

**Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II” prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Znak sprawy: 16/12/2021.**

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

**Pytanie nr 1**

Pakiet 56

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 56 w poz 1 tamponady balonowej METRASTOP o parametrach jak poniżej:

- Podwójny balon: jeden na sól fizjologiczną, drugi na powietrze
- Możliwość upuszczenia powietrza, dzięki temu możemy zmienić położenie balonu a także kontrolować czy krew nadal spływa
- Lekki balon 70 g– nie ma ciężaru przez który może wysunąć się z szyjki
- Woreczek drenażowy – pozwala kontrolować ilość upływającej krwi
- Aplikacja bez konieczności asysty przy zakładaniu
- Szybkość stosowania – szybkie pompowanie, - 1 strzykawka płynu i 7 powietrza (w zależności od wielkości macicy) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 2**

PAKIET NR 115, POZYCJA NR 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kołnierzy ortopedycznych o parametrach: Proponowane kołnierze ortopedyczne są sztywnymi kołnierzami stabilizującym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowymi, wielorazowego użytku, wielorozmiarowymi, regulowanymi.

Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Posiada czterostopniową (dla dzieci – trzystopniową) regulację wysokości podparcia żuchw. Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Kołnierze wykonane zostały z tworzywa sztucznego i specjalnej pianki z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. Jest łatwo zmywalny. Technologia spieniania przy użyciu azotu pod wysokim ciśnieniem sprawia iż w piance nie pozostają toksyczne pozostałości. W związku z tym kołnierze są nietoksyczne i hipoalergiczne. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG

oraz kompatybilne z CT i MRI. Są dostępne w dwóch rozmiarach: Adult (dla dorosłych) i Pediatric ( dla dzieci).kołnierz dla dorosłych posiada czterostopniową regulacją wysokości kołnierz dla dzieci posiada trzystopniową regulacją wysokości. Zaoferowane rozmiary kołnierzy są standardowymi rozmiarami tego typu asortymentu. Dopuszczenie w/w zmiany nie wpływa na wartość funkcjonalno-użytkową kołnierzy. Poza tym zaakceptowanie w/w zmian pozwoli na złożenie ofert przez większą grupę Wykonawców, co wpłynie na uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie nr 3**

Pakiet nr 43 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny żelu ściernego do ścierania naskórka do badania metodą Holtera i prób wysiłkowych w opak. = 250 g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 8 opak.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie nr 4**

Pakiet nr 43 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do badań EKG (nieściernego), ponieważ żel ścierny występuje już w pozycji 5.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 5**

Pakiet nr 43 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny papieru do aparatu Lifepak 11, 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m, op. - 1 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 6**

Pakiet nr 43 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru w op. = 1 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 7**

Pakiet nr 43 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Lifepak 15 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 8**

Pakiet nr 43 poz. 8

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 8 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 11, 12 - PhysioControl, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK, o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt.? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi

odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

**Odpowiedź: Oryginalny papier.**

#### **Pytanie 9**

Pakiet nr 43 poz 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 9 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 15 - PhysioControl, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK, o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

**Odpowiedź: Tak – oryginalny.**

#### **Pytanie 10**

Pakiet nr 43 poz. 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.**

#### **Pytanie 11**

Pakiet nr 43 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny olejku o pojemności 100 ml, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 2 szt. (po 100 ml).

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 12**

Pakiet nr 44 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 13**

Pakiet nr 44 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 14**

Pakiet nr 44 poz. 1, 2

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wyceną op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuścił wyceną op. – 50 szt.**

#### **Pytanie 15**

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 72 godz. na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 72 godz. jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 16**

Projekt umowy – par. 8 ust. 6

Prosimy o zmianę par. 8 ust. 6 projektu umowy na „Wykonawca nie może odmówić świadczenia dostaw objętych niniejszą umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, chyba że zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą termin 30 dni liczony od upływu terminu podanego w par. 8 ust. 1”.

**Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 17**

Projekt umowy – par. 9 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 3 projektu umowy i odniesienie kary umownej do wartości całej umowy zamiast wartości wadliwego towaru, stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 18**

Projekt umowy – par. 9 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej w par. 9 ust. 4 do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 4 projektu umowy stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej, zwłaszcza, że Zamawiający za zwłokę w terminie płatności musi zapłacić karę umowną w wysokości wyłącznie odsetek ustawowych. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie

uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 19**

Pakiet nr 3

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o grubości 0,55 mm, gramaturze 85 g/m<sup>2</sup> i wielkości porów 1,0 x 1,2 mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 20**

Pakiet 78 Czy zamawiający dopuści Poz. 1

Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki do wyboru przez Zamawiającego : - owalne z okienkiem; - owalne z igłą; - szczęki aligatora; - szczęki aligatora z igłą. Obie łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; -długość narzędzia 1800 lub 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 10 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Poz. 2 Jednorazowe pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe , kształt owal; średnica pętli do wyboru przez Zamawiającego 10,15 lub 24 mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,47 mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 2300 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; 10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 4 Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 1950 lub 2300mm; klipsy zakończone mikroząbkami do lepszej przyczepności; długość ramienia klipsa 10mm, szerokość otwarcia ramion klipsa 11mm;narzędzie umożliwiające rotację 1:1 oraz otwieranie klipsa nawet przy dużym zagięciu endoskopu; posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipsem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 21**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46 poz.1 miał na myśli Szczoteczkę o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część posiada włoski położone prostopadle do trzonu, co umożliwia jednoczesne pobranie jednoczesne pobranie zwiększonej ilości komórek gruczołowych z kanału szyjki macicy oraz komórek nabłonka płaskiego z szyjki i strefy transformacji? Szczoteczka wykonana z polietylenu i polipropylenu z charakterystycznym układem „włosków” o odpowiednim kształcie półokrągłe w przekroju), właściwej giętkości, zaokrąglone, bez ostrych wypustek?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 22**

Odnośnie Pakietu nr 46 w poz. 1 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745?”

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 23**

• Pak. 106, poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozycjoner roz. 35 x 12 x 3 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

• Pak. 106, poz. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozycjoner roz. 50 x 52 x 1 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

• Pak. 106, poz. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozycjoner roz. 20 x 4,5 x 4,5 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 24**

Dotyczy pakietu nr 68

Pyt. 1 pkt 4

Czy Zamawiający miał na myśli: „przewód do elektrody naklejanej na rurkę intubacyjną, wielorazowy, autoklawowalny”?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 25**

Dotyczy pakietu 30

Czy Zamawiający w pozycjach 9 i 10 dopuści, obecnie stosowane przez Zamawiającego, zestawy do drenażu opłucnej wyskalowane do objętości 2100 ml, spełniające pozostałe wymagania określone w SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 26**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, wykończone elastyczną gumką, w rozmiarze uniwersalnym (nieprofilowane), kolor zielony, niebieski, biały, pakowane po 50 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 27**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czepek męski wiązany na troki? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 28**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 17 g/m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 29**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 30**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny, którego odporność na przenikanie cieczy wynosi 52 cmH<sub>2</sub>O? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 31**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny niejałowy wykonany z włókniny polipropylenowej laminowanej folią o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, rękawy zakończone mankietem poliestrowym, wiązany na 2 pary troków, kolor niebieski, rozmiar XL, którego odporność na przenikanie cieczy wynosi min. 59,5 cmH<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 32**

Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę typu II? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 33**

Dotyczy Pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie nr 13? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 34**

Pakiet 33

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czujnika z kablem o długości 0,9m, spełniającego pozostałe wymagania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Poz. 7, 9

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 34-47 cm, spełniającego pozostałe wymagania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 35**

Pakiet 44

Poz. 3, 4

Prosimy o wydzielenie poz. 3 i 4 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

**Pytanie 36**

Pakiet 47

Poz. 1

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

**Pytanie 37**

Pakiet 49

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej pokrytej hydrożelem, dzielonej, o powierzchni aktywnej 107 cm<sup>2</sup>, owalnej o wymiarach 164 x 117 mm. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofiarowania wklejanych etykiet.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie elektrody o dł. 150 mm, nieprzywierającej, pokrytej teflonem

**Odpowiedź: Brak takiej pozycji.**

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie kulki fi 2 mm lub fi 4mm



**Odpowiedź: Brak takiej pozycji.**

**Pytanie 38**

Pakiet 67

Prosimy o dopuszczenie manometru ze skalą 0-300 mmHg

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 39**

Pakiet 83

Prosimy o dopuszczenie kołder wielodostępowych o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- przezierny dla promieni RTG
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator - system mocowania za pomocą zintegrowanej opaski zapinanej na velcro.

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 195x100 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 40**

Pakiet 104

Poz. 2 prosimy o dopuszczenie klinów wykonanych z pianki HR.

**Odpowiedź: Błędny pakiet w pytaniu.**

**Pytanie 41**

Pakiet 106

Poz. 1, 2, 3 prosimy o dopuszczenie pozycjonerów wykonanych z żelu silikonowego.

Poz. 3 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 20x4,5 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 42**

dot. zadania nr 83 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę grzewczą wielodostępowa o wymiarach 210 cm x 120 cm i wadze 236 g? Kołderka wykonana z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu. Kołderka posiada w zestawie 2 luźne plasterki do przyklejenia koca w miejscu odpowiednim dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 43**

dot. zadania nr 83 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę grzewczą wielodostępową pakowaną pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 40 sztuk ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 44**

dot. zadania nr 83 – Czy Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta kołderek na potwierdzenie kompatybilności z urządzeniem Bair Hugger?

