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

## **Wykonawca 2**

**Pyt. 1.:** Pakiet 1a poz. 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę fartuchów zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny?

**Odp.:** Tak.

**Pyt. 2.:** Pakiet 1a poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Pakiet 1a poz. 7 **Pyt. 3.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ubrań z dekoltem V, gramatura min. 30 g/m kw.?

**Odp.:** Tak.



### Wykonawca 3

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający w **Pakiecie 22** w pozycji **3** dopuści zestaw do punkcji i drenażu opłucnowego metodą Seldingera o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalającej na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; **cewnik 9CH** lub **12CH** (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **prowadnica Seldingera** pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; **strzykawka** luer lock 30 ml, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącnik** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia cewnika 50 cm** (montowaną pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); **zacisk nożyczkowy**; **mocowanie cewnika** do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylne.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający w **Pakiecie 22** w pozycji **4** dopuści zestaw do drenażu opłucnej o składzie: **zastawka płatkowa Heimlicha** (przeciwwrotna) zapobiegająca powrotowi odessanego płynu do pacjenta, zakończona obustronnie **łącnikiem schodkowym** umożliwiającym połączenie z workiem i drenem od pacjenta, **worek 2000 ml** wyskalowany co 100 ml, z odpowietrznikiem i zaworem spustowym; **dren łączący 50 cm** (pomiędzy workiem, a zastawką); **łącnik** luer lock/wejście dla łącnika schodkowego. Zestaw sterylne.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### Wykonawca 4

**Pyt. 1 – pakiet 2a, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kieliszek do leków jednorazowego użytku o pojemności 30 ml. Zaoferowany kieliszek nieznacznie różni się od wymaganego przez Zamawiającego, a większa pojemność pozwala na podanie większej ilości leków. Opisany produkt jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ ponieważ posiada kruszarki do tabletek pasujące tylko do 20 ml kieliszków. Zamawiający dopuści większe kieliszki pod warunkiem dostarczenia przez Wykonawcę, bezpłatnie, 10 sztuk kruszarek do leków pasujących do kieliszków 30 ml.**

**Pyt. 2 – pakiet 2a, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 3 334 pełne opakowania, co daje 250 050 sztuk? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odp.: Tak.**

### Wykonawca 5

**Pyt. 1.:** W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie



konieczności składania załącznika nr 7 w przypadku pakietu nr 8 a poz. 16.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.:** W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania atestów, certyfikatów, dokumentów dopuszczających do obrotu w przypadku pakietu nr 8a poz. 16.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

## **Wykonawca 6**

### **Pyt. 1.:Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści :**

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami?

Skład:

-komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,  
-3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady,

-waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 8 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 5-7 Fr.Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

### **Pyt. 2.: Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści :**

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami?

Skład:

-komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,  
-3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady,

- waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7-8 fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

### **Pyt. 3.: Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści :**

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami ?

Skład:

- komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,  
- 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady,

- waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 8-10 fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**



## Wykonawca 7

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający w pozycji 31 pakiet 35 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 13 Fr i długości 15 cm?

Charakterystyka cewnika:

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

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

## Wykonawca 8

**Pyt. 1.:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 35 poz. 12 : Igła biopsyjna półautomatyczna do tkanek miękkich z rozłączną kaniulą i regulowaną głębokością penetracji 16 G 90 mm do biopsji grubo-igłowych.

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt. 2.:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 35 poz. 13 : Igła biopsyjna półautomatyczna do tkanek miękkich z rozłączną kaniulą i regulowaną głębokością penetracji 16 G 150 mm do biopsji grubo-igłowych

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt. 3.:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 35 poz. 15 : Igła biopsyjna półautomatyczna do tkanek miękkich z rozłączną kaniulą i regulowaną głębokością penetracji 18 G 150 mm do biopsji grubo-igłowych

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pyt. 4.:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 35 poz. 31 : Cewnik do hemofiltracji 14F \*15cm

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

## Wykonawca 9

### Dotyczy Pakiet nr 5 a

**Pyt.1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5a poz. 7 kaniuli donosowej z filtrem 90 cm do polisomnografu NOX?

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 5 a pozycji nr 23 – pulsoksymetr Nonin 3450 i utworzenie z niej odrębnego pakietu?

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

#### **Wykonawca 10**

**Pyt. 1.: Pakiet 29 poz. 2, 8, 9, 13, 14, 16, 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 29 pozycje nr: 2, 8, 9, 13, 14, 16 i 22 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

**Pyt. 2.: Pakiet 29 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu dla dorosłych kompletną z workiem i drenem 200 cm, czystą mikrobiologicznie?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 3.: Pakiet 29 poz. 16**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „objętość martwej przestrzeni w zakresie 20-50 ml?

