



ZP.261.29.1.2021

Lębork, dn. 22.09.2021 r.

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-d5b18b65-f9a3-11eb-b885-f28f91688073

Uczestnicy postępowania ZP-PN/UE/25/21

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne na zakup i dostawy sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku.

Znak sprawy: ZP-PN/UE/25/21.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

Część nr 2

1. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne w rozmiarze CH6 z balonem 3ml?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
2. *Pozycja 1-3. Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny z prowadnicą wystającą na ok. 7cm w opakowaniu bez drapowania na długości spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
3. *Pozycja 4-12. Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne sterylizowane tlenkiem etylenu?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
4. *Pozycja 4-12. Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne w opakowaniu folia/folia-papier?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
5. *Pozycja 4, 5. Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 3-5ml?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
6. *Pozycja 16. Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 3

7. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem w rozmiarach 16F/21cm, 20F-32F/34cm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
8. *Pozycja 3, 13. Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
9. *Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik dopępowinowy bez oznaczenia długości i skalowania, z paskiem RTG na długości 5-25cm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
10. *Pozycja 5-8. Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane w 100% z silikonu o długości 50cm w rozmiarach CH27, CH30, CH33, CH36?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
11. *Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści dreny Redon CH16 o długości 700mm lub 1700mm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
 12. *Pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści dreny Redon CH8 o długości 700mm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
 13. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści dren połączeniowy w rozmiarze CH 30?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania dren połączeniowy w rozmiarze CH 30.**
 14. *Pozycja 15. Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra wykonane ze 100% silikonu o długości ramion 450mm x 180mm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
 15. *Pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer CH21?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 4

16. *Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 21 z pakietu 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
17. *Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji igły innego producenta niż w poz. 1-10? Powyższy zapis SIWZ sugeruje na konkretnego producenta.*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
18. *Pozycja 21. Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł do penów za op. a`100szt z przeliczenie na opakowania?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę igieł do penów za op. a`100 szt. z przeliczeniem na opakowania.**
19. *Pozycja 23. Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
20. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 poz. 12 dopuści igłę w rozmiarze 0,5x25?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
21. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 poz. 12 dopuści igłę w rozmiarze 0,5x40?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
22. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 poz. 13 dopuści igłę w rozmiarze 0,7x90?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 5

23. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy otrzewnej z drenem o długości 100cm, drenem przedłużającym o długości 40cm oraz igły G16/51mm?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
24. *Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy opłucnej z zestawem trzyigłowym o długości 80mm (14G, 16G, 19G) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
25. *Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zestaw do jamy opłucnej z zestawem trzyigłowym o długości 80mm (14G, 16G, 19G) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?*
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
26. *Pozycja 5. Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
27. *Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności całkowitej 2500ml, pojemność worka 2000ml, pojemność komory pomiarowej 500ml, dren o długości 120cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
28. *Pozycja 7-8. Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do moczu za opakowanie a`100 szt.?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę worków do moczu za opakowanie a`100 szt.**

Część nr 6

29. *Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę w zadaniu 6, pozycja 1 zaciskaczy do pępowiny pakowanych po 100 szt. z przeliczeniem na 30 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zaciskacze do pępowiny pakowane po 100 szt. z przeliczeniem na 30 pełnych opakowań.**
30. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępowiny wykonane z polipropylenu ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza zaciskacze do pępowiny wykonane z polipropylenu.**
31. *Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a`250 szt.?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę koreczków za opakowanie a`250 szt.**
32. *Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków dwufunkcyjnych za opakowanie a`100 szt.?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę koreczków dwufunkcyjnych za opakowanie a`100 szt.**
33. *Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami w poz. nr 2 dopuszcza opakowanie po 10 szt.**
34. *Poz. 3-4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

Część nr 7

35. *Poz. 13. Prosimy Zmawiającego o możliwość zaoferowaniu zestawu do wkłuc centralnych w rozmiarze 7F/15cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw do wkłuc centralnych w rozmiarze 7F/15 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