**Odpowiedź: NIE – Wykonawca składając ofertę potwierdza, iż spełnia warunki SWZ a tym samym, że kołderki są kompatybilne z urządzeniem Bair Hugger. Brak spełnienia ww. warunku będzie stanowić podstawę do odrzucenia oferty.**

#### **Pytanie 45**

dot. pakietu 86 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zestaw laryngologiczny z płaską szpatułką wykonaną z białego, sprężystego białego plastiku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 46**

dot. pakietu 111 – Czy Zamawiający dopuści podkład papierowy w rolce o wymiarach 60 cm x 80 m z odpowiednim przeliczeniem asortymentu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 47**

dotyczy pakietu nr 14, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 zestaw do zabiegów ginekologicznych, w składzie:

1. serweta chirurgiczna o wymiarach 200/270x215 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anestezjologicznym, posiada otwór w okolicach krocza o wymiarach 13x24 cm ..... 200/270x215 1
2. serweta ginekologiczna o wymiarach 60x116 cm, wyposażona w samoprzylepny otwór o wymiarach 8x11 cm, zintegrowany worek do przechwytywania płynów, oraz możliwość przymocowania serwety do fartucha operującego, za pomocą integrowanej taśmy samoprzylepnej ..... 60x116 1
3. ręczniki chłonne ..... 18x25 2
4. organizator przewodów (samoprzylepny) ..... 9x18 1
5. osłona na stolik MAYO ..... 79x145 1
6. serweta na stolik - (owinięcie zestawu) ..... 150x190 1

Serweta główna wykonana z laminatu min. dwuwarstwowego o gramaturze min. 60 g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 48**

dotyczy pakietu nr 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści, aby serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm posiadała dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7cm i 5 cm? Pozostałe parametry oraz pozycje zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 49**

dotyczy pakietu nr 14, pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony foliowej na przewody, wykonanej z mocnej przezroczystej folii w rozmiarze 18x250cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 50**

dotyczy pakietu nr 14, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sterylny jednoczęściowy foliowy pokrowiec na aparat RTG, wykonany z przezroczystej folii PE w rozmiarze 117x183cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 51**

dotyczy pakietu nr 14, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13 osłonę na kończynę w rozmiarze 32x120 cm, pakowaną bez taśm samoprzylepnych? Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 52**

Dot. pakietu nr 78, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie szczypiec biopsyjnych o długościach 1600 mm i 2300 mm, zamiast 1550 mm i 2300 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 53**

Dot. pakietu nr 78, poz. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie jednorazowej klipsownicy do tamowania krwawień w jednej długości tj. 2300 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 54**

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., żadne roszczenia, o ile zmniejszenie nie jest większe niż 20% wartości ogólnego zamówienia”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 55**

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilość określona w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku,

niezrealizowanej w okresie trwania Umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie, jednak zmniejszenie nie będzie niż 20%”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 56**

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W ramach kwoty wskazanej w § 2 ust. 1 Umowy, Zamawiający może dokonywać zakupów produktów ponad ilości wskazane w Załączniku Nr 1 do Umowy. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest dostarczać produkty w cenach określonych w Załączniku Nr 1 do Umowy, jednak nie więcej niż 30% wartości ogólnego zamówienia. Postanowień § 11 ust. 2 nie stosuje się”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 57**

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o parametrach zgodnych z obowiązującymi przepisami oraz złożona ofertą. Termin ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku nie może być krótszy niż 8 miesięcy od dnia dostawy. Dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku z krótszym terminem ważności są możliwe wyłącznie po uprzednim wyrażeniu przez Zamawiającego pisemnej zgody”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 58**

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 7 podpunkt d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„...,d) do przekazania Zamawiającemu wraz z dwoma egzemplarzami wystawionej faktury specyfikacji dostawy, oraz przesłania tej specyfikacji w formie elektronicznej najlepiej w standardzie DATAFARM lub PDF” na adres mailowy apteka@zozwloszczowa.pl Specyfikacja winna zawierać następujące dane: nazwę kontrahenta, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwę produktu, ilość sprzedaną, cenę netto, stawkę VAT, symbol SWW, serię i datę ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 59**

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad, w ciągu 96 godzin od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 60**

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania w przypadku niedostarczenia towaru, określonego w Umowie, w wymaganym terminie i pożądanej jakości, co spowoduje konieczność dokonania zakupu sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku lub zamiennika sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku określonego w Umowie u innego kontrahenta, Wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia różnicy w cenie dokonanego zakupu”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 61**

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może dokonywać cesji wierzytelności wynikających z Umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego oraz Podmiotu tworzącego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 62**

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„...,w wysokości 0,2% wartości przedmiotu danego zamówienia wyrobów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 63**

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., 0,2 % wartości reklamowanego przedmiotu zamówienia, za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 64**

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... w wysokości 7% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 65**

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 66**

Dotyczy zapisów umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 67**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 112:

Siatkę kompozytową, wewnątrzotrzewnową, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), który zmniejsza przrastanie przyległych tkanek do siatki z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, o grubości 0,62 mm, gramaturze średniej 108 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów max. 1,36 mm z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, z **oznaczeniem strony implantacji**, dwukierunkowa elastyczność, nie pokryta tytanem, bez białych i niebieskich pasków, pakowana pojedynczo w podwójny Tyvek® pouch, opakowanie wewnętrzne sterylne, 1 szt. w opakowaniu, 5 lat gwarancji od daty produkcji, w rozmiarze 11x14 cm **lub** 14x18 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 68**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3:

Siatkę lekką do naprawy przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o dwukierunkowej elastyczności, grubość siatki 0,40 mm, grubość nitki 120 µm, wielkość porów średnia 1,95 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, nie prasowana termicznie, pakowane pojedynczo /5 szt. w opakowaniu/, w rozmiarach 8x15 cm i 15 x 15 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 69**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. 1:

Siatkę lekką do naprawy przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o dwukierunkowej elastyczności, grubość siatki 0,40 mm, grubość nitki 120 µm, wielkość porów max 2,98 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, bez niebieskiej nici, porowatość 86,7%, pakowane pojedynczo /5 szt. w opakowaniu/, w rozmiarach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 70**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. 2, 3:

Siatkę kompozytową, wewnątrzotrzewnową, z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, nie prasowana termicznie. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE) z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), o grubości 0,62 mm, gramaturze średniej 108 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów max. 1,36 mm, z oznaczeniem strony implantacji, pakowane pojedynczo, w rozmiarach:

Poz. 2 - 14 x 18 cm i 20 x 25 cm,

Poz. 3 - o średnicy 12 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 71**

PAKIET 72 POZ 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie w toku niniejszego postępowania z pakietu nr 72 pozycji nr 2 - Proszek hemostatyczny w pełni wchłaniający, bez składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, opakowanie 1g, (objętość - 1 gram) oferowany przez wykonawcę proszek hemostatyczny zawiera w swoim zestawie aplikatory wymienione w pozycji nr 3, na rzecz oddzielnego zadania w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższając technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania produktu prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 72**

Dotyczy: Pakiet nr 2 pozycja 3

Wnosimy o dopuszczenie w pozycji nr 3 w/w pakietu możliwości zaoferowania zestawów do punkcji opłucnej z trzema igłami 14, 16 i 18 G spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 73**

Dotyczy: Pakiet nr 70 pozycja 1,2,3 i 4

Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane klipsy polimerowe w pozycjach 1,2,3 i 4 dla zapewnienia stabilności poprzecznej i podłużnej na naczyniu powinny posiadać naprzemienny układ zębów zakończonych ostrzem uniesionym w kierunku przeciwległego ramienia pod kątem 45 stopni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 74**

Dotyczy: Pakiet nr 72 pozycja 1

Wnosimy o dopuszczenie w pozycji nr 1 w/w pakietu możliwości zaoferowania proszku hemostatycznego w opakowaniach 3g, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 75**

do pakietu 48 poz. 2

Czy Zamawiający do puści zaoferowanie jednorazowej elektrody biernej do diatermii:

- dwudzielnej
- przystosowana do systemu REM
- pokrytej hydrożelem
- kształt prostokątny o wymiarach 17,4x12,2 cm
- szerokość podłączenia 4 x 2,5 cm
- etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 76**

do pakietu 48 poz. 6

Czy Zamawiający do puści zaoferowanie :

Elektroda nożowa, prosta, przedłużona, jednorazowego użytku, długość 152mm, trzonek Ø2,4mm, wymiary noża 2,3mm x 0,5mm x 19mm / opakowanie 5 szt. ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 77**

do pakietu 48 poz. 7

Czy Zamawiający do puści zaoferowanie:

Elektroda igłowa, prosta, jednorazowego użytku, długość całkowita 69mm, trzonek Ø2,4mm, długość igły 19mm, Ø igły 0,8mm / opakowanie 5 szt. ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 78**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych – teksturowanych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO). Koperta zewnętrzna – papier/folia, koperta wewnętrzna – papierowa. Długość rękawicy min. 285 mm. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F1671.

Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze.

To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671. Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 79**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpydrowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną z dodatkową teksturą na końcach palców. Rękawice posiadają mankiety rolowane. Rękawice przebadane są na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – ilość substancji: 14, w tym 10 substancji na 6 poziomie odporności – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania



wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Ponadto rękawice przebadane są na gotowe preparaty do dezynfekcji wg EN 16523-1 (zgodnie z poniższą tabelą) na bazie m.in. Izopropanolu

z czasem przenikania do 480 minut, tj. 6 poziom odporności. Jednocześnie prosimy o odstępianie wymogu wskazania stężenia izopropanolu.

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności	Czas przebicia [min]
Desderman N – Schulke Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	7.5
Spiringel – Ecolab Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	6.8
Skinman Soft – Ecolab Składnik: Izopropanol (CAS: 67-30-0)	6	> 480
Anios Gel Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	1	16

– na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane na przenikalność wirusów wg ASTM F1671 – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Jednocześnie prosimy o odstępianie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze.

