SPZZOZ.ZP/35/2023 Przasnysz, dnia 29.09.2023 r

**Do wszystkich,**

**którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZZOZ w Przasnysz.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu na zapytania udziela odpowiedzi.

**Pyt. 1**

**Czy w Pakiecie nr 13 w poz. 23 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 2**

**Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 13 poz. 23 do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.*

**Pyt. 3**

**Pakiet 13 poz.6**

**Prosimy o dopuszczenie w poz. 6 papieru kompatybilnego do videoprintera Mitsubishi ze względu na zmianę klasyfikacji tego papieru przez producenta firmę Mitsubishi. Papiery kompatybilne do Mitsubishi będą zakwalifikowane jako wyrób medyczny i będą objęte (w przeciwieństwie do oryginalnych papierów producenta Mitsubishi) 8% stawką Vat,**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 4**

**Pakiet 13 poz. 7**

**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru kompatybilnego innego producenta niż Sony, z powodzeniem stosowanego w wielu jednostkach szpitalnych.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 5**

**Pakiet nr 13 poz. 12**

**Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem?**

*Odp. Zamawiający oczekuje papieru z nadrukiem.*

**Pyt. 6**

**Pakiet nr 13 poz. 12**

**Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem o wymiarach 80x25 z odpowiednim przeliczeniem na 4 szt.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 7**

**Pakiet nr 13 poz. 14**

**Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 152x90x160 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 66 szt.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 8**

**Pakiet nr 13 poz. 19-22**

**Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 9**

**Pakiet nr 13 poz. 19-22**

**Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 10**

**Pakiet nr 13 poz. 20**

**Prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej o wymiarach 44x30 mm, w pozostałych parametrach bez zmian**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 11**

**Pakiet 6 poz 3**

**Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 12**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3 oraz 7 poz 1-2**

**W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnymi z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadane przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016/Type B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 13**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2**

**Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 2 Pakietu nr 6 rękawic winylowych wysokiej jakości zgodne z aktualną regulacją o Środkach Ochrony Indywidualnej – (EU) 2016/425. lecz w wyższej „lepszej” kategorii 3, o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 14**

**Dotyczy Pakietu poz. 3 oraz 7 poz 1-2**

**Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dotyczącą ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotu produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed min. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz jeśli dotyczy, uderzeniem. Surowce wykorzystywane do produkcji rękawic medyczno-ochronnych są niezwykle szczelne i wysoko elastyczne, spełniające wymogi odporności na czynniki chemiczne i biologiczne a nie na zagrożenia mechaniczne.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 15**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1**

**Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 1 Pakietu nr 7 wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, o grubościach: palec min. 0,22mm, dłoń min. 0,21mm, mankiet min. 0,16mm i długości min.295mm., o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 16**

**Dotyczy Pakietu nr 7**

**Prosimy o potwierdzenie czy rękawiczki chirurgiczne w Pakiecie nr 7 winny być sterylizowane radiacyjnie?**

*Odp. Zamawiający potwierdza.*

**Pyt. 17**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 18**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy zęby szczura o rozwarciu 7 mm, aligator o rozwarciu 8 mm i aligator z zębem szczura o rozwarciu 8 mm, wszystkie wersje obrotowe, średnic a narzędzia 2,4 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 19**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,4 mm, długość oczka pętli 35 mm, średnica osłonki 2,3 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 20**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,4 mm, średnica otwarcia pętli 30 mm lub 35 mm (do wyboru), długość oczka pętli 40 mm lub 45 mm (odpowiednio), średnica osłonki 2,3 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 21**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 22**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie pętli z siatką o otwarciu 32 mm i długości 62 mm średnica narzędzia 2,4 mm, długość robocza 2400 mm.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 23**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaoferowanie zestawu zawierającego 6 opasek (5 czarnych, 1 przedostatnia sygnalizacyjna w innym kolorze).**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 24**

**Pakiet 16**

**Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaoferowanie zestawu zawierającego 7 opasek (6 czarnych, 1 przedostatnia sygnalizacyjna w innym kolorze).**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 25**

**Pytanie 1**

**Pakiet 4 poz. 1,2**

**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drenów o długości 1,8m lub 2,1 m do wyboru**

**Przez Zamawiającego.***Odp. Zamawiający dopuszcza dren o długości 2,1 m .*

 **Pyt. 26**

**Pytanie 2**

**Pakiet 4 poz. 3**

**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Kanka Yankauer w rozmiarze CH 20 (końcówka do odsysania pola operacyjnego) z drenem o długości drenu 210 cm i średnicy wewnętrznej 24CH, sterylna.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 27**

**Pakiet nr 1, pozycja nr 5-8 – Czy zamawiający dopuści ostrza bez nazwy producenta? Nazwa na opakowaniu jednostkowym.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 28**

**Pakiet nr 1, pozycja nr 21 – Czy zamawiający dopuści okularki w rozmiarach: obwód do 35cm oraz obwód do 40cm?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 29**

**Pakiet nr 1, pozycja nr 44 – Czy zamawiający dopuści golarkę gallant pakowaną w opak foliowe, nie tekturkę?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 30**

**Pakiet nr 1, pozycja nr 45-50 – Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie bądź wykreślenie powyższych pozycji? Pozwoli nam to złożyć konkurencyjną ofertę.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 31**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 32**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren z obydwoma zakończeniami żeńskimi?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 33**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 34**

**Pakiet nr 4, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści kankę w rozmiarze Ch21 x 270mm z drenem 210cm x 7mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 35**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntos; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm/ 54 mm); nieodkształcając4 się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 36**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikowym mocowaniem?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 37**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta załączyć do oferty”?**

*Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu.*

**Pyt. 38**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki w rozmiarach 1, 2, 3, 4 (MacIntosh) oraz 00, 0, 1, 2, 3, 4 (Miller)?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 39**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki z pojedynczym światłem?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 40**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści równoważne maski anestetyczne o anatomicznym kształcie, wykonane z medycznego PCV, z nadmuchiwanym mankietem, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz opisowo na korpusie, natomiast cyfrowo na opakowaniu jednostkowym, komponenty produktu: maska, mankiet PCV, łącznik, haczyki - PC, w rozmiarach: 0 (biały) – objętość martwej przestrzeni 25ml, 1 (różowy) – objętość martwej przestrzeni 47ml, 2 (żółty) – objętość martwej przestrzeni 83ml, 3 (zielony) – objętość martwej przestrzeni 125ml, 4 (czerwony) – objętość martwej przestrzeni 195ml, 5 (niebieski) – objętość martwej przestrzeni 242ml, 6 (pomarańczowy) – objętość martwej przestrzeni330ml, dla rozmiaru 0, 1 złącze 15mm żeńskie oraz dla rozmiaru 2 – 6 złącze 22mm żeńskie, produkt mikrobiologicznie czysty, bez zawartości ftalanów oraz lateksu, pakowany w opakowanie foliowe?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 41**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy CH24-CH25, pakowane w pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 42**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:**

**• zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora**

**• obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl**

**• zamykany port do podawania leków z końcówką Luer**

**• przeźroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej**

**• zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu**

**• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”**

**• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°**

**• suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu**

**• system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów**

**• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania**

**• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm**

**• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym**

**• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim**

**• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów**

**• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu**

**• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin**

**• pakowany w rękaw papierowo-foliowy**

**• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)**

**• rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 43**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:**

**• posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora**

**• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm**

**• posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer**

**• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)**

**• posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej**

**• posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu**

**• regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”**

**• blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°**

**• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta**

**• system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów**

**• cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania**

**• cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm**

**• oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym**

**• w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim**

**• system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania**

**• w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik**

**• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu**

**• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin**

**• pakowana folia/papier**

**• rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)**

**• rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 44**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści rury o długości 200cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 45**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści opakowanie papierowo-foliowe?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 46**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami 2m?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 47**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z zatyczką zabezpieczającą port co2, nie kapturkiem?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 48**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z możliwością stosowania do 7 dni pod warunkiem wymiany filtra co 24h?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 49**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy 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**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 50**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 13, 14 – Czy zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem o pojemności 1000ml?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 51**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy mankiet infuzyjny z manometrem w kształcie słupka/podłużny?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

**Pyt. 52**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci, dorosłych; w skład zestawu wchodzą: 1 maska, dren tlenowy i rezerwuar tlenowy, wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H2O, dzieci – 40 cm H2O, noworodki – 40 cm H2O; maski: dorośli – 5 (objętość martwej przestrzeni 242ml), dzieci – 2 (objętość martwej przestrzeni 83ml), noworodki – 1 (objętość martwej przestrzeni 47ml)?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

**Pyt. 53**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci, dorosłych; w skład zestawu wchodzą: 1 maska oraz 1 dołączona osobno, dren tlenowy i rezerwuar tlenowy, data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H2O, dzieci – 40 cm H2O, noworodki – 40 cm H2O; maski: dorośli – 5 (objętość martwej przestrzeni 242ml) + dołączona osobno 4 (objętość martwej przestrzeni 195ml), dzieci – 2 (objętość martwej przestrzeni 83ml) + dołączona osobno 3 (objętość martwej przestrzeni 125ml), noworodki – 1 (objętość martwej przestrzeni 47ml) + dołączona osobno 0 (objętość martwej przestrzeni 25ml)?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

**Pyt. 54**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 19 – Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarach:**

**- Ch06 o długości 255mm, dla rurek w rozmiarze 2,5mm – 4,5mm**

**- Ch10 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 4,0mm – 6,0mm**

**- Ch12 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 6,5mm**

**- Ch14 o długości 340mm, dla rurek w rozmiarze 5,5mm – 10,0mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza*

**Pyt. 55**

**Pakiet nr 15, pozycja nr 20-23 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 15 pozycje 20 – 23 do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji do osobnej części pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.**

*Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 56**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 17 dopuści zestaw do iniekcji wewnątrzgałkowej o następującym składzie:**

**- Obłożenie na stół 75 x 90 cm x 1szt.**

**- Obłożenie z otworem na oko o wymiarze 10 x 10 cm, otwór na oko nacięty, z przylepcem o wymiarze 50 x 60 cm, z workiem odciekowym x 1 szt.**

**- rozwórka Baraquer metalowa, jednorazowa x 1 szt.**

**- Miarka/ cyrkiel , metalowa x 1 szt.**

**- Papierosy zwane pałeczkami x 2 szt.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 57**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 1 z racji na zakończenie jej produkcji?**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pyt. 58**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 1, w wypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, dopuści standardowy przewód tlenowy o przekroju gwiazdkowym, długość 213 cm, pasujący do wymienników ciepła i wilgoci wyposażonych w port do podawania tlenu?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 59**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 2 dopuści wymiennik ciepła i wilgoci typu Thermovent T2 (posiadający port do podania tlenu i dodatkowo port do odessania pacjenta) o poniższej charakterystyce: wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów ze spontaniczną czynnością oddechową, wyposażony w podwójny wkład papierowy położony po obu stronach centralnie umieszczonego portu tlenowego, przez który możliwe jest uzyskanie nawet 60% koncentracji tlenu we wdychanym powietrzu, nawilżenie wyjściowe 25mg/l H2O przy 15 oddechach/min i objętości oddechowej 500 ml, przestrzeń martwa 11 ml, waga: około 7,5 g, zatrzaskowa klapka umożliwiająca wprowadzenie cewnika do odsysania bez ryzyka pozostawienia wydzieliny na elementach obudowy, do użytku na 24h, sterylny.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 60**