Część nr 8

36. *Poz. nr 1. Czy Zamawiający wymaga kaniul ze zdejmowanych uchwytem?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
37. *Poz. nr 1. Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule posiadały 4 paski radioceniujące?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie.**
38. *Poz. nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
39. *Poz. nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

40. Poz. nr 1-8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z nazwą producenta tylko na opakowaniu.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

41. Poz. nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o przepływie 13ml/min.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

42. Poz. nr 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o przepływie 61ml/min.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

43. Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o przepływie 196ml/min.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

44. Poz. nr 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 2,2x45mm o przepływie 343ml/min,.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

45. Poz. nr 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada samodomykający się koreczek portu bocznego z trzpieniem powyżej kraędzi, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydelka z dziurkami do przyszycia. Parametry przedstawiają się następująco:

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

46. Poz. nr 9

- *Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu*
- *Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 320 ml/min, przepływ w mankiecie ciśnieniowym 650ml/min, objętość wypełnienia: 0,085ml*
- *Kompatybilny z MRI*
- *Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku*
- *Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu*
- *Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu*
- *Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew*
- *Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.*
- *Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa*
- *Możliwość używania przez 7 dni i 360 wejść*
- *Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami*
- *Możliwość podawania krwi i tłuszczu*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza ww. system.**

47. Poz. nr 10-12. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania (ale nie wymaga) przyrządy do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV.**

48. Poz. nr 10,-12. Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga.**
49. Poz. nr 10-12. Czy Zamawiający dopuści przyrząd z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
50. Poz. nr 10-12. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu oświadczenia producenta o braku plastyfikatorów.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
51. Poz. nr 14-15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drewna o średnicy wewnętrznej 1,2mm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
52. Poz. nr 16-21. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
53. Poz. nr 1-8. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w asortyment pochodził od jednego producenta.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
54. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym o przepływie 23 ml/min.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
55. Pozycja 2,3,4. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
56. Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym o przepływie 142 ml/min.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
57. Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym o przepływie 200ml/min.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
58. Pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym o przepływie 305 ml/min.?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
59. Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule dożylnie z logiem producenta na opakowaniu jednostkowym o poniższych parametrach?

ROZMIAR I KOD			
ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
60. Pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu posiadający objętość wypełnienia 0,09ml, przepływ 350 ml/min i odporność na ciśnienie 3 bary?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania bezigłowy port dostępu posiadający objętość wypełnienia 0,09 ml, przepływ 350 ml/min. i odporność na ciśnienie 3 bary.**
61. Pozycja 10-12. 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrządy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV.**
62. *Pozycja 10-12. Proszę o dopuszczenie przyrządów z uchwytem do mocowania końcówki drenu na bocznej powierzchni zacisku rolkowego z miejscem na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu z tyłu uchwytu? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o merytoryczne uzasadnienie?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrządy z uchwytem do mocowania końcówki drenu na bocznej powierzchni zacisku rolkowego z miejscem na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu z tyłu uchwytu.**
63. *Pozycja 12. Proszę o dopuszczenie przyrządów z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
64. *Pozycja 14-15. Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp infuzyjnych o średnicy wew. 1,24mm i zew. 2,4mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
65. *Poz. 10-12. Czy zamawiający wydzieli poz.10-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
66. *Poz. 10-12. 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.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania przyrządy do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.**
67. *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.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
68. *Poz. 11-12. 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?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
69. *Poz. 10. 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?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 9

70. *Poz. nr 1, 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
71. *Poz. nr 1, 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
72. *Poz. nr 2, 3. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań klinicznych.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
73. *Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie kaniuli do nakłucia tętnicy, kaniula do nakłucia tętnicy 20G/1.10 mm x 45 mm, z zaworem kulkowo – suwakowym, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, sposób pakowania – blister pack. Opakowanie 25 szt. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kaniulę o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
74. *Poz. 2, 3. Prosimy Zamawiającego w pakiecie 9, pozycja 2 i 3 o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych fi 0,6 x 19 mm (G-26), wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE), z*

zatycką kontroli przepływu; po wykonaniu wkłucia krew przepływa przez stalową igłę do zatycki kontroli przepływu, co stanowi potwierdzenie umieszczenia igły w naczyniu, jednocześnie zapobiega to wyciekowi krwi, a co za tym idzie ryzyku kontaminacji; pakowane w opakowanie typu blister pack; pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania kaniule o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