To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671. Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi Deklarację Zgodności wystawioną przez producenta rękawic. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 80**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpydrowych – posiadających mankiety rolowane. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Jednocześnie prosimy o odstępianie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze. To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671. Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 81**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 4:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych – w jednym kolorze, tj. niebieskim. Grubość na palcu 0,12 mm oraz lepszy poziom AQL = 1.0 zapewniają większe bezpieczeństwo użytkownika rękawic oraz mniejsze ryzyko uszkodzenia rękawicy w trakcie użytkowania. Długość rękawic min. 240 mm. Rękawice zarejestrowane jako Wyrób Medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem o wyrobach medycznych (UE) 2017/745 oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 82**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 5:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, lekko pudrowanych – posiadających mankiety rolowane. Rękawice posiadają również lepszy poziom AQL = 1.0, zapewniający większe bezpieczeństwo. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 83**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 7:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji dozowników (wykonanych z drutu stalowego) na opakowania rękawic a'100 szt. – o minimalnych wymiarach: 242mm x 77mm x 80mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 84**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 8:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji potrójnych dozowników (wykonanych z drutu stalowego) na opakowania rękawic a'100 szt. (pojedynczy dozownik: 242mm x 77mm x 80mm) – wymiary dozowników dostosowane do

zaoferowanych rękawic.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 85**

dotyczy Pakietu nr 80 poz. 7 oraz poz. 8:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach uniwersalnych uchwytów na rękawice – uchwyt odpowiedni dla opakowań a'100 szt., 150 szt., 200 szt. Uchwyt wykonany z plastiku odpornego na działanie środków dezynfekujących. Mocowanie za pomocą 2 taśm lepnych (znajdujących się na uchwycie). Uchwyt posiada również specjalne otwory, umożliwiające montaż za pomocą śrub.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 86**

dotyczy Pakietu nr 81 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic ortopedycznych, posiadających lepszy poziom AQL = 0,65, zapewniający większe bezpieczeństwo użytkownika rękawic. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 87**

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

**Pytanie 88**

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353<sup>1</sup> KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 89**

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 6 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Praw zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019 ze zm.) celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi *lex specialis* w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 90**

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 10 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wiarygodności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 91**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 4 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 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 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 92**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 7 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku

z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

#### **Pytanie 93**

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 9 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

#### **Pytanie 94**

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody na modyfikację.**

#### **Pytanie 95**

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści niewchłaniałne, makroporowate, polipropylenowe lekkie siatki z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią. Stosowane w operacyjnym leczeniu zaburzeń w obrębie powłok jamy brzusznej i pachwin. Implant może być używany w operacjach z dostępem poprzez laparotomię i laparoskopowym. Gramatura implantu 48 g/m<sup>2</sup> (+/- 10%); całkowita grubość implantu 0,56 mm (+/- 10%); porowatość 91% (+/- 5%); wielkość porów 2,76 mm; bezbarwna i niebieska nić o grubości 120 µm. W rozmiarach odpowiednio 8 x 15 cm oraz 15 x 15 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 96**

Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ultracienki implant złożony stosowany śródtrzewnowo przeznaczony do leczenia zaburzeń w obrębie powłok jamy brzusznej spowodowanych przez przepukliny okołostomijne i/lub przepukliny po operacjach laparoskopowych. Implant może być używany w operacjach z dostępem poprzez laparotomię i laparoskopowym. Implant może być dostosowany do leczonego zaburzenia i warunków anatomicznych pacjenta poprzez jego przycięcie wzdłuż szwów prowadzących. Gramatura siatki 48 g/m<sup>2</sup> (+/- 10%); grubość siatki 0,56 mm; porowatość 91% (+/- 5%); wielkość porów 2,76 mm; bezbarwna nić o grubości 120 µm. Gramatura powłoki polipropylenowej 45 g/m<sup>2</sup> (+/- 10%); grubość powłoki polipropylenowej 0,05 mm (+/- 10%). Grubość całkowita implantu 0,61 mm (+/- 10%). W rozmiarach odpowiednio 14 x 19 cm Ø 5 cm i 20 x 30 cm Ø 5 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 97**

do Pakietów 22 oraz 79:

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert określił termin realizacji zamówienia. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy, tj. 24 godziny, najniżej zaś 72 godziny. Dotrzymanie terminu dostawy 1 dzień, a nawet 3 dni dla wyrobów wielokrotnego użytku jest praktycznie niemożliwe. Wyroby wielokrotnego użytku każdorazowo muszą być wyprodukowane wg ilości i rozmiarów wymienionych w zamówieniu, dodatkowo w zakresie Pakietu 79 wyroby należy oznakować napisem. Chcielibyśmy również zauważyć, iż ocena jakościowa powinna faktycznie mieć wpływ na jakość oferowanego asortymentu, a tak krótki termin realizacji uniemożliwia przygotowanie jakościowego towaru.

*W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 10 dni do maksimum 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 22 oraz 79.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 98**

Zamawiający w Pakiecie nr 22 złożył zapotrzebowanie na prześcieradła i serwety wykonane z tkaniny 100% bawełna, o gramaturze 160 g/2, zgodne z normami ENV 14237 oraz PN-P - 82010/84. Jedyną właściwą i wymagalną normą dla bielizny stosowanej na bloku operacyjnym jest norma PN-EN 13795. Norma ta wskazuje szereg parametrów, które powinny być spełnione przez obłożenia operacyjne. Jednym z ważniejszych parametrów dla prześcieradeł i serwet są takie parametry jak pylenie oraz wytrzymałość na rozciąganie i wypychanie na sucho. Parametrów tych mogą dotrzymać jedynie tkaniny poliestrowe lub z domieszką poliestru.

*Czy Zamawiający, mając na uwadze zgodność z obowiązującymi normami, wymaga aby prześcieradła i serwety z Pakietu nr 22 były zgodne z normą PN-EN 13795 w zakresie pylenia oraz parametrów wytrzymałościowych, co będzie potwierdzone załączonymi do oferty lub na wezwanie raportami z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą?*

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 99**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła i serwety z Pakietu nr 22 wykonane z tkaniny bawełniano – poliestrowej o zawartości bawełny co najmniej 45%, o gramaturze co najmniej 118 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 100**

Czy Zamawiający dopuści wymiary asortymentu z Pakietu nr 22 jak poniżej:

- prześcieradło 210x150 cm,
- serweta 90x75 cm?

Proponowane wymiary wynikają z szerokości konstrukcyjnej tkaniny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 101**

Zamawiający w Pakiecie nr 79 złożył zapotrzebowanie na bieliznę operacyjną.

Zwracamy się z prośbą o poprawę jednostki miary, w jakiej ma być podana przepuszczalność

powietrza, a mianowicie dodanie jednostki czasu, a zatem: przepuszczalność powietrza mierzona w jednostce  $\text{cm}^3/\text{cm}^2 \cdot \text{s}$ .

**Odpowiedź: Jednostka miary powinna być  $\text{cm}^3/\text{cm}^2/\text{s}$ .**

### **Pytanie 102**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 79 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 103**

(pakiet nr 52, pozycja nr 1)

Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 104**

(pakiet nr 52, pozycja nr 1)

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź: TAK.**

### **Pytanie 105**

Pakietu nr 78

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie szczypiec biopsyjnych jednorazowych łyżeczki do wyboru przez Zamawiającego : - owalne z okienkiem; - owalne z igłą. Obie łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; -długość narzędzia 1600 lub 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 10 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

## Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie pętli elektrochirurgicznych kolonoskopowych wykonanych z drutu plecionego o średnicy 0,40 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## Pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownicy jednorazowej rotacyjnej; wielokrotne otwarcie i zamknięcie klipsa, markery długości, wielkość otwarcia klipsa 12mm, średnica katetera 2,5mm, długość robocza 230cm, opakowanie zawiera 5 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipsem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## Pytanie 106

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 pozycja 1 zestaw do przezskórnej tracheostomii do wprowadzenia metoda Seldingera w skład którego wchodzi: jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052" (1,32 mm), rozszerzacz łądający do rurki tracheostomijnej 3 szt. (7,5mm, 8,5mm, 9mm), x igła wprowadzająca 16G 2 szt. (z koszulką i bez) długości 7 cm, krótkie rozszerzadło o rozmiarze 14Fr długości 6.5cm, skalpel jednorazowego użytku nr 15, strzykawka Monoject 6ml, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne, elastyczna rurka tracheostomijna Shiley 8.5 lub 7.5.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## Pytanie 107

lub zestaw bez rurki:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 pozycja 1 zestaw do przezskórnej tracheostomii do wprowadzenia metoda Seldingera w skład którego wchodzi: jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052" (1,32 mm), rozszerzacz łądający do rurki tracheostomijnej (6.5mm, 7.0mm, 7.5mm, 8mm lub 7.5mm, 8.5mm, 9mm lub lub 8.5mm, 9mm, 10mm), igły wprowadzające 2szt. 15G (z koszulką i bez) długości 7cm, krótkie rozszerzadło o rozmiarze 14Fr długości 6,5 cm, skalpel jednorazowego użytku nr 15, strzykawka Monoject 6ml, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne.

Zapewniamy szkolenie za fantomie z zastosowania powyższych zestawów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## Pytanie 108

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 31 pozycja 2 zestaw zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez, strzykawkę, skalpel, prowadnice, zakrzywiony rozszerzacz, cewnik (rurkę) do wentylacji - radiocieniującą wyposażoną w standardowe złącze 15mm o śr. wewn. 3.5mm długości 3,8cm lub 4mm, długości 4,2cm lub 6mm długości 7,5cm i taśmę tracheotomijną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



### **Pytanie 109**

Lub

Czy zamawiający dopuści w zadaniu 31 pozycja 2 zestaw do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające 18G długości 5 i 7cm, igłę z koszulką, strzykawkę, skalpel, przewodnik, zakrzywiony rozszerzacz, cewnik (rurkę) do wentylacji z mankietem - radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm o średnicy wewnętrznej 5mm długości 9cm oraz taśmę tracheotomijną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 110**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 64 zastawkę typu Heimlicha umożliwiającą ciągłe rozszerzanie płuca siłami natury zapobiegając wstęcznemu napływowi powietrza do przestrzeni opłucnowej, zakończoną z dwóch stron schodkowo. Dodatkowo w zestawie winyłowaty dren łączący 14Fr o długości 30cm (pakowana po 1 szt.)



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 111**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 64 zestaw do drenażu worka osierdziowego do wprowadzenia przezskórnie metodą Seldingera składający się z: 2 igieł wprowadzających 18G 7 i 12cm, przewodnika 0,038" (0,97mm) o długości 70cm i zakończeniu "J", rozszerzadła, radiocieniującego cewnika typu pigtail 8,3Fr o długości 40cm posiadającego 6 otworów i stożkowego adapteru umożliwiającą podłączenie do drenu lub worka.