**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

#### **Wykonawca 11**

##### **Pakiet 5**

**Pyt. 1.: Poz. 2** – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 25 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 2.: Poz. 5** – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki do moczu o pojemności całkowitej 150 ml, natomiast użytkowej 120 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

#### **Wykonawca 12**

**Pyt.1.: Pakiet nr 27, pozycja 1-10:** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z odsysaniem niesilikonowaną, wykonaną z PCV, z niewielką ilością ftalanów, która jest dopuszczona dla wyrobów medycznych i nie stanowi zagrożenia dla pacjentów, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.2.: Pakiet nr 27, pozycja 11-16:** Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem ze stałym szyldem, niesilikonowaną, wykonaną z PCV, z prowadnicą dołączoną osobno, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego, pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3.: Pakiet nr 27, pozycja 17-22:** Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem ze stałym szyldem, niesilikonowaną, wykonaną z PCV, z prowadnicą dołączoną osobno, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**



**Pyt. 4.: Pakiet nr 27, pozycja 23:** Czy Zamawiający dopuści podkładkę do rurki tracheostomijnej o wymiarze 9x10cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 5.: Pakiet nr 29, pozycja 5:** Czy Zamawiający dopuści sztuczny nos z centralnie umieszczonym filtrem, posiadający port tlenowy i port do odsysania z zatyczką na uwięzi?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 6.: Pakiet nr 29, pozycja 14:** Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu do średniego stężenia bez worka?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 7.: Pakiet nr 29, pozycja 16:** Czy Zamawiający dopuści łącznie gładki wewnętrznie bez możliwości rozciągania i kształtowania?

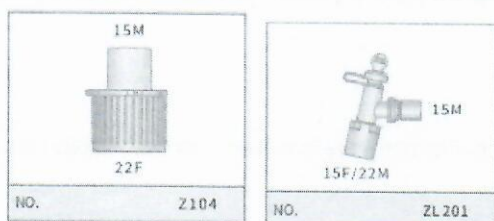
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 8.: Pakiet nr 29, pozycja 16:** Czy Zamawiający dopuści łącznie karbowany wewnętrznie z możliwością rozciągania i kształtowania?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 9.: Pakiet nr 29, pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści łącznie o złączach:



*Złącze od strony respiratora    Złącze od strony pacjenta*

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 10.: Pakiet nr 29, pozycja 16:** Czy Zamawiający dopuści łącznie o zakresie +/- 10ml od podanych wartości?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 11.: Pakiet nr 29, pozycja 20:** Czy Zamawiający dopuści osłonkę w 3 rozmiarach: na worek 100-250ml, 500-1000ml i 3000ml?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 12.: Pakiet nr 29, pozycja 22:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez uchwytu? Powierzchnia worka pozwala na pewny uchwyt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 13.: Pakiet nr 29, pozycja 22:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością podłączenia zastawki PEEP za pomocą dodatkowej złączki?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 14.: Pakiet nr 29, pozycja 22:** Czy Zamawiający dopuści resuscytator wykonany z PCV?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 15.: Pakiet nr 32, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści łyżki pakowane w opakowanie foliowe?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 16.: Pakiet nr 32, pozycja 4-5:** Czy Zamawiający dopuści łyżkę wykonaną ze stali nierdzewnej z podstawą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 17.: Pakiet nr 32, pozycja 4-5:** Czy Zamawiający ma na myśli łyżki światłowodowe do rękojeści ledowych i ksenonowych?

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 18.: Pakiet nr 34, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dotoczoną osobno do systemu?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 19.: Pakiet nr 34, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający doprecyzuje w jakich rozmiarach oczekuje rurek intubacyjnych?

**Odp.: Zgodnie z opisem – 10,12,14.**

**Pyt. 20.: Pakiet nr 34, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania bez rurki intubacyjnej?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 21.: Pakiet nr 34, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z portem luer do podawania leków?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 22.: Pakiet nr 35, pozycja 27:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw

- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową

- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający



- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 23.: Pakiet nr 6a, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała o gramaturze 100 g/m<sup>2</sup> w części przedniej oraz 70 g/m<sup>2</sup> w części tylnej?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 24.: Pakiet nr 6a, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 17 x 24,5 cm, pakowaną po 20 sztuk?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 25.: Pakiet nr 6a, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700W, spełniający pozostałe zapisy SWZ?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 26.: Pakiet nr 6a, pozycja 1 i 2:** Z uwagi na różnorodność produktów w Pakiecie nr 6a, zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu lub umożliwienie składania oferty na pozycje w ramach Pakietu nr 6a.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

### **Wykonawca 13**

#### **Pakiet nr 2**

**Pyt. 1.:** W związku ze zróżnicowaniem średnicy kateterów z trokarem co 4F, uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 2, poz. 3 - kateteru 20F zamiast 22F (o średnicy mniejszej o 0,67 mm).

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.:** Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 2 wymaga kateterów z ostrym trokarem typu trójgraniec wykonanym z lekkiego stopu metalu, z płaskim półokrągłym uchwytem, kateter wykonany z medycznej jakości PVC odpornego na załamania i zamknięcie światła kateteru, zakończony łącznikiem schodkowym, widoczny w Rtg., z podziałką długości min. co 5 cm. Ostrze trokara zabezpieczone protektorem.

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

### **Wykonawca 14**

Pakiet nr 3, poz. 1,2,3.

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, kątowny(dla uniknięcia załamania się drenu), rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego.

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 oraz szeroki port do pobierania próbek lub zadawania środka żelującego. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu(z



żelem lub bez środka żelującego), wymiana wkładu nie wymaga odłączenia drenu od źródła ssania, wkłady częściowo sprasowane, dla zmniejszenia ich objętości. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową (certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty.

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odp.: Zamawiający dopuści, jeżeli kanistry są nieprzezroczyste i firma bezpłatnie wymieni systemy mocujące, tak aby zachowana była obecna funkcjonalność.**

Pakiet nr 3, poz.4.