75. Poz. 2, 3. Prosimy Zamawiającego, w pakiecie 9, pozycja 2 i 3 o odstąpienie od wymogu oznakowania opakowania informacją o braku lateksu. Informacja o składzie produktu jest podana w karcie technicznej oraz katalogu. Zgodnie z obowiązującym prawem producent nie ma obowiązku umieszczać dodatkowo takiej informacji na opakowaniu wyrobu medycznego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza brak oznakowania opakowania informacją o braku lateksu. W tym przypadku informacja o składzie produktu winna być podana w karcie technicznej oraz katalogu.**

76. Prosimy o odstąpienie od wymogu badań klinicznych na biokompatybilność materiałów w poz. 2, 3, z jakich jest wykonana kaniula. Kaniule wykonane z PTFE nie posiadają takich badań.

- **Komisja Przetargowa informuje, że odstępuje od wymogu badań klinicznych na biokompatybilność materiałów w poz. 2 i 3 z jakich wykonana jest kaniula.**

77. Poz. 4. Prosimy w pakiecie 9, pozycja 4 o dopuszczenie igły typu eclipse z plastikowym zatrzaskiem wewnątrz igły – pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania igły typu eclipse z plastikowym zatrzaskiem wewnątrz igły. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

78. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniula ma być dostarczana wraz z dedykowanym do tej kaniuli nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z piankową podkładką pod skrzydełka i piankowymi paskami do prowadzenia linii?

- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy SWZ.**

79. Poz. 4. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy igły bezpieczne mają być wyposażone w jednoelementowe ramię ruchome w zakresie 180°, które nie zasłania miejsca iniekcji. Ramię w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym, co ułatwia wybór rozmiaru igły?

- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy SWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie jednostkowe igły bezpiecznej ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne)?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 10

80. Poz. nr 1-4. Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

81. Poz. nr 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

82. Poz. nr 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych z rozszerzoną skalą: 20-22ml.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

83. Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 20-22ml.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

84. Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

85. Poz. nr 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej o pojemności 50-60ml.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
86. Pozycja 1-5. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą pomiarową i pojedynczą kryzą ograniczającą z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu zbiorczym?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
87. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2ml z rozszerzeniem do 2,2ml?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
88. Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 5ml z rozszerzeniem do 5,5ml?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
89. Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 10ml z rozszerzeniem do 11ml?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
90. Pozycja 4,5. Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml z rozszerzeniem do 22ml z podaniem ceny za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
91. Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp 20ml w opakowaniach a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
92. Pozycja 7,8. Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp 50ml z pojedynczą skalą pomiarową?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
93. Pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści strzykawki typu Janeta z końcówką ściętą pod kątem 45 stopni?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
94. Prosimy Zamawiającego w pakiecie 10, pozycja 1-4 o dopuszczenie strzykawek jednorazowego użytku, dwuczęściowych; Tłok niekontrastujący, biały; pojedynczy pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki, czytelna pojedyncza skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki, logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego, op. 100szt., na op. jednostkowym numer sesji i data ważności, kolorystyczne oznakowanie na op. zbiorczym w zależności od rozmiaru.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
95. Prosimy o odstąpienie w pakiecie 10, pozycja 1-4 od wymogu oznakowania opakowania informacją o braku ftalanów na każdym opakowaniu. Informacja o braku zawartości ftalanów zawarta w karcie technicznej wyrobu.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
96. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 strzykawki 20 ml w opakowaniu po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
97. Prosimy Zamawiającego w pakiecie 10, poz. 5 o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku, dwuczęściowej, o poj. 20 ml, skala co 1 ml; pojedynczy pierścień zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki, czytelna skala, trwała niezmywalna skala o kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki, opakowanie 80 szt.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
98. Prosimy Zamawiającego w pakiecie 10, poz. 6 o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej strzykawki wkręcanej typu Luer Lock, pojemność i skala na cylindrze 20 ml, o podziałce co 1 ml, uszczelniający tłok wykluczający wystąpienie reakcji alergicznej na lateks, bez zawartości PCV, DEHP, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka, sztucznego wzrostu ciśnienia okluzji i alarmu pompy, typ strzykawki i logo producenta na cylindrze, podwójny pierścień zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wysunięciem tłoka, opakowanie 120 szt.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
99. *Prosimy Zamawiającego, w pakiecie 10 o dopuszczenie w pozycji 7 i 8 odpowiednio bursztynowej i białej, strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowej, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Podwójna kryza zabezpieczająca przed wypadaniem tłoka, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna skala co 1ml do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka, podwójny pierścień zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Opakowanie 60 szt.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
100. *Prosimy Zamawiającego w pakiecie 10, pozycja 11 o dopuszczenie strzykawki 60 ml do bezpiecznego podawania żywienia dojelitowego z końcówką UniVia. Czarna, wyraźna skala, cylinder i tłok z polipropylenu Barwiony na pomarańczowo tłok ułatwia podaż doustną także przy złym oświetleniu.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
101. *Poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu zgodności z normą ISO 80396-3?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
102. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 1-4 dopuści kontrastujący mleczny tłok?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kontrastujący mleczny tłok.**
103. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 5 dopuści rozszerzenie do 24ml?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
104. *Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 5 dopuści opakowanie a' 100 sztuk?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania opakowania a`100 szt.**
105. *Poz. 6-8,10. Czy zamawiający wydzieli poz.6-8,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 11

106. *Pozycja 4-10. Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w poniższych rozmiarach?*

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
000	40 mm
00	50 mm
0	60 mm
1	70 mm
2	80 mm
3	90 mm
4	100 mm
5	110 mm

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
107. *Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści zbrojone rurki intubacyjne pakowane na prosto bez dodatkowych zgrzewów na opakowaniu?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
108. *Pozycja 11-15. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby powyższe pozycje pochodziły od jednego producenta? Zapis ten mocno ogranicza konkurencyjność oferty z wykorzystaniem środków publicznych.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
109. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści prowadnice w następujących rozmiarach: 2.0 (255mm); 3.3 (340mm); 4.0 (340mm); 4.7 (340mm)?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
110. *Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji w rozmiarze CH6 o długości 53 cm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

111. *Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści rozmiar 3-90 mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
112. *Pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4-100 mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
113. *Pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5-110 mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
114. *Pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści rozmiar 000-40 mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
115. *Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dołączoną osobno?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
116. *Pozycja 11-15. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Zamawiający wymaga, aby asortyment z poz. 11-15 pochodził od jednego producenta”?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 12

117. *Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 12 pozycja 1 i 2 Zestaw do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez, Strzykawkę, Skalpel, Prowadnice, Zakrzywiony rozszerzacz, Cewnik(rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 3,5 dł. 3,8cm lub śr. wewn. 4mm dł. 4,2cm lub śr. wewn. 6mm, dł. 7,5cm, Taśmę tracheotomijną.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**
118. *Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 12 pozycja 3 Zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą jednostopniową (do wprowadzenia metodą 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 inch (1,32 mm).• Rozszerzacze ładujące do rurki tracheostomijnej (7,5mm,8,5mm,9mm lub 6,5mm, 7,0mm,7,5mm, 8mm lub 8,5mm, 9mm, 10mm)• 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, rozmiar 15 G• Krótkie Rozszerzadło o rozmiarze 14,0 Fr; 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. Jednocześnie informujemy, że zapewniamy szkolenie na fantomie z powyższych metod.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania zestaw o ww. parametrach.**