**Czy Zamawiający ( w związku z brakiem dostępności u producenta) wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 3, 4 i 5 z Pakietu 14? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na resztę pozycji w pakiecie.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę.*

**Pyt. 61**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 6 i 24 z Pakietu 14? Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostałe pozycje z pakietu 14.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 6 i 24 z pakietu 14, tworząc z tych pozycji pakiet 14a.*

**Pyt. 62**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 7 dopuści sterylną rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW i silikonowaną, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki, linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz, w zestawie tasiemki mocujące?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 63**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 8 dopuści prowadnicę o długości 67,3 cm lub 69,3 cm (do wyboru przez Zamawiającego); spełniającą pozostałe wymagania SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 64**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 16 dopuści dren z trokarem tępym posiadający otwory ssące boczne (bez otworu końcowego tj. z zamkniętym zakończeniem); spełniający pozostałe wymagania SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 65**

**Czy Zamawiający Pakiecie 14 w pozycji 17 dopuści dotychczas stosowany, precyzyjny regulator przepływu – przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów, z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5 ml/h – 250 m/h?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 66**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 20 dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej i otrzewnej metodą Seldingera o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalającej na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; przezskórny cewnik prosty 9CH lub 12CH (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); prowadnica Seldingera pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego, linia do przedłużenia cewnika o długości 50 cm (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); zacisk nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta (do przyszycia). Zestaw jednorazowy, sterylny, zapakowany na tacce (blister).**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 67**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 20 dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej i otrzewnej o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); przezskórny cewnik prosty 9CH lub 12CH (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego. Zestaw jednorazowy, sterylny, zapakowany na tacce (blister).**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 68**

**Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 10**

**Czy zamawiający dopuści również błękit pakowany po 10 sztuk?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 69**

**Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 1**

**Czy zamawiający dopuści również nóż ostrzony od góry?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 70**

**PAKIET 2, POZ. 1**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 16 mm lub 0,40 x 12 mm?**

*Odp.* *Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 71**

**PAKIET 2, POZ. 2**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,40 x 20 mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 72**

**PAKIET 2, POZ. 3**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,5 x 16 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 73**

**PAKIET 2, POZ. 14**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do bezpiecznego pobierania leków w rozmiarze 1,2 x 40 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 74**

**PAKIET 2, POZ. 15-20**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w poniższych rozmiarach:**

**22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min**

**20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min**

**18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min**

**17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 75**

**PAKIET 2, POZ. 22-23**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp biała/ bursztyn ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 76**

**PAKIET 2, POZ. 33**

**Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH ( potwierdzone oświadczeniem Producenta) ??**

*Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu.*

**Pyt. 77**

**PAKIET 2, POZ. 36**

**Czy Zamawiający wydzieli poz. 36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?**

*Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 78**

**PAKIET 2, POZ. 43**

**Czy Zamawiający wydzieli poz. 43 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?**

*Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 79**

**PAKIET 8, POZ. 8**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski chirurgicznej z osłoną na oczy pakowane po 50 szt. ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 80**

**Dotyczy zapisów SWZ**

**W jaki sposób waloryzowana będzie wartość umowy?**

*Odp. Zamawiający wprowadza do umowy § 8.*

*§ 8*

1. *Początek formularza*

*1. Zamawiający w związku z art. 439 ustawy Prawo zamówień publicznych przewiduje możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy poprzez zmianę wysokości cen jednostkowych wskazanych w §2 ust.1 (i tym samym zmianę odpowiedniej wartości umowy) na poniższych zasadach.*

*2. Ustalanie zmian nastąpi w oparciu o wskaźnik zmian cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem, opublikowany przez Główny Urząd Statystyczny. Zmiana może nastąpić 3 razy w ciągu obowiązywania umowy. Zmiana może nastąpić nie wcześniej niż po 6 miesiącach od zawarcia umowy.*

*3. Strona jest uprawniona do wnioskowania o zmianę cen jednostkowych w przypadku zmiany cen w oparciu o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem opublikowany przez Główny Urząd Statystyczny, jeżeli ceny w oparciu o ten wskaźnik opublikowany za dany miesiąc poprzedzający złożenie wniosku o zmianę przez stronę, uległy zmianie o minimum 10 procent (odpowiednio zmniejszenia lub zwiększenia) w stosunku do cen wynikających z tego wskaźnika opublikowanego za miesiąc otwarcia ofert.*

*4. Poziom zmiany cen jednostkowych, w przypadku wskazanym w pkt 3) powyżej, zostanie ustalony na podstawie wskaźnika, o którym mowa w pkt 3) za miesiąc poprzedzający złożenie wniosku o zmianę w porównaniu do miesiąca otwarcia ofert – z zastrzeżeniem pkt 6) i 7) poniżej.*