**Pyt. 2.:** Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy 5,6mm, pozostałe jak w SIWZ.

**Odp.:** Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 3, poz.1,2.

**Pyt. 3.:** Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet nr 33, poz. 1,2,3.

**Pyt.4.:** Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów (zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczane badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

## Wykonawca 15

**Pyt.1 – pakiet 8 a, poz. 22:** Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie masek o klasie FFP2 bez zaworu, która nie jest wyrobem medycznym a środkiem ochrony osobistej.

Oferowany przez nas produkt jest zgodny publikowanymi przez MZ informacjami dot. produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID-19:

- normą europejską normą zharmonizowaną PN-EN 149+A1:2009 (EN 149:2001+A1:2009) „Sprzęt ochrony układu oddechowego - Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami. Wymagania, badanie, znakowanie”;
- certyfikowana znakiem CE,
- Klasa ochrony P2,
- odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- wykonane z włókniny czterowarstwowej.

**Proponowane przez nas maski pakowane są po 10 szt.,**

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

## Wykonawca 16

Pakiet 1a nr4.

**Pyt. 1.:** Czy zamawiający dopuści, półmaski FFP3 z zaworem ?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet 8a nr22



**Pyt. 2.:** Czy zamawiający dopuszcza półmaskę FFP3 z filtracją 99%.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### **Wykonawca 17**

##### **Pakiet 1a:**

**Pyt. 1.:** Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści dekolt w kształcie litery V?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. 2.:** Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści ubranie SMS 35 g/m<sup>2</sup>, dekolt w kształcie litery V oraz 2 dużymi kieszeniami, ubranie w kolorze niebieskim?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

##### **Pakiet 6a:**

**Pyt. 3.:** Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści poszewkę na poduszkę w rozm. 70x80 o gr. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 4.:** Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści poszewkę w rozm. 60x80?

**Odp.:** Nie.

**Pyt. 5.:** Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści poszewkę w rozm. 70x80?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 6.:** Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozm. 160x210 o gr. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odp.:** Nie

**Pyt. 7.:** Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozm. 160x210 o gr. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Odp.:** Tak.

**Pyt. 8.:** Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. +/- 10 cm?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 9.:** Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. 130x210?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 10.:** Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. +/- 10 cm?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 11.:** Załącznik 2a, Pakiet 1a, Poz. 4: Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu pozycję dot. półmasek ochronnych, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości oferentów?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

**Pyt. 12:** Pakiet 2a, Poz. 2: Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków jednorazowego użytku o pojemności 30 ml?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ ponieważ posiada kruszarki do tabletek pasujące tylko do 20 ml kieliszków. Zamawiający dopuści większe kieliszki pod warunkiem dostarczenia przez Wykonawcę, bezpłatnie, 10 sztuk kruszarek do leków pasujących do kieliszków 30 ml.

**Pyt. 13.:** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Tak.

**Pyt. 14.:** Pakiet 3a, Poz. 1: Czy nie zaszła omyłka pisarska dotycząca pomiaru oralnego, odbytniczego przy termometrze bezdotykowym?

**Odp.:** Tak.

**Pyt.15.:** Pakiet 8a (podzielny), Poz. 23 Czy Zamawiający dopuści Osłony na buty wysokie wykonane z materiału barierowego – włóknina laminowana folią mikroporowatą MPFL 65g/m<sup>2</sup> ?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 16.:** Załącznik 2, Pakiet 5, Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu sterylno o poj. 100ml?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 17.:** Pakiet 14, Poz. 3 Czy Zamawiając dopuści Jednorazowy nakłuwacz bezpieczny, aktywowany przy użyciu przycisku do uzyskiwania próbek krwi kapilarnej. Głębokość nakłucia – 1.8 mm, 2 mm po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 18.:** Pakiet 35 (podzielny), Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści Plaster do stabilizacji cewników i sond donosowych równoważny, w systemie dwustopniowej aplikacji ułatwiający precyzyjne i skuteczne założenie?  
**Odp.:** **Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 19.:** Poz. 19 Czy Zamawiający dopuści igłę 37mm. Czy Zamawiający oczekuje igły 3/8 koła odwrotnie tnącej ( nadającej się np. do szycia skóry)?  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 20.:** Poz. 20 Czy Zamawiający dopuści igłę 37 mm. Czy Zamawiający oczekuje igły ½ koła okrągła ( np. do szycia tkanek miękkich) czy igły 3/8 koła odwrotnie tnącej?  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 21.:** Czy Zamawiający może doprecyzować czy chodzi o rozmiary nici 0, 1, 2, 2.0 ?  
**Odp.:** **Tak, nici: 0, 1, 2, 2.0.**

Pytanie do SWZ:

Dotyczy XI. Przedmiotowe środki dowodowe:

**Pyt. 22.:** Czy Zamawiający za względu na to, że wymaga w punkcie 1.4. złożenia wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu deklaracji CE oferowanego sprzętu medycznego i/lub odzieży ochronnej oraz oświadczenie że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020, poz. 186 t.j.) – Załącznik nr 7, odstąpi od wymogu złożenia z ofertą dokumentów wymienionych w punktach 1.1 oraz 1.2 ?