Część nr 13

119. *Poz. 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic posiadających rolowany mankiet, bez taśmy adhezyjnej, wzmocniony, zapobiegający zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania rękawice o ww. parametrach.**
120. *W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ww. rękawice.**
121. *Poz. 2-8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycjach rękawic o lepszym poziomie AQL 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania w ww. pozycjach rękawic o lepszym poziomie AQL 1.0.**
122. *Poz. 2 oraz 6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o nieznacznie wyższej grubości na palcu wynoszącej 0,23-0,24 mm (większa grubość*

rękawicy minimalizuje ryzyko uszkodzeń mechanicznych, jednocześnie zapewniając bardzo dobrą chwytność i wrażliwość dotyku)

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o nieznacznie wyższej grubości na palcu wynoszącej 0,23-0,24 mm.**

123. *Poz. 4 oraz 5. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o poziomie protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$.**

124. *Poz. 4. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy obustronnie silikonowanych z wewnętrzną warstwą polimerową. W związku ze zmianą technologii produkcji mającą na celu zapewnienie optymalnego komfortu użytkowania, producent w/w rękawic wprowadził modyfikacje w zakresie pokrycia powierzchni, w związku z czym w/w rękawice nie są obecnie zewnętrznie chlorowane a wewnętrzny poliuretan został zastąpiony warstwą polimerową.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice obustronnie silikonowane z wewnętrzną warstwą polimerową.**

125. *Poz. 5. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy o powierzchni zewnętrznej chlorowanej i silikonowana oraz powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej i silikonowanej z warstwą nawilżającą np. system Hydrasoft. W związku ze zmianą technologii produkcji mającą na celu zapewnienie optymalnego komfortu użytkowania, producent w/w rękawic wprowadził modyfikacje w zakresie pokrycia powierzchni, wewnętrznej - wewnętrzny poliuretan został zastąpiony warstwą polimerową.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. parametrach.**

126. *Poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy o powierzchni zewnętrznej chlorowanej i silikonowanej oraz powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej i silikonowanej*

W związku ze zmianą technologii produkcji mającą na celu zapewnienie optymalnego komfortu użytkowania, producent w/w rękawic wprowadził modyfikacje w zakresie pokrycia powierzchni, wewnętrznej - wewnętrzny poliuretan został zastąpiony warstwą polimerową.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o powierzchni zewnętrznej chlorowanej i silikonowanej oraz powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej i silikonowanej.**

127. *Poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nieznacznie różniących się grubością tj. o średniej grubości na palcu 0.210 mm, średnia na dłoni 0.190 mm oraz średnia na mankiecie 0.160 mm, siła zrywu średnia przed starzeniem 12N oraz średnia po starzeniu 14N. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

Część nr 17

128. *Ze względu na niewielką ilość planowanego zakupu w zadaniu 17 prosimy o odstąpienie od wymogu składania próbek w tym zadaniu.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że odstępuje od wymogu składania próbek.**

Część nr 21

129. *Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej pakowanej a' 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza zaoferowanie igły kulkowej pakowanej a`25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Część nr 23

130. *Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 23 cewnika permanentnego poliuretanowego, schodkowego, podwójne D, o średnicy 14,5 F i długościach: 19 cm,23 cm,27cm,31cm,35cm od mufki do zakończenia cewnika?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

131. Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 23 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
 - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
 - silikonowe przedłużki
 - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
 - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
 - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
 - kompatybilny z MRI
 - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowo komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
 - adapter wypełniający
 - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
 - igła wprowadzająca 18G
 - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
 - nasadki iniekcyjne Luer Lock
 - kleszczyki – 2 szt.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 25

132. Czy Zamawiający dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 1 Zadania nr 25.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 27

133. Poz. 5,6 i 7. Prosimy o wydzielenie pozycji 5, 6 i 7 do odrębnego pakietu co pozwoli na zaoferowanie oryginalnego asortymentu przeznaczonego do stosowania z systemem Airvo 2, będącego w posiadaniu Zamawiającego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