*5. Zmiana cen jednostkowych (odpowiednio obniżenie lub podwyższenie) może nastąpić na wniosek strony o zmianę cen  wraz z uzasadnieniem i przedłożeniem informacji z GUS uzasadniających zmianę. Wykonawca pod rygorem odmowy dokonania zmiany i braku zmiany wykaże i przedłoży także do wniosku o wzrost cen dokumenty potwierdzające rzeczywiste poniesienia wzrostu cen i kosztów przez Wykonawcę na wykonanie zamówienia.*

*6. Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy jaką dopuszcza Zamawiający na podstawie zastosowania postanowień niniejszego paragrafu nie może jednak przekroczyć 10 % pierwotnej wartości zamówienia wskazanej w §2 ust.1 umowy.*

*7. Zmiana cen (i tym samym odpowiedniej wartości zamówienia) nastąpi na podstawie pisemnego aneksu do umowy, określającego nowe ceny jednostkowe i wartość zamówienia. Zmiana cen będzie skuteczna wyłącznie dla usług realizowanych po dniu sporządzenia aneksu do umowy.*

*8. Wykonawca zobligowany jest do zmiany wynagrodzenia podwykonawcom zgodnie z art. 439 ust.5 ustawy Prawo zamówień publicznych.*

**Pyt. 81**

**Pakiet 6, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?**

*Odp.* *Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 82**

**Pakiet 6, pozycja 3, pakiet 7, pozycja 1-2**

**Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.**

*Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu*

**Pyt. 83**

**Pakiet 7, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, których grubość wynosi na palcu 0,17±0,01 mm, na dłoni 0,14±0,01 mm, na mankiecie 0,11±0,01 mm, długości min. 280mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 84**

**Pakiet 7, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, których grubość wynosi na palcu 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,19±0,01 mm, na mankiecie 0,17±0,01 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 85**

**Pakiet 8, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie wykonane z włókniny polipropylenowej?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 86**

**Pakiet 8, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie o wysokości min 47 cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 87**

**Pakiet 8, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie wykończone gumką i dodatkowo wiązane?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 88**

**Pakiet 8, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 89**

**Pakiet 8, pozycja 7**

**Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 90**

**Pakiet 8, pozycja 8, 9**

**Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 91**

**Pakiet 9, pozycja 4, 5**

**Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 92**

**Pakiet 9, pozycja 7**

**Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę w rozmiarze 14cm x 250cm lub 16cm x 250cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza osłonę na kamerę w rozmiarze 16cm x 250 cm. .*

**Pyt. 93**

**Pakiet 1, pozycja 5-8**

**Czy Zamawiający dopuści ostrza z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 94**

**Pakiet 1, pozycja 9-14**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10szt. z odpowiednim przeliczeniem?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 95**

**Pakiet 1, pozycja 19**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 96**

**Pakiet 1, pozycja 20**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’90szt. z odpowiednim przeliczeniem?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 97**

**Pakiet 1, pozycja 21**

**Czy Zamawiający dopuści okularki ochronne dla niemowląt w 3 rozmiarach S, M, L obwodu głowy:**

**- 200-280 mm;**

**- 240-340 mm;**

**- 300-400 mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 98**

**Pakiet 1, pozycja 22 - 26**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 99**

**Pakiet 1, pozycja 27**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 100**

**Pakiet 1, pozycja 28**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 101**

**Pakiet 1, pozycja 36**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 102**

**Pakiet 1, pozycja 37**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’300szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 103**

**Pakiet 1, pozycja 38**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 104**

**Pakiet 1, pozycja 42**

**Czy Zamawiający wykreśli pozycję 42 gdyż producent zakończył produkcje i opisany produkt jest niedostępny na rynku?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 105**

**Pakiet 1, pozycja 43**

**Czy Zamawiający dopuści stazy jednorazowe w rolce wykonane z rozciągliwego paska TPE, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 106**

**Pakiet 1, pozycja 43**

**Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 107**

**Pakiet 1, pozycja 44**

**Czy Zamawiający dopuści golarkę typu Gallant z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytą chromem? Wymiary ostrza wynoszą 0,8x3,6x0,01 cm, a rozmiar całkowitej golarki 6,5x4,5cm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 108**

**Pakiet 1, pozycja 44**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 109**

**Pakiet 1, pozycja 45-50**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycje 45-50 i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.**

*Odp. Zamawiający wydziela z Pakietu 1 pozycję 45-50 do odrębnego Pakietu tworząc z tych pozycji Pakiet 1a.*

**Pyt. 110**

**Pakiet 2, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,45x16mm?**

*Odp.* *Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 111**

**Pakiet 2, pozycja 3**

**Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,5x16mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 112**

**Pakiet 2, pozycja 9**

**Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,9x40mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 113**

**Pakiet 2, pozycja 14**

**Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków 1,2x40mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 114**

**Pakiet 2, pozycja 15-20**

**Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o parametrach:**

**Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie**

**osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem**

**Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut**

**Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG**

**Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru**

**Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką**

**Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia**

**Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g**

**Jednorazowego użytku**

**Nie zawiera lateksu**

**Nie zawiera ftalanów**

**Sterylizowana tlenkiem etylenu**

**Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 115**

**Pakiet 2, pozycja 15-20**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 116**

**Pakiet 2, pozycja 17**

**Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,1(20G) x32mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 117**

**Pakiet 2, pozycja 18**

**Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,1(20G) x32mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 118**

**Pakiet 2, pozycja 19**

**Czy Zamawiający dopuści kaniule 1,3(18G) x45mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 119**

**Pakiet 2, pozycja 21**

**Czy Zamawiający dopuści igły do pena 0,25x6mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 120**

**Pakiet 2, pozycja 21**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 121**

**Pakiet 2, pozycja 22-23**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą do 60ml z wycięciem na tłoku widocznym na zdjęciu?**