**Odpowiedź: Pakiet 64 nie zawiera zestawu do drenażu worka osierdziowego.**

### **Pytanie 112**

*Pakiet nr 120*

*„Zamawiający wymaga aby wymieniony osprzęt był kompatybilny z dermatomem firmy Rudolf typ TCM 3000 BL. Zamawiający wymaga dostarczenia katalogu poświadczającego kompatybilność akcesoriów z wymienionym dermatomem.”*

Proszę o potwierdzenie, że zamawiający wymaga aby wymieniony osprzęt był kompatybilny z dermatomem firmy Nouvag AG typ TCM 3000 BL?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 113**

Pakiet nr 78:

Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści szczypcę biopsyjną bez dwustopniowego ścięcia o długości

1600 lub 2300 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczypcy biopsyjne bez dwustopniowego ścięcia o długości 2300 mm.**

Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pętle z drutu plecionego o grubości 0,3 mm dla otwarcia pętli 10 i 15 mm oraz z drutu plecionego o grubości 0,41 mm dla pętli o otwarciu 25 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści igły endoskopowe, długość ostrza 4 lub 6 mm, średnica 21 G lub 23 G (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o długości roboczej wyłącznie 2300 mm, długość ramienia klipsa 9 mm, bez osłonki umożliwiającej schowanie całego klipsa, w plastikowym panczeru transportowym zabezpieczającym przed uszkodzeniem narzędzia? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 114**

Pakiet 38

##### Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do respiratora, jednorurowy, z pionową membraną, waga poniżej 250g bez akcesoriów, z elastycznymi złączami zapewniającymi lepsze połączenie z maszyną i szczelność, stopień wymiany ciepła przez pionową membranę 4,1st C przy przepływie 10l/min), opór wdechowy 0,16cmH<sub>2</sub>O, wydechowy 0,17cmH<sub>2</sub>O przy przepływie 10l/min z osobno pakowanym filtrem bakteryjno wirusowym z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze do 22g i skuteczności nawilżania 37mg H<sub>2</sub>O/L przy Vt250ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

##### Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych i dzieci, jednorurowy, z pionową membraną, długości 180cm, średnica 22mm z dodatkową rurą 120cm, z kolankiem i portem kapno, worek 2L, z elastycznymi złączami zapewniającymi lepsze połączenie z maszyną i szczelność, stopień wymiany ciepła przez pionową membranę 4,1st C przy przepływie 10l/min), opór wdechowy 0,16cmH<sub>2</sub>O, wydechowy 0,17cmH<sub>2</sub>O przy przepływie 10l/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

##### Poz.3

Czy Zamawiający dopuści uchwyt jak opisany LED, z rączką pokrytą trwałym, antypoślizgowym tworzywem, pozbawionym latexu, odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, możliwość sterylizacji ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

##### Poz.4

Czy Zamawiający dopuści uchwyt jak opisany LED, z rączką radełkowaną ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łyżki światłowodowe, metalowe, z osłoniętym na całej długości światłowodem? Lepszy komfort pracy niż z łyżkami plastikowymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 115**

Czy Zamawiający w pak 15 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Woreczek ekstrakcyjny do operacji laparoskopowych, pojemność 200 ml, Śr. 50 mm dł, 220 mm, szerokość 90 mm długość kaniuli 225 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 116**

Czy Zamawiający w pak 15 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego producenta zgodnie z opisem: Staplery skórne jednorazowe

- ilość zszywek 35 szt.
- zszywki wykonane ze stali chirurgicznej
- rozmiar zszywek: szerokość 7,2 mm, wysokość 4,9 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 117**

Dotyczy pakietu 52/1

Czy zamawiający dopuści paski zawierające enzym: Dehydrogenaza glukozy (GDH) FAD, metoda elektrochemiczna

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z kapilarą znajdującą się na szczycie paska testowego, zasysającą krew na całej jej szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi nie tylko na wąskiej szczelinie lecz w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający dopuści temperaturę przechowywania pasków 4-30 °C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 118**

Dotyczy pakietu 52/2

Czy Zamawiający będzie wymagał jednorazowych nakłuwaczy igłowych do nakłuwania skóry palca o parametrach: głębokość nakłucia 1,5 mm, średnica 0,36 mm czyli 28G. Ostrze silikonowe, trzyplaszczynowe, rodzaj grzybka w kształcie prostokąta, z mechanizmem uwalniającym igłę poprzez dociśnięcie nakłuwacza do powierzchni, do stosowania w dorosłych, u dzieci poniżej 1 r.ż. oraz u noworodków ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy zamawiający dopuści opakowania zawierające 200 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 119**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie 75, poz. 3** w przedmiotowym postępowaniu

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A 250g/op., co odpowiada 200ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 120**

dotyczy SWZ

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 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie. Odpowiedzialność za magazynowanie i transport spoczywa na dystrybutorze.**

**Pytanie 121**

dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Nie. Na dystrybutorze spoczywa obowiązek zapewnienia transportu zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

**Pytanie 122**

dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Tak o ile dostarczane produkty wymagają specjalistycznego środka transportu z rejestracją i wydrukiem temperatury.**

**Pytanie 123**

Pakiet nr 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki rozmiar 12, 14, 16, i 18 o długości 50cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 124**

Pakiet nr 61 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt. z przeliczeniem ilości tj. 625 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 125**

Pakiet nr 61 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 100 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 126**

Pakiet nr 61 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 0,33x 13mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 127**

Pakiet nr 61 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 45 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 128**

Pakiet nr 61 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane w opakowania po 100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 400 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 129**

Pakiet nr 61 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igłę PEN 0,3x6mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 130**

Pakiet nr 61 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści igłę PEN 0,3x8mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 131**

Pakiet nr 61 pozycja 25, 27, 28

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „długość tłoka 14,5-15cm”?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 132**

Pakiet nr 61 pozycja 27, 28

Czy strzykawki mają być wpisane w menu pompy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 133**

Pakiet nr 61 pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści opaskę uciskową tylko w jednym kolorze niebieskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 134**

Pakiet nr 61 pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer - Lock (pojedynczy zawór), objętość wypełnienia 0,085ml, przepływ 312ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania od 500 do 720 aktywacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 135**

Pakiet nr 61 pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 20 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 136**

Pakiet nr 61 pozycja 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley z lateksową zastawką?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 137**

Pakiet nr 61 pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości min. 65mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 138**

Pakiet nr 61 pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów nasączony szamponem 2w1 z odżywką o delikatnym zapachu zapewnia niezwykłą łatwość użycia. Dzięki specjalnej mieszance skutecznie zastępuje tradycyjne mycie głowy bez użycia wody. Zawiera wodę, glukozyd kaprylowy/kaprynowy, quaternium-80, glikol propylenowy, alkohol benzylowy, kwas dehydrooctowy, kwas benzoesowy, kwas sorbinowy, cytrynian sodu, kwas cytrynowy, sól

dwusodowa kwasu wersenowego, perfumy. Wolny od parabenów. Testowany dermatologicznie.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 139**

Pakiet nr 61 pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów do mycia bez użycia wody, z odżywką, bez barwników i substancji zapachowych z szamponem i odżywką może być stosowany u osób leżących. Czepek może być stosowany w temperaturze pokojowej lub podgrzany w kuchence mikrofalowej (łącznie z opakowaniem) przez 15–20 sekund (maks. 800 W). Zalecana temperatura użytkowania czepka to maks. 40 stopni Celsjusza. Masuj włosy przez czepek przez 2–3 minuty. Po tym czasie włosy będą oczyszczone i można zdjąć czepek. Nie ma potrzeby sputkiwania. Czepek z szamponem jest przeznaczony do jednorazowego użytku i po użyciu należy go wyrzucić do kosza. Wartość Ph 6, materiał PET, wiskoza, Składniki techniczne Aqua, Propylene Glycol, Disodium Cocoamphodiacetate, Isostearamidopropyl Morpholine Lactate, Phenoxethanol, Ethydeoxyglycerin, Sodium Citrate, Diazolidinyl Urea, Cetylpyridinium Chloride, Citric Acid?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 140**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedstawienia dowodu na wykonanie należycie co najmniej jednej dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku, którego zakres obejmował dostawy sprzętu medycznego lub akcesoriów do sprzętu medycznego, które nie są tożsame z zakres zamówienia danego pakietu.

Prośbę swą motywujemy tym, że aby udowodnić prawidłowe wykonywanie dostaw można przedstawić referencje związane z dostawą innych sprzętów medycznych/akcesoriów np. na wyższe kwoty. Jeśli Zamawiający chce być pewien, że Wykonawca należycie wykona zamówienie względem niego, prosimy o dopuszczenie przedstawienia referencji na 2-3 dostawy sprzętu medycznego lub akcesoriów do niego, które nie są koniecznie tożsame z zakres zamówienia danego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający wyjaśnia, iż tożsamość z zakresem zamówienia rozumie jako dostawę sprzętów medycznych, akcesoriów nie identycznych z przedmiotem zamówienia lecz odpowiadających wartości pakietu do którego zamierza przystąpić wykonawca.**

### **Pytanie 141**

dot. Pakiet 49 poz.1

Czy zamawiający dopuści:

Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem :

- kompatybilny z diatermią ERBE ICC 200
- ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcie i koagulacja
- uchwyt dla elektrod o średnicy 2,4 mm
- długość sznura 4 m
- nadający się do sterylizacji w temp. 1340C.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 142**

Pakiet 57

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie staplera w rozmiarze 21, 24, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość otwartej zszywki 4,5 – 5,0 mm, uchwyt staplera o strukturze antypoślizgowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 143**

Pakiet 78

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm i 2300 mm

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm lub 4 mm, średnica 23G.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów z szerokością otwarcia klipsa 12mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów bez dodatkowej osłonki.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 144**

Pakiet 114

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie masek FFP3 NR.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kombinezonów o gramaturze minimum 50 g/ m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 145**

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 146**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 8:



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa papierowo- foliowego w rozmiarze 400 mm x 200 m?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 147**

Dotyczy pakietu 11 poz. od 1 do 8:

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na rękaw papierowo-foliowy o następujących parametrach:

Konstrukcji folii i wykonanie zgodne z normami PN EN 868-3, PN EN 868-5 oraz papier o gramaturze 70g (PN EN 868-3),

Papier:

- Zawartość chlorków nie więcej niż 0,05 %
- Zawartość siarczanów ni więcej niż 0,25 %
- Wytrzymałość na przedarcie CD/MD 750/720 mN
- Przenikanie powietrza (1,47 kPa) 10,29 mm/Pa\*s
- Wytrzymałość na przepuklenie 359 kPa na sucho
- Wytrzymałość na przepuklenie 87 kPa na mokro
- Niezwilżalność wodą 33s
- Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 7,4 kN/m; w kierunku poprzecznym 3,9 kN/m
- Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,48 kN/m; w kierunku poprzecznym 1,42 kN/m

Folia:

- Przeźroczysta, bez rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów 8-warstwowa nie licząc warstwy kleju
- Grubość 52µm
- Zgrzewalna w temperaturze 150-200°C
- Elastyczna (wydłużenie nie mniej niż 70%)
- Umieszczenie testu na papierze pod warstwami folii
- Wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania
- Wskaźnik procesu sterylizacji S/FORM/EO umieszczone na papierze pod folią na linii zgrzewu
- Symbol procesu sterylizacji umieszczony obok wskaźnika, co wyklucza pomyłkę
- Kolor wskaźnika przed i po sterylizacji w języku polskim, angielskim, niemieckim oraz rosyjskim
- Kolor wskaźnika przed sterylizacją niebieski po sterylizacji parą wodną zmienia barwę na czarną
- Powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji 100mm<sup>2</sup> (PN EN 868-5)
- Jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania, oznaczony wyłącznie od strony folii
- Znak CE umieszczony na etykiecie samoklejącej umieszczonej między rękawem a folią - zabezpieczającą oraz na opakowaniu zbiorczym
- Zgrzew wielorowkowy o łącznej szerokości 10 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 148**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. od 9 do 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawa polyolefinowo- foliowego zgodnego z normami EN ISO 11607-1 i EN 868-5, o gramaturze 93 g/m<sup>2</sup>, polyolefin i folia połączone 3 kanałowym zgrzewem. Napisy i testy umieszczone pomiędzy warstwami folii, wskaźnik sterylizacji parą wodną z opisem koloru zmiany wskaźnika po sterylizacji w języku polskim, nadrukowane spełniane normy EN 868- 5 i ISO 11607-1, nazwa wytwórcy oraz znak jednorazowego użycia. Piktogram otwartej torebki od strony folii. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho wzdłuż osi maszyny 5,3 kN/m, prostopadle do osi maszyny 3,0 kN/m, wytrzymałość na rozciąganie na mokro wzdłuż osi maszyny 5,3 kN/m, prostopadle do osi maszyny 3,0 kN/m. Laminat foliowy wykonany z 6- cio warstwowego kompozytu poliestru i polipropylenu o grubości 50 µm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 149**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawa w rozmiarze 250 mm x 70 mb z przeliczeniem do zapotrzebowania Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 150**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawa w rozmiarze 320 mm x 70 mb z przeliczeniem do zapotrzebowania Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 151**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie torebki foliowo- włókninowej w rozmiarze 480 mm x 750 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 152**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie torebki foliowo- włókninowej w rozmiarze 320 mm x 550 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 153**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. od 16 do 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę o gramaturze 57 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający wymaga, aby dla potwierdzenia jakości produktów dołączyć do oferty dokumenty potwierdzające zgodność towaru z normami wystawione przez niezależną jednostkę notyfikowaną, taką jak np. Isega?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 154**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 52

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 155**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 52

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm o zasięgu międzynarodowym wytwarzających paski testowe do glukometrów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 156**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 52

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaofertowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro* jakim są paski testowe do glukometrów oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej. Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza m. in. spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym,

ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 157**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 52

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń certyfikatów wydanych na terenie UE w języku angielskim na język polski. Nie istnieją podstawy prawne do nieuznawania takiego tłumaczenia. Podmiot wprowadzający na rynek wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zobowiązany do przetłumaczenia dokumentów obcojęzycznych na język polski (art. 11 ust 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru tynku), w wyniku czego podmiot taki przejmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zgodność wyrobu z wymaganiami (art. 11 ust. 4 w/w ustawy), co czyni tłumaczenie dokumentem równoważnym oryginałowi. Art. 5 w/w ustawy nakłada konieczność zgodności wyrobów wprowadzanych do obrotu z wymaganiami, natomiast art. 9 oraz art. 10.1 w/w ustawy – domniemanie że wyrób, na którym umieszczono znak CE, jest zgodny z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach oraz że spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 158**

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 52

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie wg dostępnej w obrocie instrukcji obsługi jednakowy, niezależnie od miejsca albo rodzaju instytucji, w której przechowywane jest opakowanie z paskami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 159**

Pakiet 133

Prosimy o dopuszczenie maseczki typu II

**Odpowiedź: Brak takiego pakietu.**

**Pytanie 160**

Pakiet 133

Prosimy o dopuszczenie maseczki tylko w kolorze niebieskim

**Odpowiedź: Brak takiego pakietu.**

**Pytanie 161**

Pakiet 13, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści uniwersalne ochraniacze na obuwiu, wykonane z wytrzymałej włókniny SMS 35 g/m<sup>2</sup>, z gumką przytrzymującą ochraniacz na obuwiu, pakowane po 100 sztuk, kolor niebieski

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 162**

Pakiet 13, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści fartuch, w którym odporność na przenikanie cieczy wynosi 37,0 cm H<sub>2</sub>O,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 163**

Pakiet 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 164**

Pakiet 13, poz. 13:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek typu II ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 165**

Pakiet 13, poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści łąkę, w której masa powierzchniowa wynosi 60 g/m<sup>2</sup>, a chłonność 594,58%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 166**

Pakiet 34 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m<sup>2</sup> (owinięcie) i kleszczykami plastikowymi 13 cm , przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 167**

Pakiet 34 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m<sup>2</sup> z przyklepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, bez graweru CE na metalowych narzędziach, przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 168**

Pakiet 75, poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli biokompleks lniany?

**Odpowiedź: Tak. Pytanie dotyczy poz. 2 pakiet 75**

### **Pytanie 169**

dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 2 na następujące brzmienie: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,3% wartości niedostarczonej partii towaru za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 170**

dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 6 wzoru umowy w zdaniu pierwszym zostało dodane wyrażenie „chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 6 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie?

Wykonawca nie powinien być zmuszany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a w konsekwencji zagrozić zdolności wykonawcy do dalszego wykonywania zamówienia publicznego. Poza tym, skuteczność § 8 ust. 6 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 171**

Pakiet nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z kanką Yankauer w rozmiarze Ch21?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 172**

Pakiet nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pakowany w podwójne opakowanie (wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papier-folia)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 173**

Pakiet nr 28, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dreny do wyboru z końcówkami:

- 2 x żeńskie (lejek-lejek, stały przekrój z żebrowaniem wewnętrznym)

- 1 x męskie + 1 x żeńskie (kapkon z regulacją siły odsysania + lejek)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 174**

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 175**

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania ust z 0,1% roztworem nadtlenku wodoru, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 176**

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dołączenie do oferty oceny klinicznej zamiast badania klinicznego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 177**

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczkę posiadającą 216mg 3% dimetikonu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 178**

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 20 x 20 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 179**

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczki pakowane po 25 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 180**

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania instrukcji użycia w języku polskim na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.**

**Pytanie 181**

Pakiet nr 38, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dołączony osobno filtr?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 182**

Pakiet nr 38, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 183**

Pakiet nr 38, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 120 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 184**

Pakiet nr 38, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść zasilaną bateriami 2xC?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 185**

Pakiet nr 38, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z diodą LED 80 000 lux?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 186**

Pakiet nr 38, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść, której powierzchnia jest radełkowana, co zapewnia pewny chwyt i minimalizuje wyslizgnięcie się rękojeści z dłoni?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 187**

Pakiet nr 38, pozycja 5



Czy Zamawiający dopuści łyżkę z zabudowanym światłowodem w łyżce co zapobiega odbiciom świetlnym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 188**

Pakiet nr 38, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łyżkę w rozmiarach 0-2?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 189**

Pakiet nr 101, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączami 15F/22M-22F?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 190**

**Pakiet nr 105, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści poduszki w rozmiarach: 46x20x20cm; 60x45x45cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 191**

Pakiet nr 105, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wałki o wymiarach: 18x76cm; 19x48cm; 20x60cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 192**

Pakiet nr 105, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści ochronę pięt w uniwersalnym rozmiarze?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 193**

Pakiet nr 121, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków o objętości wypełnienia ok. 0,56 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 194**

Pakiet nr 121, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków o długości ok. 8 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 195**

Pakiet nr 122, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład 50 cm x 50 m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 196**

Pakiet 13, poz. 5

Czy zamawiający dopuści czepek wiązany z tyłu na troki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 197**

Pakiet 13, poz. 7

Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany, ze ściągaczem dzianinowym o szerokości 5 cm, wiązany z boku i na szyi, wykonany z polipropylenu o gramaturze 30 g/m<sup>2</sup> + polietylen PE, w kolorze białym, o długości 115 cm, klasa 1, niesterylna?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 198**

Pakiet 13, poz. 12

Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze ok. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Poz. 12 w pakiecie 13 dotyczy czepka chirurgicznego.**

Czy zamawiający dopuści rękaw wykończony mankietem ze ściągaczem?