**Odp.:** Zamawiający odstępuje od ww. wymogu zastrzegając możliwość wezwania Wykonawcy do przedstawienia ww. dokumentów na każdym kolejnym etapie postępowania.

**Pyt. 23.:** Czy Zamawiający w przypadku stwierdzenia braku próbek wezwie do ich uzupełnienia, zgodnie z punktem 2 ?

**Odp.:** **Tak**

## **Wykonawca 18**

**Pyt. 1.:** **Pakiet 9:** Czy Zamawiający w Pakiecie 9 pozycja 1 dopuści rękawice renomowanego międzynarodowego producenta o poniższym opisie:

Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiety z prostym zakończeniem i opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie:0,18±0,02, długość min. 285 mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w



pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

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

**Pyt. 2.: Pakiet 9:** Czy Zamawiający w Pakiecie 9 pozycja 1 dopuści rękawice renomowanego międzynarodowego producenta o poniższym opisie:

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

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

**Pyt. 3.: Pakiet 9:** Czy Zamawiający w Pakiecie 9 pozycja 2 dopuści rękawice o powierzchni mikroteksturowanej, w dostępnych rozmiarach 5,5 – 9,0, pozostałe parametry jak w SWZ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 4.: Pakiet 9:** Czy Zamawiający w Pakiecie 9 pozycja 3 dopuści rękawice renomowanego amerykańskiego producenta o poniższym opisie:

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

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

**Pyt. 5.: Pakiet 9:** Czy Zamawiający w Pakiecie 9 pozycja 3 dopuści rękawice renomowanego amerykańskiego producenta o poniższym opisie:

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

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



**Pyt. 6.: Pakiet 9:** Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga do oferty próbki w ilości po jednej sztuce do każdej pozycji w dowolnym rozmiarze?

**Odp.: Tak.**

#### **Wykonawca 19**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 12, poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego konfekcjonowanego 100 szt./op?

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 12 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 14, poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 2.:** Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 36 z pakietu 14 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

#### **Wykonawca 20**

**Pyt. 1.:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

a) 0,3% wartości dostawy brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie opóźnionej partii towaru, począwszy od... dnia zgłoszenia wady, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

b) 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.:** 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?

**Odp.: Zamawiający przewiduje taką możliwość w §3 ust. 3 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 4 do SWZ.**

**Pyt. 3.:** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust.1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „ od dnia zgłoszenia wady” na „...od dnia uznania reklamacji”

**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SWZ.**



## Wykonawca 21

**Pyt 1.:** W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), 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 lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odp.:** Zamawiający będzie wymagał pisemnego oświadczenia o prawidłowym magazynowaniu i transportowaniu produktów zgodnie z zaleceniem producenta.

**Pyt.2.:** Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**Odp.:** Tak.

**Pyt 3.:** 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?

**Odp.:** Tak, w przypadku produktów przechowywanych w temp.2-8 stopni C.

**Pyt 4.** 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?

**Odp.:** Przy produktach nie wymagających transportu w kontrolowanej temperaturze, bez wydruków. Nie wyklucza.

## Wykonawca 22

**Pyt. 1.:** Dotyczy Pakiet 6 - poz. 2 Czy Zamawiający wydzieli z w/w pakietu pozycję nr 2 do oddzielnego pakietu, pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej na pozostałe pozycje w pakiecie?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

**Pyt. 2.:** Dotyczy Pakiet 6 - poz. 2 Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 2 pozwoli zaoferować szczotki dwustronne do czyszczenia kanału roboczego bronchofiberoskopu o średnicy kanału 2,8. Szczotka posiada dwie różne końcówki zakończone kulką o średnicy włosa 5 i 11 mm?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 3.:** Dotyczy Pakiet 6 - poz. 4 Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 4 pozwoli zaoferować kleszczyki biopsyjne jednorazowe o średnicy kleszczyków 2,3 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SWZ?

**Odp.:** Tak

**Pyt. 4.:** Dotyczy Pakiet 25 - poz. 1 Czy Zamawiający w ramach uczciwej konkurencji wydzieli z w/w pakietu pozycję nr 1 do oddzielnego pakietu, pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej na pozostałe pozycje w pakiecie?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.



## Wykonawca 23

**Pyt. 1.: Pakiet 17, Poz. nr 2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu zabiegowego do cewnikowania, zgodnego z SWZ, jednakże opakowanego w tacę typu blister z jednym wgłębieniem na płynie?

**Odp.: Tak**

## PAKIET NR 30

**Pyt. 2.: Poz. nr 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do mocowania kaniul z klejem z syntetycznego kauczuku, pakowanego a' 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym. Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.

**Odp.: Tak**

**Pyt. 3.: Poz. nr 2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego opatrunku samoprzylepnego z wkładem chłonnym, w rozmiarze 5 cm x 7,2 cm?

**Odp.: Tak**

**Pyt. 4.: Poz. nr 2** – Czy Zamawiający wymaga wyceny 10 szt. opatrunków?

**Odp.: Zamawiający wymaga wyceny za opakowanie z zaznaczeniem ile opakowanie zawiera sztuk.**

**Pyt. 5.: Poz. nr 2** - Jednostką miary w formularzu cenowym jest opakowanie. Nie ma jednak informacji ile sztuk opatrunku ma zawierać opakowanie. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a' 50 szt.?

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 6.: Poz. nr 3** – Czy Zamawiający wymaga wyceny 100 szt. kompresów?