134. Poz 5. W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ilości zamawianych sztuk. Zważając na fakt iż kaniule donosowe pakowane pojedynczo są wysyłane w opakowaniach zbiorczych po 20 szt, uprzejmie pytamy czy Zamawiający uwzględni ten fakt przy zamówieniu co jednocześnie zmieni ilość zamówianej pozycji asortymentu do 240 szt lub 260 szt ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono ilość zamówienia na 260 szt.**

135. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 27 pozycji nr: 1, 2, 8, 9, 11 i 17 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

136. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową dla dorosłych do wysokich stężeń tlenu, maska z pojedynczym podbródkiem, z elastycznym zagiętym mankietem z PCV, nasada nosa uszczelniona mankietem zapobiegającym przedostawaniem się tlenu do oczu pacjenta, w masce znajdują się otwory po obu stronach maski na wysokości nosa, dren o przekroju gwiazdkowym 200 cm, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia – folia?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

137. Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu przez nos, czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania cewnik o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**
138. *Poz. 9. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci, czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania cewnik o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**
139. *Poz. 1,4,8,11,. Czy zamawiający wydzieli poz.1,4,8,11, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
140. *Poz. 1,4,8,11. Czy zamawiający dopuszcza dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie, o długości 200 cm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie, o długości 200 cm.**
141. *Poz. 5,6,7. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do pozycji 5,6,7 w pakiecie nr 27. Dla potwierdzenia parametrów technicznych zostaną dostarczone wszelkie niezbędne materiały, dokumenty , odnośnie zaoferowanych produktów, zgodnie z wymogami ujętymi w SWZ.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że odstępuje od wymogu dostarczenia próbek dla ww. pozycji.**

Część nr 28

142. *Poz. 21 : 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.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga ale dopuszcza posiadanie wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych j.w.**
143. *Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie z Zadania nr 28 pozycji nr 21 i 22 do odrębnego pakietu. Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
144. *Poz. 26. Czy Zamawiający wyłączy ww. pozycje i stworzy odrębny pakiet z wyłączoną pozycją, co umożliwi producentom podkładów złożenie ofert konkurencyjnych cenowo i pozwoli na zachowanie zasad uczciwej konkurencji, tj. przystąpienie do przetargu większej liczby oferentów?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
145. *Poz. 1-3,9,15,18-19,20-22. Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,9,15,18-19,20-22,, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
146. *Poz. 9. Czy zamawiający dopuści podkład z włókniny jednowarstwowej PP, gram. 25 g/m2?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
147. *Poz. 20. Czy zamawiający dopuści worek w kolorze mlecznym - z możliwością obserwacji zawartości?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania worek w kolorze mlecznym – z możliwością obserwacji zawartości.**

148. Poz. 22. Czy zamawiający dopuści długość min. 19 cm?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza długość min. 19 cm.**
149. Poz. 23. Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiają skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza okularki o ww. parametrach.**
150. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji nr 23 do odrębnego pakietu. Pozwoli nam to przygotować dla Państwa korzystną ofertę cenową.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 29

151. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
152. Pozycja 2. Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania, co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
153. Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,08 \text{ mm} \pm 0,01$, przebadane na min 6 substancji (nie będących cytotatykami) na min 6 poziomie zgodnie z EN 16523-1 (jako norma równoważną do EN 374-3), przebadane na minimum 12 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978, dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
154. Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej $25 \mu\text{g/g}$ -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2 – potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania rękawice o ww. parametrach.**

155. *Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice o o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02 (ścianka pojedyncza), o zawartości protein max. 50µg/g, AQL ≤1,5, Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
156. *Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, ikoną potwierdzającą brak ftalanów, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
157. *Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,21±0,02mm, dłoni 0,20±0,02mm, mankiecie 0,14±0,02mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N, AQL max 1,0. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. 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. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
158. *Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'50 par?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę rękawic za opakowanie a'50 par.**
159. *Poz. 2. Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje bądź utworzenie osobnych pakietów. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic. Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
160. *Poz. 2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:*
- a) grubość na palcu 0,08 – 0,09 mm; są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym;*
 - a) siła zrywu przed starzeniem mediana 6,2 N; jest to wymagany parametr zgodnie z normą europejską EN 455 dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, niewielka różnica pomiędzy wymaganiami SWZ a naszymi parametrami nie powinna dyskwalifikować naszego produktu, który spełnia wymagania norm europejskich;*
 - b) poziom szczelności AQL 1,5; (jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w*

przedmiotowym postępowaniu);