**Odpowiedź: Poz. 12 w pakiecie 13 dotyczy czepka chirurgicznego.**

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

**Odpowiedź: Poz. 12 w pakiecie 13 dotyczy czepka chirurgicznego.**

#### **Pytanie 199**

Pakiet 13, poz. 13

Czy zamawiający dopuści maski tym IIR?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 200**

Pakiet 13, poz. 5-7,9,12,13,

Czy zamawiający wydzieli poz.5-7,9,12,13 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

#### **Pytanie 201**

Pakiet 40, poz. 7

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 202**

Pakiet 45, poz. 1-3

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 203**

Pakiet 61, poz. 1-5

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 204**

Pakiet 61, poz.7

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 205**

Pakiet 61, poz. 19

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

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 206**

Pakiet 61, poz. 20

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

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 207**

Pakiet 61, poz. 29

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

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 208**

Pakiet 61, poz. 1-5,7,19,20,29,35,37,48,52,53,54

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5,7,19,20,29,35,37,48,52,53,54 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

### **Pytanie 209**

Pakiet 61, poz. 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 210**

Pakiet 61, poz. 48

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu bez portu do pobierania próbek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 211**

Pakiet 61, poz. 52

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 $\mu$ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

**Odpowiedź: Zamawiający odstąpi.**

### **Pytanie 212**

Pakiet 61, poz. 53-54

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest

dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

**Odpowiedź: Zamawiający odstąpi.**

### **Pytanie 213**

pakiet 113

Czy zamawiający dopuści maskę typ II R?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Czy zamawiający dopuści maskę w jednym kolorze - niebieskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 214**

Pakiet 116

Czy zamawiający dopuści nerkę z pulpy o specyfikacji jak poniżej:

- pojemność wyrobu 700ml
- waga wyrobu 18g ± 4g
- materiał masa papierowa
- wymiar wyrobu 250x146x50 mm
- wymiary op. zbiorczego 55 cm x 25 cm x 42 cm
- ilość sztuk w op. zbiorczym- 300
- przepuszczalność (min) 4 godziny
- odporność na temp.35°C (±3°C)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 215**

Pakiet 118

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usztywnione z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 216**

Formularz oferty pkt 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wykonawca może pozostawić w formularzu tylko te pakiety na które jest składana oferta.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 217**

§ 6 ust. 7 pkt a) wzoru umowy

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku dostarczenia towaru wraz z dokumentami dopuszczającymi go do użytkowania w przypadku, gdy zgodnie z § 6 ust. 8 ww. dokumenty zostaną przesłane na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 218**

§ 7 ust. 2 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad w ciągu 3 dni od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 219**

§ 8 ust. 3 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu umowy na: „Strony postanawiają, że rozliczenia za dostarczony towar odbywać się będą na podstawie faktur częściowych, określających ilość dostarczonych produktów wystawianych do każdego zamówienia”.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 220**

§ 9 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 221**

Sposób obliczenia ceny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 222**

Pakiet 72

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 proszek 3g, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 223**

Pakiet 40

Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 1 wyrazi zgodę na dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula

widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. 26G – fioletowy - przepływ 14 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 224**

Pakiet 40

Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 2 wyrazi zgodę na dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. 24G – żółty – przepływ 19 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 225**

Pakiet 40

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 40 poz. 1, 2 aby kaniula posiadała dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Pozwala to zwiększyć skuteczność kaniulacji za pierwszym razem i zmniejszyć liczbę nieudanych prób.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.**

#### **Pytanie 226**

Pakiet 40

Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 4 miał na myśli kaniulę o przepływie 67 ml/min?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 227**

Pakiet 40

Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 3, 4, 5 miał na myśli zastawkę antyzwrotną znajdującą się u nasady portu bocznego, zabezpieczonego samodomykającym się koreczkiem?

**Odpowiedź: Tak.**



### **Pytanie 228**

Pakiet 40

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 40 poz. 6 alternatywnego łącznika bezigłowego, z możliwością podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 600 aktywacji. Zawór (łącznik) bez dodatkowego systemu chroniącego cewnik przed napływem wstecznym krwi do światła cewnika przy zmianach ciśnienia krwi. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 229**

Pakiet 40

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 40 poz. 6 alternatywnego łącznika bezigłowego, z możliwością podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 400 aktywacji, o przepływie min. 80 ml/min., przestrzeń martwa max. 0,12 ml,

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 230**

Pakiet 40

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 7 dopuści koreczki pakowane pojedynczo na taśmie po 4 sztuki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 231**

Pakiet 40

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 40 poz. 8 alternatywnej bezpiecznej kaniuli w systemie zamkniętym wykonanej z poliuretanu z 6 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiającą współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łzy redukujące: \* natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczynia oraz \* ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek posiadająca drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu, dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta 18G-24G (op.20 szt, zbiorcze 80 szt). Kaniula posiadająca dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Rozmiary kaniuli do podaży kontrastu: 24G x 19 mm, 22G x 25 mm, 20G x 25 mm, 20G x 32 mm, 18G x 32 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 232**

Pakiet 1, poz. 14-17 - Czy Zamawiający dopuści cewniki posiadające opakowanie podwójne – wew. folia, zew. papier/folia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 233**

Pakiet 1, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści worki niesterylne o pojemności 1500ml z drenem

115cm zakończonym atraumatycznym otworem. Koniec natłuszczony, zabezpieczony zatyczką?  
Jak do tej pory stosowany w Państwa jednostce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 234**

Pakiet 1, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści worki sterylne o pojemności 1750ml z drenem 150cm zakończonym atraumatycznym otworem. Koniec natłuszczony, zabezpieczony zatyczką?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 235**

Pakiet 1, poz. 21-22 - Czy Zamawiający dopuści żel, który pozwala uzyskać kompletne znieczulenie błony śluzowej ułatwiając wprowadzenie cewników lub instrumentów medycznych:

– w składzie żelu Lignocaine Hydrochloride 2%.

- Minimalizuje ryzyko zakażeń jatrogennych dzięki zawartości środków bakteriobójczych i bakteriostatycznych o szerokim spektrum działania – w składzie Chlorhexidine Digluconate 0,05%

- Dostępny w dwóch pojemnościach, w wygodnych do aplikacji, ampułkostrzykawkach

- Dawki przystosowane do warunków anatomicznych - 6 ml dla dzieci i kobiet (a'50szt) oraz 11 ml dla mężczyzn (a'25szt)

- Łatwy i wygodny sposób aplikacji

- Wysoki stopień przejrzystości preparatu gwarantuje brak zanieczyszczeń powierzchni optycznej endoskopów

- Jednorazowego użytku

- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma

- Bez zawartości lateksu

- Opakowanie jednostkowe typu: papier/folia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 236**

Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści dreny bez zatyczek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 237**

Pakiet 2, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów wraz z osobno pakowanymi zatyczkami?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 238**

Pakiet 2, poz. 2-3 - Czy Zamawiający oczekuje jak wynika z opisu zestawów do punkcji otrzewnej?

**Odpowiedź: Tak - Zamawiający oczekuje.**

**Pytanie 239**

Pakiet 5, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 6 lub 8?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 240**

Pakiet 13, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści sterylne serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu włóknina + folia o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 241**

Pakiet 13, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści sterylne serwety wykonane z trójwarstwowego laminatu włóknina + folia + włóknina o gramaturze 75g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 242**

Pakiet 13, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty nie profilowane, wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40 g/m<sup>2</sup> z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo.

Wymiary 38cm x 17cm. Kolor niebieski, pakowane a'100szt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 243**

Pakiet 13, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni włókninowy laminowany folią w rozmiarze 85x115cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 244**

Pakiet 13, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści troki nie zabezpieczone kartonikiem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 245**

Pakiet 13, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H<sub>2</sub>O, posiadający elastyczny mankiet z dzianiny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 246**

Pakiet 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej 20g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 247**

Pakiet 13, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści spodenki dostępne tylko w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 248**

Pakiet 13, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> lub 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę 40g/m<sup>2</sup> .**

**Pytanie 249**

Pakiet 13, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 250**

Pakiet 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne IIR na gumki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 251**

Pakiet 13, poz. 14-15

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

**Pytanie 252**

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego o składzie:

1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O

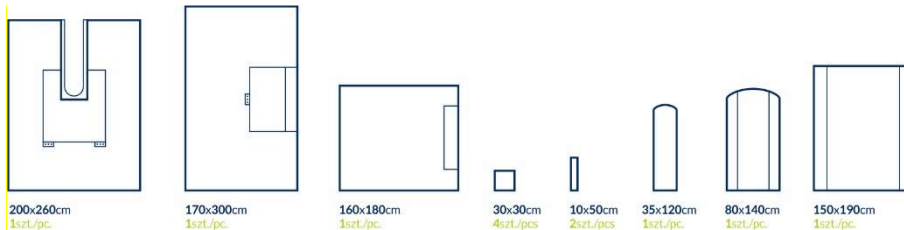
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>

1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup> 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 253**

Pakiet 14, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych dolnych o składzie:

1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm. Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokołonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów.

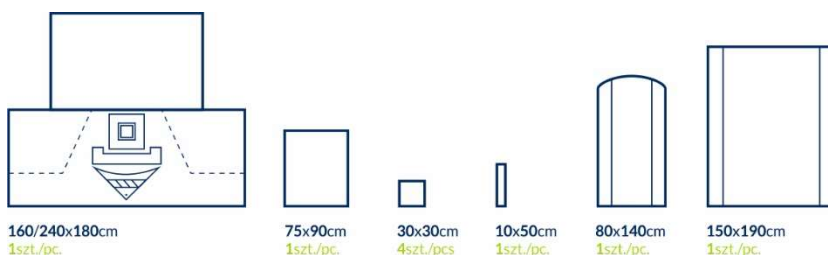
1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm

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



Do zestawu dołączona osobno kieszeń dwukomorowa 15 x 30 cm lewa kieszeń, 25 x 30 cm prawa kieszeń.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 254**

Pakiet 14, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm , zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym, z możliwością podłączenia drenażu

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny o wymiarach 150 cm x 190 cm

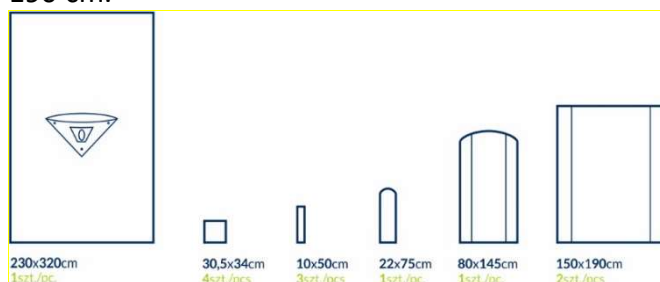
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, warstwa chłonna 60 x 85 cm

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



Materiał podstawowy serwety głównej laminat dwuwarstwowy o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>, odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 255**

Pakiet 14, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, celulozowy

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cmx145 cm, warstwa chłonna 60 x 145 cm

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

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m<sup>2</sup>. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 256**

Pakiet 14, poz. 5, 6 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy wraz z 2 szt ręczników chłonnych owinięte w serwetę włókninową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 257**

Pakiet 14, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy spełniające wymagania standardowe wg normy PN EN 13795-1:2019?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 258**

Pakiet 14, poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy o nieprzemakalności 246,2 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 259**

Pakiet 14, poz. 7, 8 - Czy Zamawiający dopuści serwetę o odporności na przenikanie cieczy 180 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 260**

Pakiet 14, poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16 x 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 261**

Pakiet 14, poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm
- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm
- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 262**

Pakiet 14, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na stół Mayo wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 263**

Pakiet 14, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 35 x 120 cm, wykonaną z laminatu o gramaturze 56g/m<sup>2</sup>, w zestawie z 1 szt taśmy samoprzylepnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 264**

Pakiet 14, poz. 14 - Czy Zamawiający ma na myśli koc ogrzewający dla pacjenta z możliwością podgrzania w urządzeniu podgrzewającym? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający ma na myśli koc samoogrzewający bez możliwości podgrzewania w urządzeniu podgrzewającym. Zamawiający nie wydziela pakietu.**

#### **Pytanie 265**

Pakiet 14, poz. 15 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 266**

Pakiet 14, poz. 16 - Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów:

1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm, wzmocnienie 60 x 60 cm. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa.