**Odp.: Zamawiający wymaga wyceny za opakowanie z zaznaczeniem ile opakowanie zawiera sztuk.**

**Pyt. 7.: Poz. nr 3** - Jednostką miary w formularzu cenowym jest opakowanie. Nie ma jednak informacji ile sztuk kompresów ma zawierać opakowanie. Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 25 x 2 szt.?

**Odp.: Tak.**

## Wykonawca 24

### PAKIET 5

**Pyt. 1.: POZ. 1** Czy Zamawiający dopuści próbówki typu Falcon 50 ml, sterylne, pakowane po 25 szt.?

**Odp.: Dopuszcza po przeliczeniu ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**POZ. 2** Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki o poj. 15 ml/30 ml zakręcany, medyczny, niejałowy, pakowany zbiorczo?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.: POZ. 3** Czy Zamawiający mógłby doprecyzować o jakie podłoże chodzi i z jakiego materiału ma być wykonana wymazówka (trzon, główka)?

**Odp.: Pateczka poliuretanowa z wacikiem wiskozowym w probówce transportowej z żelem węglowym Amies z korkiem pakowane indywidualnie.**

**Pyt. 3.: POZ. 4** Czy Zamawiający mógłby doprecyzować z jakiego materiału ma być wykonana wymazówka (trzon, główka)?

**Odp.: Pateczka poliuretanowa z wacikiem wiskozowym w probówce transportowej bez podłoża z korkiem pakowane indywidualnie.**

### PAKIET 14

**Pyt. 4.: POZ. 3.** Prośba o doprecyzowanie jaką ilość nakłuwaczy Zamawiający oczekuje. Opis: „1,8mm, 2,0mm po 200szt.” a następnie jest napisane „250 opak.” - nie wskazuje to jasno, czy Zamawiający oczekuje po 125 opak. z każdego rodzaju czy 500 opak. łącznie. A może Zamawiający będzie Zamawiać wg potrzeby?

**Odp.: Pakowane po 200 sztuk, łącznie 250 opakowań.**



**Pyt. 5.:** Jednorazowy nakłuwacz bezpieczny, aktywowany przy użyciu przycisku do uzyskiwania próbek krwi kapilarnej. Głębokość nakłucia – 1.8 mm, 2 mm po 200 szt. op. 250

**Odp.:** Pakowane po 200 sztuk, łącznie 250 opakowań.

#### **Wykonawca 25**

**Pyt. 1.:** Pakiet 35, Poz. 6: Czy zamawiający oczekuje żelu jak obecnie stosowanego wolnego od parabenów, PVC i lateksu z możliwością aplikacji jedną ręką?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pyt. 2.:** Poz. 27: Czy zamawiający wymaga zestawu : Jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralkowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pyt. 3.:** Pakiet 21 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety z bilaminatu o gramaturze 58g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 45cmx50cm.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pyt. 4.:** Pakiet 21 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety z bilaminatu o gramaturze 58g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 45cmx50cm.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pyt.5.:** Pakiet 21 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety z bilaminatu o gramaturze 58g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 45cmx75cm z otworem fi 7cm.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pyt 6.:** Pakiet 17 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

#### **Sterylny zestaw do zdejmowania szwów**

Skład zestawu:

5x tupferów (kule), rozmiar średni

1x metalowa pęseta typu Adson z ząbkami 13 cm

1x metalowe ostrze do przecinania szwów

1x Sztyny blister 15x20cm z 3 przegrodami

Opakowanie jednostkowe torebka papierowo foliowa zaopatrzona w min. dwie

etykiety samoprzylepne zawierającą numer katalogowy, nr lot, data ważności kod kreskowy.

Sterylicacja EO.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pyt. 7.:** Pakiet 17 poz.2

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Sterylny zestaw do cewnikowania. Skład zestawu :

2 x ampułko-strzykawka 10ml z wodą sterylną opakowanie peel pouch

1 x ampułko-strzykawka 10ml z żelem poślizgowym opakowanie peel pouch

1x sztywny blister 16x25 cm, który zawiera:

5 x kompresów z włókninowych 4W 7,5 x 7,5 cm

1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm niebieskie

1 x serweta chłonna 75 x 90 cm z bilaminatu, niebieska

1 x serweta chłonna 75 x 90 cm, z przylepnym otworem Ø6cm z bilaminatu, niebieska

Opakowanie jednostkowe torebka papierowo foliowa zaopatrzona w dwie etykiety

samoprzylepne zawierające numer katalogowy, nr lot, data ważności kod kreskowy. Sterylicacja EO. Opakowanie zbiorcze 20 szt.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.



**Pyt. 8.:** Pakiet 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze podstawowej 40 g/m<sup>2</sup>, ze wzmocnieniem chłonnym wykonanym z włókniny o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienie w części krytycznej, na rękawach i z przodu na pełnej długości fartucha (mocowane od wewnętrznej strony). Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, łączone za pomocą ultradźwięków, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany przy szyi na rzep, z oznaczeniem rozmiaru na metce, krój prosty. Pakowany w podwójnie w opakowanie papier/folia i papier krepowy, w komplecie z dwoma ręcznikami. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Troki w pasie przyklejane do fartucha

Lamówka biała

Rzep dł. 5 cm

Wzmocnienie od połowy rękawa do mankieta.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 9.:** Pakiet 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na nogi wykonanej z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze 82g/m<sup>2</sup>.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 10.:** Pakiet 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze 78g/m<sup>2</sup>.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 11.:** Pakiet 4 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca FFP3 NR certyfikowana, jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III wg Reg. 2016/245, zgodna z normą EN 149:2001+A1:2009. Maską w kształcie miseczki o wielowarstwowej budowie, mocowana na elastyczne taśmy, wyposażona w zawór wydechowy umieszczony centralnie i zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, wewnętrzną wkładkę poprawiającą szczelność i komfort użytkowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h.