**?**

*Odp.* *Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 122**

**Pakiet 2, pozycja 24-27**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną nominalnie o 10%?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 123**

**Pakiet 2, pozycja 24-27**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane papier-folia?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 124**

**Pakiet 2, pozycja 28**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 125**

**Pakiet 2, pozycja 29**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 126**

**Pakiet 2, pozycja 30**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z niezintegrowaną, dopakowaną igłą (0,4x13mm)?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 127**

**Pakiet 2, pozycja 33**

**Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „*o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta)*”? Wprowadzenie takiego zapisu nie ma uzasadnienia medyczne i mocno ogranicza konkurencyjność postępowania, a Zamawiający jako dysponent środków publicznych powinien mieć to na uwadze.**

*Odp. Zamawiający odstępuję od wymogu.*

**Pyt. 128**

**Pakiet 2, pozycja 41**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’250szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 129**

**Pakiet 2, pozycja 42**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 130**

**Pakiet 3, pozycja 12-20**

**Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer posiadające w odcinku dystalnym trzy otwory?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 131**

**Pakiet 3, pozycja 30-37**

**Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 132**

**Pakiet 3, pozycja 48-49**

**Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami
o pojemności 50 – 80ml ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 133**

**Pakiet 3, pozycja 50**

**Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami
o pojemności 80 – 100ml ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 134**

**Pakiet 3, pozycja 51-52**

**Czy Zamawiający dopuści cewniki moczowodowe z zakończeniem Nelaton, wykonane
z wysokiej klasy miękkiej masy plastycznej z dodatkiem nylonu, pakowane pojedynczo: folia/papier? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 135**

**Pakiet 3, pozycja 53-61**

**Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 136**

**Pakiet 3, pozycja 57**

**Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 1250mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 137**

**Pakiet 3, pozycja 63-69**

**Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr, wykonane ze 100% silikonu medycznego
o najwyższej biokompatybilności, o długości ramion 45 x 18cm, w opakowaniu podwójnym: opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne perforowana folia ?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 138**

**Pakiet 4, pozycja 1**

**Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 139**

**Pakiet 4, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 140**

**Pakiet 4, pozycja 2**

**Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 30 – 7,00 mm/10,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 141**

**Pakiet 4, pozycja 3**

**Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką CH21 3,90mm / 7,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) i długości 260mm z drenem CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. / śr. zewn.) o długości 210cm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 142**

**Pakiet 13, pozycja 4, 5**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek za op.a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 143**

**Pakiet 13, pozycja 19-22**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 144**

**Pakiet 13, pozycja 27**

**Czy Zamawiający dopuści wzierniki firmy Welch Allyn w rozmiarze 2,75mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 145**

**Pakiet 13, pozycja 28**

**Czy Zamawiający dopuści wzierniki firmy Welch Allyn w rozmiarze 4,00mm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 146**

**Dotyczy Pakiet 16 - pozycja 1**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze biopsyjne jednorazowego**

**użytku, powlekane , łyżeczki o długości ok. 4mm, rozwarciu 6,9mm. Łyżeczki owalne gładkie. Długość 2300 mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 147**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 2**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze chwytające jednorazowego użytku, powlekane, z markerami. Średnica narzędzia 2,3mm. Typ łopatek ząb szczura i długość 2300mm, Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę.*

**Pyt. 148**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 3**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Kleszcze chwytające do usuwania**

**ciał obcych. Kleszcze 3- lub 4-ramienne do usuwania ciał obcych, jednorazowego użytku, sterylne. Umożliwiające precyzyjne chwytanie małych polipów, drobnych ciał obcych, posiadające atraumatyczne zaokrąglone końcówki dla większego bezpieczeństwa. Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300, Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 149**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 4**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40 mm dla średnicy otwarcia 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 150**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 5**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40 mm dla średnicy otwarcia 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 151**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 6**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy uniwersalnej ok. 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Ustnik z wypustką na końcu na zęby, Pakowany pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 152**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 7**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8mm ze średnicą włosia 5mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 153**

**Dotyczy Pakiet 16 - pozycja 9**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce, o grubości igły 0,7mm i głębokości nakłucia 4 mm, 5mm lub 6 mm (do wyboru**

**przez Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z ergonomiczna dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane o najwyższej ostrości?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 154**

**Dotyczy Pakiet 16– poz. 10**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pułapka jednokomorowa na ssak, jednorazowego użytku; o średnicy zewnętrznej komory ok. 40mm i długości drenu ok 140mm. Pakowana pojedynczo, z przyrządem do usuwania pobranego materiału z szufladki?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 155**

**Dotyczy Pakiet nr 16 – poz. 12**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować klipsownice hemostatyczne z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 16mm, stopień zagięcia ramion 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancerz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem z potwierdzeniem przez Producenta?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 156**

**Dotyczy Pakiet 16 - pozycja 13**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle z siatką chwytającą; jednorazowa, owalna, obrotowa, z regulacją wysunięcia. Siatka nylonowa rozpostarta na pętli o otwarciu 25mm lub otwarciu 35mm (do wyboru Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300mm?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 157**

**Dotyczy Pakiet 16 - pozycja 14**

**Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Zestaw do opaskowania żylaków przełyku 6 gumkowy, wyposażony w port w głowicy do irygacji miejsca obliteracji , mechanizm wizualnej i dźwiękowej sygnalizacji uwolnienia gumki, przedostatnia gumka w innym kolorze. Zestaw wstępnie zmontowany po wyjęciu z opakowania do założenia na endoskop (nić założona na głowicę i przeprowadzona przez cewnik wprowadzający) Cewnik wprowadzający o długości 160cm. Średnica wewnętrzna gumki po uwolnieniu 1,5mm. Pasuje do kanału o średnicy 2,8mm, rozmiar uniwersalny.?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 158**

**Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.1.**

**Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego: „Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw cząstkowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych zamówień, w ciągu 3 dni roboczych od chwili otrzymania zamówienia telefonicznie lub na piśmie złożonych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu szpitalnego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.*

**Pyt. 159**

**Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.6.**

**Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego: „Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane rozpatrywane przez Wykonawcę, nie później niż w ciągu 14 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie”.**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.*

**Pyt. 160**

**Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.7.**

**Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego „Dostarczenie nowego przedmiotu umowy nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy w ślad za pozytywnie rozpatrzoną reklamacją.”**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.*

**Pyt. 161**

**Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.8. Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego „Zamawiający zastrzega sobie prawo do zrealizowania umowy w niepełnym zakresie jednak nie mniejszym niż 70% wartości umowy. W takiej sytuacji Zamawiający jest zobowiązany do poinformowania Wykonawcy o tym fakcie w terminie min 1 miesiąca dni przed upływem terminu zakończenia umowy. Powyższy zapis wynika z faktu, że ilości podane w umowie są orientacyjne.”**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.*

**Pyt. 162**

**Dotyczy wzoru umowy § 5.**

**Prosimy o dodanie do powyższego § kolejnego punktu o następującej treści: „Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację zamówień w przypadku zwłoki w płatności faktur wymagalnych powyżej 21 dni, do momentu uregulowania zaległych należności.”**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.*

**Pyt. 163**

**Dotyczy wzoru umowy § 6. ust.6.**

**Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia następujących okoliczności: - nieterminową 3-krotną realizacją dostaw z wyłącznej winy Wykonawcy,”**

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.*

**Pyt. 164**

**Pakiet 6, poz. 2**

**Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych z aktualnie obowiązującym prawem jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 165**

**Pakiet 6, poz. 3, Pakiet 7, poz. 1, 2**

**Prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388. Zgodnie z aktualnie obowiązującym prawem zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388.**

*Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu.*

**Pyt. 166**

**Pakiet 7, poz. 1**

**Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,24mm, o grubości na mankiecie 0,17mm, zgodnych z aktualnie obowiązującymi normami tj. EN 455 (1-4), EN ISO 374-1,-2, -4, -5 oraz EN 16523-1, oraz EN 21420. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

*Odp.* *Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 167**

**Pakiet 7, poz. 1**

**Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,19mm, o grubości na dłoni 0,18mm, o grubości na mankiecie 0,14mm, zgodnych z aktualnie obowiązującymi normami tj. EN 455 (1-4), EN ISO 374-1,-2, -4, -5 oraz EN 16523-1, oraz EN 21420. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 168**

**Pakiet 7, poz. 2**

**Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic zgodnych z aktualnie obowiązującymi normami tj. EN 455 (1-4), EN ISO 374-1,-2, -4, -5 oraz EN 16523-1, oraz EN 21420. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 169**

**Dotyczy pakietu nr 17 pyt.1: Czy zamawiający dopuści zestaw o składzie:**

**- patyczek plastikowy biały 15cmx2,5mm - główka o śr. 4mm 1szt.**

**- kompres włókninowy 30g/m2 4W 10x10cm 5szt.**

**- pojemnik plastikowy biały, prostokąt 17x9,5x3,4cm. 200ml 2komory (150+50ml) 1szt.**

**- serweta celulozowo-foliowa 75x45cm 1szt.**

**- patyczek plastikowy biały 15cmx4mm - główka o śr. 10mm 2szt.**

**- barraquer dla dorosłych 4cm zamknięte końcówki 1szt.**

**- plastikowy przyrząd do odmierzania miejsca iniekcji 3,5-4,0mm 1szt.**

**- serweta z laminatu dwuwarstwowego PP+PE o gramaturze 56g/m2, 45x45cm otwór przylepny owalny 8x6cm 1szt.**

**- strzykawka plastikowa 3cz 10ml 1szt.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 170**

**Dotyczy pakietu nr 17 pyt.2: Czy zamawiający dopuści zestaw o składzie:**

**-serweta SMS 90x80cm. z otworem 10x7cm. wypełnionym folią chirurgiczną rozciętą 1szt.**

**-kompres włókninowy 30G 4W 7,5X7,5CM 5sztuk.**

**-barraquer met. dla dorosłych 4cm. zamknięte końcówki 1szt.**

**-przyrząd plast. do odmierzania miejsca iniekcji 8cm. końcówki 3,5-4,0mm. 1 szt.**

**-patyczek plast. 15cm.x2,5mm. główka 4mm. wiskozowy, biały 2szt.**

**-kleszczyki plast. PEAN 13cm. niebieskie**

**- pojemnik plast. okrąg 60ml. Wys. 3cm. śr. denka 5,5cm. skala transp. 2szt.**

**- serweta do owinięcia 90x75CM 1szt.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 171**

**Dotyczy pakietu nr 17 pyt.3: Czy zamawiający dopuści zestaw o składzie:**

**-kleszczyki plastikowe pean 13 cm niebieskie - 1szt.**

**-barraquer met. dla dorosłych 4cm. zamknięte końcówki**

**-plastikowy przyrząd do odmierzania miejsca iniekcji 3,5-4,0mm 1szt.**

**-kompresy gazowe 7,5x7,5cm, 8 warstwowe, 17 nitkowe - 10 szt.**

**-serweta okulistyczna dwuwarstwowa 80x75 cm otwór  8cm z folią z nacięciem 4 cm i dodatkowo ze zintegrowaną kieszenią  - 1szt.**