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

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm

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

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



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 267**

Pakiet 15, pozycja 1 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

**Pytanie 268**

Pakiet 15, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zszywki w rozmiarze 7,2mm x 4,9mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 269**

Pakiet 23, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści majtki jednorazowe o obwodzie w pachwinie udowej 35.5cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 270**

Pakiet 23, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną w kolorze granatowym, wykonaną z polipropylenu, posiada wycięcie pod szyją typu Y, w rozmiarze uniwersalnym odpowiadającym wymiarom wymaganym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 271**

Pakiet 23, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną z wycięciem pod szyją typu Y z wiązaniem przy szyi na troki, rozmiar L o wymiarach: obwód 148cm, długość 117cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 272**

Pakiet 23, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 273**

Pakiet 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem 4m w opakowaniu folia / folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 274**

Pakiet 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch osobnych produktów: drenu o długości 3m z zakończeniem lejek-lejek oraz końcówki Yankauer CH21. Każdy pakowany podwójnie folia / folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 275**

Pakiet 28, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dreny bez dodatkowych zatyczek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 276**

Pakiet 34, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą foliowaną o gramaturze 54g/m<sup>2</sup>, 50 x 50 cm w ramach zawinięcia zestawu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 277**

Pakiet 34, poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów zapakowanych w rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 278**

Pakiet 39, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 50cm spełniające wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 279**

Pakiet 41, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści cewniki z dwoma otworami naprzemianległymi i jednym centralnym, spełniające pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 280**

Pakiet 43, poz. 2 - Czy Zamawiający miał na myśli papier w rozmiarze 143x150x300?

**Odpowiedź: TAK Zamawiający miał na myśli papier w rozmiarze 143x150x300.**

**Pytanie 281**

Pakiet 43, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 152x90x150 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 282**

Pakiet 43, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści żel ścierny w opakowaniu 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 283**

Pakiet 43, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści papier 108x23 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Pakowane a'1 sztuka.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 284**

Pakiet 45, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści szkiełka z polem matowym zajmującym  $\frac{3}{4}$  powierzchni szkiełka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 285**

Pakiet 58, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem ze stali nierdzewnej pokrytej chromem z rączką



jak na zdjęciu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 286**

Pakiet 61, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 287**

Pakiet 61, poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści igłę ściętą pod kątem 40st spełniającą pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 288**

Pakiet 61, poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści igłę tępo zakończoną?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 289**

Pakiet 61, poz. 24 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,4x13mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 290**

Pakiet 61, poz. 32 - Czy Zamawiający dopuści stazę wyłącznie w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 291**

Pakiet 61, poz. 36 - Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu o objętości wypełnienia 0,09ml i przepływie 350ml/min z możliwością 350 aktywacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 292**

Pakiet 61, poz. 48 - Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki bez portu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 293**

Pakiet 61, poz. 48 - Czy Zamawiający dopuści worek do 7-dniowego zbierania moczu spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 294**

Pakiet 61, poz. 52-54 - Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV. Przyrząd wykonany w całości z materiałów nie zawierających ftalany.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 295**

Pakiet 61, poz. 53 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm, gdzie część przezroczysta zajmuje 55mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 296**

Pakiet 61, poz. 54 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o pojemności 10ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 297**

Pakiet 63, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania uniwersalnego zestawu, umożliwiającego:

- wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie (przez ustnik)
- podłączenie do ramienia wdechowego obwodu oddechowego pacjenta wentylowanego mechanicznie
- podłączenie bezpośrednio do rurki intubacyjnej pacjenta wentylowanego mechanicznie

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 298**

Pakiet 63, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zestawu wyposażonego w zastawkę jednokierunkową, redukującą stratę leku podczas nebulizacji pacjenta oddychającego samodzielnie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 299**

Pakiet 63, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zestawu umożliwiającego jego bezpośrednie podłączenie do rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej, bez stosowania dodatkowych przejściówek/złączy, redukując tym samym przestrzeń martwą, która powinna być minimalizowana podczas prowadzenia wentylacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 300**

Pakiet 63, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zestawu pozbawionego szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 301**

Pakiet 63, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 302**

Pakiet 62, poz. 55

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu, zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

**Odpowiedź: Brak takiej pozycji w 62 pakiecie.**

### **Pytanie 303**

Pakiet 62, poz. 55

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby czepek był testowany dermatologicznie?

**Odpowiedź: Brak takiej pozycji w 62 pakiecie.**

### **Pytanie 304**

Pakiet 80, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o właściwościach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu  $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie  $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max  $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie:

min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 305**

Pakiet 80, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o właściwościach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu  $0,16\pm 0,02$ , na dłoni  $0,14\pm 0,02$ , mankiecie  $0,10\pm 0,02$ , długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $80 \mu\text{g/g}$  i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 306**

Pakiet 80, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o właściwościach:

Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu  $0,11\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,07 \pm 0,01 \text{mm}$ , AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 307**

Pakiet 80, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe z AQL: 1,5, z poziomem protein  $\leq 50$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 308**

Pakiet 80, pozycja 3

Prosimy o odstąpienie od normy 1670.

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.**

**Pytanie 309**

Pakiet 80, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice jedynie w kolorze malinowym, o grubości wynoszącej na palcu  $0,10\pm 0,01$  mm, na dłoni  $0,07\pm 0,01$  mm, na mankiecie  $0,07\pm 0,01$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 310**

Pakiet 80, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach 240x175x80?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 311**

Pakiet 80, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach 240x395x85?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 312**

Pakiet 81, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne, długości min. 283 mm, których grubość wynosi na palcu  $0,33\pm 0,01$  mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 313**

Pakiet 109, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga ubrań operacyjnych jednorazowych?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 314**

Pakiet 117, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści piżamę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS, spodnie długie z trokami w pasie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 315**

Pakiet 118, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2 litrów spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 316**

Pakiet 15 Poz.1.

Czy Zamawiający oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji dopuści również woreczek ekstrakcyjny do operacji laparoskopowych, pojemność 250 ml, 90x145mm, śr. 10mm ?

**Odpowiedź: Nie.**

Poz.2.

Czy Zamawiający oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji dopuści również staplery skórne jednorazowe: ilość zszywek 35 szt., rozmiar zszywek: 6,9mm x 4,2mm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 317**

Dotyczy kryterium oceny ofert, formularz oferty pkt 7, projekt umowy par. 6 ust. 3

Pakiet 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas dostawy, który liczony jest w godzinach, liczony był w dni robocze (a nie tylko termin dostawy wypadł w dni robocze)?

Przykład:

*Jeśli zamówienie zostanie złożone w piątek, w przypadku 72 godzinnego zadeklarowania terminu liczonego w dni robocze, termin dostawy wypada w środę. W obecnym brzmieniu zapisów termin ten wypada w poniedziałek.*

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 318**

dot. Pakietu nr 78 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec pakowanych po 20 szt., zachowując wszystkie pozostałe wymagane parametry?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 319**

dot. Pakietu nr 78 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o długości igły 5mm, średnicy 22G oraz długości roboczej 1800mm do kanału roboczego 2,8mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 320**

Dotyczy pakietu 33, poz. 1,2,3,4,5,11

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 2, 3, 4, 5 i 11 do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty.



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

**Pytanie 321**

Dotyczy pakietu 33, poz. 11.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje czujników do pomiaru temperatury skóry jednorazowego, czy wielorazowego użytku. Jeżeli wielorazowego użytku to jakiej długości 1,5, czy 3 m.



czujnik wielorazowego użytku

**Odpowiedź: Czujnik wielorazowego użytku długości 1,5 m**

**Pytanie 322**

Dotyczy pakietu 33, poz. 3.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje:

- czujnika przepływu Spirolife – czyli czujnika wielorazowego użytku, przeznaczonego do dezynfekcji i sterylizacji; czujnik pakowany pojedynczo.
- czujnika przepływu Spirolog – czyli czujnika wielorazowego użytku, przeznaczonego do dezynfekcji; czujnik dostępny w opakowaniu zbiorczym, zawierającym 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje czujnika przepływu Spirolog – czyli czujnika wielorazowego użytku, przeznaczonego do dezynfekcji; czujnik dostępny w opakowaniu zbiorczym, zawierającym 5 szt.**

**Pytanie 323**

Dotyczy pakietu 19 poz. 1 i 51 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje dostawy odczynników chemicznych i błon stomatologicznych tego samego producenta i tej samej marki?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 324**

Dotyczy pakietu 19 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje odczynników chemicznych tj. wywoływacza i utrwalacza stomatologicznego w postaci koncentratu do przygotowania gotowego roztworu?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 325**

Dotyczy pakietu 19 poz. 1

Prosimy o określenie przez Zamawiającego czy ilość roczna to 4 opakowania do przygotowania 4 litrów gotowego roztworu utrwalacza (każde)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 326**

Dotyczy pakietu 19 poz. 1

Prosimy o określenie przez Zamawiającego czy ilość roczna to 4 opakowania do przygotowania 4 litrów gotowego roztworu wywoływacza (każde)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 327**