Parametry techniczne:

Klasa: FFP3 NR

Mocowanie: taśmy zagłowania

Skuteczność filtracji: ≥99%

Rodzaj włókniny: polipropylen

Kolor: biały

Zawór: PP

Mocowanie: taśmy nagłowania

Miękkie wnętrze wpływające na komfort użytkowania

Normy i certyfikaty

Klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009

Środek Ochrony Indywidualnej - kategoria III wg Reg. 2016/245

Certyfikat CE

Sposób pakowania:

Pakowana w opakowanie foliowe po 5 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 12.:** Pakiet 9 poz.1 Prosimy o dopuszczenie następującego asortymentu:

Rękawice jałowe, bezpydrowe, powierzchnia teksturowana. Równomiernie rolowany brzeg.

Rozmiary: 5,5-9,0

**Odp.: Zamawiający dopuszcza rozmiary, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 13.:** Pakiet 9 poz.2

Prosimy o dopuszczenie rękawic w alternatywnym oznakowaniu rozmiarów, t.j.: 5,5-9,0.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza rozmiary, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 14.:** Pakiet 9 poz.3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:



Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni, 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 15.** Pakiet 7A poz.1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankiety. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. 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. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 16.:** Pakiet 7A poz.2

Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych w kolorze niebieskim.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 17.:** Pakiet 7A poz.4

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego asortymentu:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankiem **min. 400 mm z informacją na opakowaniu**, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. **Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie.** Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

## Wykonawca 26

### Część 8a

**Pyt. 1.: Poz.8:** Prosimy o dopuszczenie cienkich rękawic ochronnych przed promieniowaniem rentgenowskim z naturalnej suchej gumy (bez lateksu) z dodatkiem tlenku ołowiu, do zastosowań chirurgicznych. Równoważnik osłabienia promieniowania: 0,04 mm Pb ± 0,005 mm Rozmiar 8

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 2.: Poz.9:** Prosimy o dopuszczenie czepka ochronnego RTG - ochrona głowy przed rozproszonym promieniowaniem jonizującym, wiązany z tyłu głowy na troki, dwuwarstwowy materiał ochronny, od frontu i boków 0,50 mm Pb, wyścielony od wewnątrz tkaniną pochłaniającą wilgoć, wyposażony w siateczkowy panel na górnej części zwiększający wentylację i komfort użytkownika.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

## Wykonawca 27



**Pyt. 1.: Pakiet 7 a poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o długości min. 240 mm.

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 2.: Pakiet 7 a poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim.

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 3.: Pakiet 7 a poz. 4:** W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych zastępującej obowiązującą Dyrektywę 93/42/EWG o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że po 26 maja 2021 r. producenci nie mają możliwości wprowadzenia do obrotu rękawic diagnostycznych oznakowanych zgodnie z Dyrektywę 93/42/EWG

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 4.: Pakiet 7 a poz. 4:** Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 5.: Pakiet 7 a poz. 4:** W związku z wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374- 4 i EN ISO 16523-1.

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 6.: Pakiet 7 a poz. 4:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL 1.0.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 7.: Pakiet 7 a poz. 1- 4 doł. formularza cenowego:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny rękawic za opakowanie bądź możliwość podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.**

**Pytania doł. projektu umowy:**

**Pyt. 8.:** Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 2 lit. b) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **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).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 9.:** Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez określenie zgodnie z treścią art. 436 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony. Postanowienie to jest obligatoryjnym elementem umowy w sprawie zamówienia publicznego w rozumieniu przywołanych przepisów.

**Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: łączna wartość kar umownych nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia netto określonego w § 3.**

**Pyt. 10.:** Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „W przypadku 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.

**Odp.: Zamawiający zgadza się na powyższe, o fakcie zmiany stawki podatku Vat winien poinformować zamawiającego w formie pisemnej.**

**Pyt. 11.:** Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 9 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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

#### **Wykonawca 28**

**Pyt. 1.:** Pakiet 8, poz. 1-3: Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

#### **Pakiet 8, poz. 1,3**

**Pyt. 2.:** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3.:** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 4.:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.:** 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.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 6.:** Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**



**Pyt. 7.:** Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójłasczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pakiet 8, poz. 2

**Pyt. 8.:** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 9.:** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 10.:** 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.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 11.:** Czy Zamawiający dopuści TS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójłasczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 12.:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 13.:** 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 ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Zadanie 10, poz. 3-6

**Pyt. 14.:** Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji ,posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali:

- Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml
- Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml
- Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml
- Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Zadanie 10, poz. 3-6

**Pyt. 15.:** Czy zamawiający wydzieli poz.3-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Zadanie 11, poz. 7-9

**Pyt. 16.:** Czy zamawiający wydzieli poz.7-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Zadanie 11, poz. 7



**Pyt.17.:** Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pakiet 11, poz. 1-4

**Pyt. 18.:** Czy zamawiający dopuszcza tłok w kolorze mlecznym?  
**Odp.:** Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