**-serweta do owinięcia FS2 o grubości min. 45g/m2 2-warstwowa, 75x75 cm – 1szt.**

**-patyczki plastikowe długość 15cm.x2,5mm. główka 4mm.– 2szt.**

**-kieliszek 60ml wys. 3cm. śr. denka 5,5cm. skala transp.– 2szt.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 172**

**Dotyczące projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy**

**Z:**

**§ 5**

**KARY UMOWNE**

1. **Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne:**
2. **za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy**
3. **w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.**

**Na:**

**KARY UMOWNE**

1. **Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne:**
2. **za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy**
3. **w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 2,5% wartości niezrealizowanej części umowy.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.*

**Pyt. 173**

**dot. załącznika nr 4 wzór umowy**

**Prosimy Zamawiającego o zmodyfikowanie zapisów § 5 pkt. 1 wzoru umowy tak, aby otrzymał następujące brzmienie:**

***1.Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne:***

***a)za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości ~~2%~~ 0,5% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy***

***b)w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.***

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.*

**Pyt. 174**

**Pakiet 1, poz. 20,22-28,31-35,43,**

**Czy zamawiający wydzieli poz. 20,22-28,31-35,43 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.***Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

**Pyt. 175**

**Pakiet 1, poz. 20**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.***Odp. Zamawiający wyraża zgodę.*

 **Pyt. 176**

**Pakiet 2, poz. 22,23,32-35,41-42**

**Czy zamawiający wydzieli poz. 22,23,32-35,41-42 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.***Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

 **Pyt. 177**

**Pakiet 2,poz. 22-23**

**Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 178**

**Pakiet 2, poz.. 32**

**Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 179**

**Pakiet 2, poz.. 32**

**Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?**

*Odp.* **Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.**

 **Pyt. 180**

**Pakiet 2, poz. 33**

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

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 181**

**Pakiet 2, poz. 41-42**

**Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.**

*Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu.*

**Pyt. 182**

**Pakiet 2, poz. 41-42**

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

 **Pyt. 183**

**Pakiet 5, poz. 31,32,37-41,**

**Czy zamawiający wydzieli poz. 31,32,37-41 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.*

 **Pyt. 184**

**Pakiet 5, poz. 31-32**

**Czy zamawiający dopuści strzykawki o długości 15,3 cm, w stanie rozłożonym dł. 25 cm?***Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 185**

**Pakiet 5, poz. 31-32**

**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**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 186**

**Pakiet 5, poz. 37**

**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**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 187**

**Pakiet 5, poz. 38**

**Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 188**

**Pakiet 5, poz. 38**

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

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 189**

**Pakiet 5, poz. 38**

**Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 190**

**Pakiet 5, poz. 38**

**Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 191**

**Pakiet 5, poz. 38**

**Czy zamawiający dopuści TS o objętości komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 192**

**Pakiet 5, poz. 39-40**

**Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 193**

**Pakiet 5, poz. 39-40**

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

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 194**

**Pakiet 5, poz. 39-40**

**Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

**Pyt. 195**

**Pakiet 5, poz. 39-40**

**Czy Zamawiający dopuści IS z ostra igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczyznową?***Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 196**

**Pakiet 5, poz. 39-40**

**Czy zamawiający dopuści IS o objętości komory kroplowej: 10,56 cm3 (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?**

*Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.*

 **Pyt. 197**

**Pakiet 9, poz. 2-3,6**

**Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzieleni w/w opozycji do odrębnego pakietu.*

 **Pyt. 198**

**Pakiet 13, poz. 24-26**

**Czy zamawiający wydzieli poz. 24-26 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.**

*Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzieleni w/w opozycji do odrębnego pakietu.*

 **Pyt. 199**

**Pakiet 13, poz. 24-25,**

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

*Odp. Zamawiający wyraża zgodę.*

**Pyt. 200**

**Pakiet 4 poz. 1 i 2**

**1.Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 180 cm?**

**2. Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza dren o długości 300 cm.*

**Pyt. 201**

**Pakiet 4 Poz. 3**

**Prosimy o dopuszczenie zestawu typowa końcówka yankauer długość 250 mm, 18CH średnica z drenem 300 mm średnica 6 mm, końcówka bez kontroli ssania, 6 otworów odbarczających?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 202**

**Pakiet 7 poz.1**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 260-285 mm (dopasowana do rozmiaru). Grubość na palcu 0,24mm, na dłoni 0,19mm, mankiet 0,17mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 203**

**Pakiet 7**

**Poz. 1**

**Prosimy o dopuszczenie poniżej  opisanych rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych:**

**Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65;  średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, 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. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 204**

**Pakiet 7**

**Poz. 1**

**Prosimy o dopuszczenie poniżej  opisanych rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych:**

**Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, 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 poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 205**

**Pakiet 7**

**Poz. 2**

**Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych o poniższych parametrach:**

**Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej 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 nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). 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 R.  Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 206**

**Pakiet 6 poz.2**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z rozporządzeniem 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) klasa I niesterylna, oraz z rozporządzeniem 2016/425 w sprawie środka ochrony (PPER) kategoria III. Pozostałe zgodnie z SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 207**

**Pakiet 6 poz.3**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I (zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (MDR) oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III (zgodnie z rozporządzeniem 2016/425 (PPER). Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z równoważną normą EN 374-5. AQL 1,5. Pozostałe zgodnie z SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 208**