Dotyczy pakietu 51 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje łącznej sumy zapotrzebowania na Błony RTG w ilości 3000 sztuk pojedynczych błon w roku 2022?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 328**

Pakiet 28

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki Yankauer CH 12,20,22,24,30

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 329**

Pakiet 40

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego 22G x 25mm zapobiegającej przed ekspozycją zawodową -plastikowa osłonka o gładkich krawędziach, cewnik wykonany z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym ( rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) na końcu przezroczystej komory wpływu, minimum 4 paski kontrastujących w RTG. O min. Przepływie 36 ml/min Oznaczenie kolorystyczne niebieskie umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Oznaczenie producenta na koreczku , które umożliwia łatwą identyfikację producenta

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego 20G x 32 mm zapobiegającej przed ekspozycją zawodową -plastikowa osłonka o gładkich krawędziach, cewnik wykonany z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym ( rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) na końcu przezroczystej komory wpływu, minimum 4 paski kontrastujących w RTG. O min. Przepływie 60 ml/min. Oznaczenie kolorystyczne niebieskie umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Oznaczenie producenta na koreczku, które umożliwia łatwą identyfikację producenta

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego 18G x 32 -48 mm

zapobiegającej przed ekspozycją zawodową -plastikowa osłonka o gładkich krawędziach, cewnik wykonany z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym ( rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) na końcu przezroczystej komory wpływu, minimum 4 paski kontrastujących w RTG. O min. Przepływie 90 ml/min. Oznaczenie kolorystyczne niebieskie umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Oznaczenie producenta na koreczku, które umożliwi łatwą identyfikację producenta

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poz. 6

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc „Zawór z dodatkowym systemem chroniącym cewnik przed napływem wstecznym krwi do światła cewnika przy zmianach ciśnienia krwi” na myśli zawór z zastawką dwukierunkową kompensującą ciśnienie krwi, zapobiegającą okluzji cewnika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie jest ono wymagane.**

### **Pytanie 330**

Pakiet 41

Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 331**

Pakiet 35

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E.

Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu dwie gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergicznym, wstępnie nawilżonych o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania

roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całości izolowanym, zamkniętym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk. Opakowanie – 8 sztuk myjek.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 332**

Pakiet 38

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego, jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,16 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. W zestawie filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Wszystkie elementy (układ oddechowy i filtr) w jednym oryginalnym opakowaniu producenta, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego, jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezlateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,16 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu, światłowodowych, jednorazowego użytku, typ Macintosh i Miller. Nieodkształcająca się łyżka wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło.

Macintosh – rozmiar 2/3/4

Miller – rozmiar 0/1/2/3

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 333**

Pakiet 82, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice były sterylizowane radiacyjnie?

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice stanowiły środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 334**

Pakiet 82, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 335**

Pakiet 82, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych o grubości na palcu 0,10 mm +/- 0,02 mmo korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523: min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, odporne na min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu – potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i

certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 336**

Pakiet 82, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 337**

Pakiet 82, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowych), bezpudrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni  $\geq 0,14$  mm, na mankiecie  $\geq 0,14$  mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 338**

Pakiet 82, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych produkowanych w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO

14001 i ISO 45001. Posiadających badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 339**

Pakiet 80, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych  $\leq 10$  ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania  $>240$ min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 340**

Pakiet 80, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein  $<10$  ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 341**

Pakiet 80, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 342**

Pakiet 80, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni  $\geq$  0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz odporne na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 (raport z wynikami badań). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 343**

Pakiet 80, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy zawartość protein ma być potwierdzona raportem z badań jednostki niezależnej wystawionym dla producenta zaofiarowanych rękawic, ze wskazaniem nazwy rękawicy, nie starszym niż z 2017 roku?

**Odpowiedź: Tak.**



#### **Pytanie 344**

Pakiet 80, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcu min. 0,08 mm, siła zrywania min. 6,0 N – zgodnie z normą EN 455-2. Rękawice przebadane na przenikalnie min. 11 substancji chemicznych w tym izopropanol na min 2 poziomie (czas przenikania > 30 minut), zgodnie z obecnie obowiązującą normę EN 16523-1. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 345**

Pakiet 80, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 346**

Pakiet 80, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych, długość min. 240 mm zawijane brzegi mankietu. Zgodne z norą EN 455, AQL 1,0. Kategoria III, poziom protein poniżej 30 mikrogram/g Badania ASTM 1671. Pakowane po 100szt, w rozmiarze XS, S, M, L, XL.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 347**

Pakiet 80, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z

dotychczasową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 348**

Pakiet 80, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, niesterylnych, bezpudrowych, nitrylowych, kolor niebiesko-fioletowy. Grubość na mankiecie min. 0,05mm, na dłoni min. 0,06 mm, na palcach min. 0,08 mm. Długość min. 240mm. Zgodne z EN 420:2010, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4. Klasa I zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR), kategoria III zgodnie z rozporządzeniem 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej (PPER). Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z Regulacją 1935/2004. AQL 1,0. ROZMIAR XS, S, M, L.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 349**

Pakiet 80, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych lekko pudrowanych o korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 350**

Pakiet 80, poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowego dozownika na rękawice jednorazowe diagnostyczne z możliwością powieszenia na ścianie lub w szynach kolumn operacyjnych, z tworzywa możliwego do mycia i dezynfekcji. Uniwersalny do opakowań 100/150/200 szt. Możliwość na drukowania symbolu na froncie. Materiał / kolor: tworzywo sztuczne / biały. Wymiary (mm): Wysokość - 165; szerokość – 100.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 351**

Pakiet 80, poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu na rękawice diagnostyczne z blaszką montażową. Wykonanych z drutu stalowego pokrytego farbą antybakteryjną. Wysokość całkowita 90 mm, głębokość: 77 mm, długość: 741 mm, średnica drutu: 4 mm, grubość blaszki montażowej 1 mm. Potrójny uchwyt montowany do ściany lub innych powierzchni płaskich. Umożliwia wyjmowanie rękawic bez dotykania opakowania. Uchwyt mieści trzy standardowe opakowania rękawic diagnostycznych 100 szt. Możliwość zawieszenia podajnika na łóżku szpitalnym przy pomocy specjalnych haków.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 352**

Pakiet 81

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych o grubości na palcu min. 0,34 mm. Długość min. 282 mm dla rozmiaru 6.0-6,5, 295 mm dla rozmiaru 7.0-9.0. AQL 0,65. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 353**

Pakiet 114, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrującej FFP3, certyfikowanej jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maskę 5-warstwową, 2-panelową, mocowaną na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min. 99 %, cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 354**

Pakiet 114, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 99% cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 355**

Pakiet 114, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezону ochronnego jednoczęściowego z

zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Gramatura materiału min. 57 g/m<sup>2</sup> Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B-4B – ochrona przed działaniem cieczy i rozpylonej cieczy (kombinezon nie wchłania cieczy, odporny na splukanie pod bieżącą wodą dla prawidłowej dekontaminacji po użyciu)

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B – ochrona przed cząstkami stałymi

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B – ochrona przed działaniem substancji chemicznych

Wykonany miękkiej włókniny, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 356**

Pakiet 80,81,82,114

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy w przypadku wątpliwości, co do zaoferowanego asortymentu, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania do próbek?

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 357**

pakiet 18 poz. 1 i poz. 2

pytanie 1.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 18 poz. 1) zestawu do zabiegów ciągłych - nerkozastępczych HEMOFILTR z liniami do aparatu typu PRISMAFLEX o powierzchni 1,0 M.PLUS worek 5l na ULTRAFILTRAT z dolnym odpływem?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 358**

pakiet 18 poz. 1 i poz. 2

pytanie 2.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 18 poz. 2) cewnika do hemodializy dwuświatłowego o średnicy 11,5F lub 13F, wykonanego z termowrażliwego poliuretanu, o długościach: 150, 200, 250 mm; wysokoprzepływowego High Flow, hydrofilnego, z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, zestawem do implantacji, z kolorowym zaciskami

bezpieczeństwa z nadrukowanymi informacjami dotyczącymi wielkości, długości i objętości wypełnienia oraz ze schodkową końcówką pozbawioną otworów bocznych mogącą zmniejszyć ryzyko wykrzepiania?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 359**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 dopuści:

Poz. 1 worek stomijny, otwarty, przezroczysty z zamknięciem na rzep, otwór 10-76 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Poz. 1 worek stomijny, otwarty, przezroczysty z ujściem do drenażu, otwór 10-100 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Poz. 2 worek stomijny, zamknięty, przezroczysty z zamknięciem na rzep, otwór 10-76 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 360**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 8 – worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, worki stomijne z ujściem do drenażu pakowane po 10 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 361**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury każdorazowo do złożonego zamówienia. Nie mamy możliwości wystawiania faktur zbiorowych. Posługujemy się systemem międzynarodowym. Próba anulowania wystawienia faktury wiązałaby się z anulowaniem zamówienia.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 362**

Prosimy o dopuszczenie przesyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towaru i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ. Jesteśmy w stanie dostarczyć fakturę w formacie pdf na podany adres e-mail.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 363**

Prosimy o odstąpienie wymogu generowania specyfikacji, gdyż nasze systemy nie pozwalają na tworzenie dodatkowych dokumentów do dostaw.

Z racji iż klasyfikacja SWW nie obowiązuje aktualnymi przepisami, prosimy o odstąpienie od wymogu o którym mowa w umowie paragraf 6 p. 7d.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 364**

Czy zamawiający dopuści zmianę terminu płatności na 30 dni? Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy w okresie 12 miesięcy i termin płatności 60 dni w znaczący sposób wpływa niekorzystnie na płynność finansową wykonawcy. Skrócenie terminu płatności pozwoli nam na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 365**

Czy zamawiający dopuści w projektowanych zapisach umowy zapis dot. występowania siły wyższej: "Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie Umowy będące bezpośrednim następstwem okoliczności, które stanowią skutek działania siły wyższej. Siła wyższa stanowi zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależnie od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie Umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas."

**Odpowiedź: Nie.**

**Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.**

**ZATWIERDZIŁ:**