**Pyt. 19.:** Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pyt. 20.:** Czy zamawiający odstąpi od wymogu kolorystycznego oznaczenia rozmiaru, a dopuści oznaczenie cyfrowe rozmiaru?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 15, poz. 6

**Pyt. 21.:** Czy zamawiający wydzieli poz.6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?  
**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Pakiet 23, poz. 1,4

**Pyt. 22.:** Czy zamawiający wydzieli poz.1,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?  
**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Pakiet 23, poz. 1

**Pyt. 23.:** 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?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pakiet 23, poz. 1,4

**Pyt. 24.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.

Pakiet 1 a, poz. 7

**Pyt. 25.:** Czy zamawiający dopuści gramaturę minimum 30 g/m<sup>2</sup>, czyli dopuszcza także wyższą gramaturę?  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pakiet 1 a, poz. 2

**Pyt. 26.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.



Pakiet 1 a, poz. 1

**Pyt. 27.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pakiet 1 a, poz. 3

**Pyt. 28.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pakiet 1 a, poz. 4

**Pyt. 29.:** Czy zamawiający oczekuje masek FFP2 lub FFP3?  
**Odp.:** **Nie, Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.**

Pakiet 1 a, poz. 3

**Pyt. 30.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. lub 25 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pakiet 1 a, poz. 1-4,6-7

**Pyt. 31.:** Czy zamawiający wydzieli poz.1-4,6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?  
**Odp.:** **Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

Pakiet 2a. , poz. 2

**Pyt. 32.:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

#### **Wykonawca 29**

**Pyt. 1.:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie pakietu 7a poz. 2 rękawic:  
- w kolorze niebieskim;  
- o gładkiej powierzchni z teksturą na końcach palców;  
- dł. min. 240mm  
- z poziomem AQL=1,5;  
pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.:** **Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.:** Jednocześnie, ze względu na duże zróżnicowanie asortymentu w zakresie pakietu 7a prosimy o wydzielenie poz. 2 i utworzenie osobnej części. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

**Odp.:** **Zamawiający nie ma możliwości, na tym etapie postępowania, tworzyć osobnych pakietów i wydzielać pozycji.**

#### **Wykonawca 30**

**Pyt. 1.:** Dotyczy pkt. IV. 2 siwz oraz oświadczenia zał. Nr 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie sformułowania „ o ile ten wymóg dotyczy danej grupy produktów – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa” ? Uzasadnienie: Nie wszystkie produkty muszą posiadać znak CE (a tym samym dokumenty dopuszczające je do obrotu), zależy to od ich klasyfikacji – zgodnie z



Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r., (tj. Dz. U. z 2020r. poz. 186 z późn. zm.) natomiast o klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów decyduje producent produktu.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.:** Dot. Umowy §2 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto” Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odp.: Nie wyraża się zgody na modyfikację, natomiast Zamawiający będzie się starał i miał na uwadze aby te zamówienia były powyżej 150 zł netto. Zamówienia poniżej 150 zł netto zdarzają się sporadycznie i nie dotyczą tego konkretnego asortymentu.**

### **Wykonawca 31**

#### **Dotyczy Pakietu 7**

**Pyt. 1.:** Czy zamawiający dopuści w pozycji 4 pakiet 7, Zawór bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, dostępny także w wersji tętnicznej : czerwona obudowa, dostarczany wg potrzeb zamawiającego, nie zawierającego metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wktucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 2.:** Czy zamawiający dopuści w pozycji 4 pakiet 7, Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z tawą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

#### **Dotyczy Pakietu 8**

**Pyt. 3.:** Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 pakiet 8, Aparat do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm ,na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.



**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pyt. 4.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 2 Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm. Wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Kompatybilny z lipidami, Objętość wypełnienia drenu 14 ml, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO, Złącze luer lock obrotowe , dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym priming cap, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pyt. 5.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 3, Zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia, długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml. Złącze luer lock obrotowe ,dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym priming cap, sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pyt.6.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 4 i 5 przedłużacze do pomp bez gumki stabilizującej wewnątrz opakowania?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 7.:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 6 pięciodrożny aparat do chemioterapii bez lateksu i DEHP, tworzący system zamknięty umożliwiający przepłukanie drenu przez który podawany jest cytostatyk bez konieczności powtórnego nakłucia opakowania z płynem infuzyjnym. Wymagania: a) zabezpieczenie przed wypływem płynu z drenu podczas jego wypełniania, b) zacisk na drenie, c) kolec z odpowietrznikiem i zastawką, d) filtr ok 15 µm na dnie komory kroplowej. Połączenia drenów zabezpieczone zaworami stanowią zamknięty system i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 8.:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 6 Aparat do chemioterapii z jednym portem do podłączenia leku, bez DEHP i lateksu, tworzący system zamknięty umożliwiający przepłukanie drenu przez który podawany jest cytostatyk bez konieczności powtórnego nakłucia opakowania z płynem infuzyjnym. Wymagania: a) zabezpieczenie z filtrem przed wypływem płynu z drenu podczas jego wypełniania, b) kolec z odpowietrznikiem i zastawką, c) filtr ok 15 µm na dnie komory kroplowej. Połączenia drenów zabezpieczone zaworami stanowią zamknięty system i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 9. :** Prosimy o doprecyzowanie pozycji 8 w pakiecie 8. Czy zamawiający oczekuje Zamkniętego adaptera luer męski tworzący po połączeniu ze strzykawką luer-lock zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z osłonką końcówki luer-lock. Posiadający dwa wcięcia zabezpieczające przed przypadkowym odkręceniem, samoczynnie zamykający się adapter po rozłączeniu z dostępem naczyniowym, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowania i transportu w strzykawce. Objętość wypełnienia 0,12 ml, długość 2,19cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