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (32 substancji cytotatycznych).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

Zamawiający przygotowując opis przedmiotu zamówienia powinien unikać sformułowań, które miałyby charakter dyskryminacyjny, tj. wprowadzać nadmiernych wymogów prowadzących do eliminacji z postępowania określonej grupy wykonawców.

Art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców; 2)...”

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np.

„Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe. uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością”

– w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonyjąc w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta przed przenoszeniem patogenów mogących znajdować się na rękach pracowników ochrony zdrowia, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

161. W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. rękawice.**

162. Poz. 1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic diagnostycznych nitylowych (dla ratownictwa medycznego i procedur wysokiego ryzyka), w kolorze chabrowym, o dłuższym mankiecie min. 300 mm. Grubość na palcu – 0,14 mm, na dłoni – 0,09 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice diagnostyczne o ww. parametrach.**

163. Poz. 2. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w opakowaniach a`100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice w opakowaniach a`100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.**

164. Poz. 3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic sekcyjnych w rozmiarach: 6.5-7, 7.5-8, 8.5-9, 9.5-10 do wyboru przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice sekcyjne w rozmiarach: 6.5-7, 7.5-8, 8.5-9, 9.5-10 do wyboru przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWZ.**

165. Poz. 5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic diagnostycznych neoprenowych, bezpudrowych, z wewnętrzną warstwą powlekaną poliakrylanem, która jest innym rodzajem polimeru.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rękawice diagnostyczne neoprenowe, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą powlekaną poliakrylanem.**

166. Poz. 5. Zwracamy się z prośbą od wymogu dostarczania próbek rękawic dla w/w pozycji

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

167. (uchwyty na rękawice). Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w miejsce koszyków podwójnych koszyków pojedynczych lub potrójnych do wyboru Zamawiającego

- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie w miejsce koszyków podwójnych koszyków pojedynczych lub potrójnych do wyboru Zamawiającego.**

Część nr 30

168. Pozycja 4. Czy Zamawiający oczekuje saszetek ze sterylnym żelem do USG – 20g?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania saszetki ze sterylnym żelem do USG – 20g.**

Część nr 31

169. *Zadanie nr 31 poz. 1, 2, 3. Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza możliwość podania ceny za op. 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.**
170. *Zadanie nr 31 poz. 1, 2, 3. Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto i brutto do 4 miejsc po przecinku.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że w odpowiedzi nr 169 dopuszczono wycenę za 50 szt. w opakowaniu.**
171. *Zadanie nr 31 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci w kształcie 10-płatkowego kwiatka o średnicy 25,7 mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody dla dzieci w kształcie 10-płatkowego kwiatka o średnicy 25,7 mm.**
172. *Zadanie nr 31 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dorosłych prostokątnej o rozmiarze 44 x 30 mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody dla dorosłych prostokątne w rozmiarze 44x30 mm.**
173. *Zadanie nr 31 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dorosłych kwadratowej o zaokrąglonych bokach z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 40 x 36 mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody dla dorosłych o ww. parametrach.**
174. *Zadanie nr 31 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dorosłych o rozmiarze 42 x 36 mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody dla dorosłych o rozmiarze 42x36 mm.**
175. *Zadanie nr 31 poz. 3. Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do holtera ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do przełożenia kabla podczas badania holterowskiego?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że elektroda ma posiadać otwór z przecięciem.**
176. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 31 w pozycji 2 równoważnej elektrody EKG okrągłej z wypustką ułatwiającą naklejanie o rozmiarze 45mm x 43 mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody EKG okrągłe z wypustką ułatwiającą naklejanie o rozmiarze 45x43 mm.**
177. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 31 w pozycji 2 równoważnej elektrody EKG dla dorosłych prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 45 mm x 31mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrodę EKG dla dorosłych prostokątną z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 45x31 mm.**
178. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 31 w pozycji 2 równoważnej elektrody EKG prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 51mm x 36mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrodę o ww. parametrach.**
179. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 31 w pozycji 3 równoważnej elektrody EKG do Holtera o rozmiarze 55 mm x 41mm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody EKG do holtera o rozmiarze 55x41 mm jeżeli posiadają otwór z przecięciem.**
180. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 31 wyceny elektrod za najmniejsze opakowanie handlowe 50 sztuk. Ilość zaferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę elektrod za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. Ilość zaferowanych opakowań odpowiednio przeliczona.**