**Pakiet 6 poz.3**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I (zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (MDR) oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III (zgodnie z rozporządzeniem 2016/425 (PPER). Pozostałe zgodnie z SWZ.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 209**

**Pakiet 6 poz. 3**

**Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o poniższych parametrach:**

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

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 210**

**Pakiet 6 poz. 3**

**Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz  środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?**

*Odp. Zamawiający wymaga.*

**Pyt. 211**

**Pakiet 6 poz. 3**

**Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby dyspenser oraz otwór dozujący opakowania rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?**

*Odp. Zamawiający wymaga.*

**Pyt. 212**

**Pakiet 6 poz. 3**

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

*Odp. Zamawiający* oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne*.*

**Pyt. 213**

**Pakiet 18 poz.1:**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:**

**Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Cewnik tvpu J, cewnik wykonany z Vorteku, 29cm, 10CH, prowadnica Seldingera 0.038” 80cm, rozszerzadła dopasowane do rozmiaru cewnika, otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, łącznik Luer-Lock, jednorazowy kranik regulujący przepływ moczu. Uniwersalny łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 214**

**Pakiet 18 poz.2:**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:**

**Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem zamkniętym od strony nerki, Wersja z prowadnicą. Cewnik wykonany poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, otwory drenujące rozmieszczone w trzonie u pętlach cewnika, znakowany dla dokładnego umiejscowienia, umożliwiający drenaż od 4 tygodni do 6 miesięcy, średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm. Wymiary cewnika - średnica 6Ch, długość 28 cm. Prowadnica - średnica 0,035”, powlekana teflonem, długość 100 cm, sztywność standardowa, zakończenie proste elastyczne. Popychacz długość 43 cm. Zestaw wyposażony w zacisk.**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 215**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-3**

**Czy Zmawiający wymaga szczelnych pojemników po zamknięciu?**

*Odp.**Zmawiający wymaga.*

**Pyt. 216**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-3**

**Czy Zmawiający wymaga pojemników pakowanych w opakowania kartonowe?**

*Odp. Zmawiający nie wymaga.*

**Pyt. 217**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-3**

**Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału**

*Odp. Zmawiający nie wymaga.*

**Pyt. 218**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-3**

**Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?**

*Odp. Zamawiający dopuszcza.*

**Pyt. 219**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 31-34**

**Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych ftalanów ?**

*Odp. Zmawiający wymaga.*

**Pyt. 220**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 45-50**

**Czy Zamawiający wydzieli pozycje 45-50 do osobnego pakietu? Pozwoli to złożyć konkurencyjną ofertę na pozostały asortyment zawarty pakiecie.**

*Odp. Odpowiedź znajduję się w pyt. 109.*

**Pyt. 221**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1**

**Czy Zamawiający dopuści igłę 0,4x18 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 222**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2**

**Czy Zamawiający dopuści igłę 0,4x20 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 223**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3**

**Czy Zamawiający dopuści igłę 0,5x16 mm?**

*Odp. Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 224**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 24-27**

**Czy Zamawiający wymaga strzykawek z podwójną kryzą zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem?**

*Odp. Zmawiający wymaga.*

**Pyt. 225**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 24-27**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawki z numerem serii oraz datą produkcji na op. jednostkowym, co jest jednoznaczne z datą sterylizacji?**

*Odp. Zmawiający dopuszcza.*

**Pyt. 226**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 24-27**

**Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym tłokiem?**

*Odp. Zmawiający dopuszcza.*

**Pyt. 227**

**Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 24-27**

**Czy Zamawiający wymaga strzykawek z rozszerzoną skalą o min. 20%?**

*Odp. Zmawiający dopuszcza.*

**Pyt. 228**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 21-29**

**Czy Zamawiający dopuści Nelaton pakowany w op. foliowe?**

*Odp. Zmawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 229**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 38-47**

**Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z plastikową zastawką?**

*Odp. Zmawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 230**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 63-69**

**Czy Zamawiający dreny Kehr o długości ramion 20x40 cm wykonane z latexu naturalnego ?**

*Odp. Zmawiający nie dopuszcza.*

**Pyt. 231**

**Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1-2**

**Czy Zamawiający dreny łączące do ssaka o długości 210 cm?**

*Odp. Zmawiający dopuszcza.*

**Pyt. 232**

**Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3**

**Czy Zamawiający dreny łączące do ssaka o długości 210 cm?**

*Odp. Zmawiający dopuszcza.*

**Pyt. 233**

**Pakiet 15**

**Dotyczy pozycji 3**

**Prosimy Zamawiającego o usunięcie pozycji nr 3, z uwagi na wycofanie z produkcji asortymentu „Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typu McIntosh i Miller z podwójnym światłem LED/UV”, oraz braku dostępności w sprzedaży.**

*Odp. Zamawiający usuwa pozycję 3 z pakietu nr 15.*

**Pyt. 234**

**Pakiet 15**

**Dotyczy pozycji 3**

**Prosimy Zamawiającego o usunięcie pozycji nr 4 z uwagi na wycofanie z produkcji asortymentu „Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowego użytku- wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami z pozycji nr 3”, oraz braku dostępności w sprzedaży.**

*Odp. Zamawiający usuwa pozycję 4 z pakietu nr 15.*

Z poważaniem:

Z-ca Dyrektora ds. Administracyjno – Technicznych

mgr Urszula Maćkowska

Sporządziła:

Magdalena Krzykowska

st. insp. ds. zamówień publicznych

i eksploatacji sprzętu

tel. 29 75 34 405