#### **Dotyczy Pakietu 10**

**Pyt. 10.:** Czy zamawiający w pakiecie 10 pozycja 1 i 2 oczekuje zaoferowania strzykawek zeskalą nominalną do 60 ml?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**



**Pyt. 11.:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycja 3 strzykawki 3 ml, bez rozszerzenia?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 12.:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycja 4,5 i 6 strzykawek bez rozszerzenia?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Dotyczy Pakietu 11**

**Pyt. 13.:** Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 11 pozycja 1,2,3 i 4 Strzykawki dwuczęściowej j.u. 2 ml , 5 ml , 10ml , 20 ml - strzykawka jednorazowego użytku, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%). Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala nominalna bez rozszerzenia, trwała niezmywalna w kolorze czarnym Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. Pojemności. Strzykawki w pozycjach 1,2 i 3 pakowane po 100 sztuk, natomiast pozycja 4 po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 14.:** Czy zamawiający w pakiecie 11, pozycji 6 i 7 dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 15.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycja 9 strzykawkę Jneta 100 ml z dołączonym adapterem ?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 16.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycja 10 Przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków, sterylny, jednorazowego użytku, z zaworem bezigłowym, który automatycznie uszczelnia się po odłączeniu strzykawki oraz wbudowanym filtrem bakteryjnym 0,22 ?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Dotyczy Pakietu 16**

**Pyt. 17.:** Prosimy o doprecyzowanie , czy zamawiający oczekuje w pakiecie 16 pozycja 12 Zawór Odcinający ( Q syte ) z pojedynczym drenem micro dostępu naczyniowego do wielokrotnego zastosowania (minimum 100 użyć lub 7 dni) bez mechanicznych części wewnętrznych o prostym torze, całkowicie przezierny, bezbarwny z podzielną silikonowa membrana osadzona na przeziernym konektorze, kompatybilny z końcówka Luer i Luerlock przepływ przez zawór minimum 533 ml/min Wykonany z maksymalnie z 2 komponentów: poliwęglan i silikon, nie zawierający ftalanów i lateksu, Nie dopuszcza się oferowania wyrobów o przepływach niższych wartości niż określona ww wielokrotności albo czasie zastosowania. Membrana, jak również pozostałe elementy zaworu maja być całkowicie przezierny. Długość drenu 15 cm. Objętość wypełnienia układu z drenem: 0,25ml. Prędkość przepływu przez układ: 2l/h, tego samego producenta co kaniule obwodowe?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pyt. 18.:** Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje w pakiecie 16 pozycja 13 Zawór odcinający (Qsyte) dostępu naczyniowego do wielokrotnego zastosowania (minimum 100 użyć lub 7 dni) bez mechanicznych części wewnętrznych o prostym torze, całkowicie przezierny, bezbarwny z podzielną silikonowa membrana osadzona na przeziernym konektorze, kompatybilny z końcówka Luer i Luerlock przepływ przez zawór minimum 533 ml/min Wykonany z maksymalnie z 2 komponentów: poliwęglan i silikon, nie zawierający ftalanów i lateksu, Nie dopuszcza się oferowania wyrobów o przepływach niższych wartości niż określona ww wielokrotności albo czasie zastosowania. Membrana, jak również pozostałe elementy zaworu maja być całkowicie przezierny. Objętość wypełnienia zaworu: 0,16ml . Długość zaworu nie więcej niż 2 cm, tego samego



producenta co kaniule obwodowe?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

### **Dotyczy Pakietu 23**

**Pyt. 19.:** Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby w pakiecie 23 pozycja 2, Zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 20.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 3 Strzykawki 10ml. Cylinder wykonany z żywicy polipropylenowej. Graficzne oznaczenie strefy sterylnej na korpusie strzykawki. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną i zanieczyszczenie roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości. Budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika. Strzykawka wyposażona w korek zamykający min. 2cm umożliwiający odpowietrzenie strzykawki bez konieczności całkowitego ściągnięcia korka, który posiada gwinowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III, produkt wymaga odblokowania tłoka przed użyciem?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt.21.:** Czy zamawiający wymaga aby strzykawki zaofiarowane w pakiecie 23 pozycja 3 zarejestrowane były jako produkt leczniczy klasy III?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 22.:** Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 23 pozycja 1, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200 szt?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 23.:** Czy zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 4Koreczki dwustronne męsko-żeńskie (combi), , kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wktuś obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane , , pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego po 100 szt, w kolorze pomarańczowym?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pyt. 24.:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w pakiecie 23 pozycja5 Korka dezynfekcyjnego zawierający 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze zielonym, sterylny, bez dodatkowego aplikatora w opakowaniu umożliwiającym sterylne podłączenie, opakowanie 300 szt?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**