181. *Zadanie nr 32 poz. 3. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania papier w rozmiarze 210 mm x 25 m.**
182. *Zadanie nr 32 poz. 4. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 104 mm x 40 m.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania papier o rozmiarze 104 mm x 40 m.**
183. *Pakiet 32. Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści papier do EKG MR Gold w rozmiarze 210mm x 20m z przeliczeniem na 1200 rolek?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się do zaoferowania papier do EKG MR Gold w rozmiarze 210 mm x 20 m z przeliczeniem na 1200 rolek.**
184. *Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści papier do EKG Ascard 3 Gold w rozmiarze 104mm x 40m z przeliczeniem na 150 rolek?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 35

185. *Poz. 4, 15-21, 23, 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 35 pozycji nr: 4, 15-21, 23 i 24 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
186. *Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową, jednorazową, z pompowanym mankietem, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
187. *Poz. 18. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy anestetyczny, z możliwością użytkowania przez 7 dni u tego samego pacjenta?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. układ oddechowy.**
188. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez powłoki antybakteryjnej?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
189. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści długość rur 2,0 m?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza długość rur 2,0 m. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**
190. *Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy gładki w środku?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania obwód oddechowy gładki w środku. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**
191. *Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z pompowanym mankietem?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
192. *Pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści długość 72 cm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza długość 72 cm.**
193. *Pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania worki o pojemności 1500 ml.**
194. *Pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści łyżki o rozmiarach: rozmiar 2: długość 120 mm, wysokość 45 mm, długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 36 mm, długość części roboczej 104 mm, szerokość końcówki dystalnej 12mm, rozmiar 3: długość 140 mm, wysokość 51 mm, długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 45 mm, długość części roboczej 121 mm, szerokość końcówki dystalnej 17mm, rozmiar 4: długość 160 mm, wysokość 55 mm, długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 50 mm, długość części roboczej 140 mm, szerokość końcówki dystalnej 17mm, szerokość łyżek: 20 – 25 mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
195. *Pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści łyżki metalowe z podstawą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania łyżki metalowe z podstawą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
196. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z ABS?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
197. *Pozycja 14. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „na łyżce widoczne kodowanie kolorystyczne rozmiaru widoczne wzdłuż profilu”?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że odstępuje od ww. zapisu.**
198. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści wszelakie informacji widoczne jedynie na opakowaniu jednostkowym?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wszelakie informacje widoczne jedynie na opakowaniu jednostkowym.**
199. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe papier-folia?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania opakowanie jednostkowe papier-folia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
200. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści laryngoskop w komplecie z łyżkami Miller w rozmiarze 0, 1, 2?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
201. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści równoważny laryngoskop składający się osobno z łyżki oraz rękojeści?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
202. *Pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści równoważne laryngoskopy producenta Long Life składające się z:*
1. *Łyżek jednorazowych, miejsce mocowania łyżki metalowe, pozostała część rękojeści wykonana z tworzywa sztucznego, źródło LED o mocy 25000 LUX, zgodne z „zielonym standardem”, ISO 7376, łyżki typu Miller w rozmiarach 0-4 oraz McIntosh w rozmiarach 1-5, okrągłe zakończenie, światłowód z tworzywa sztucznego zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie, mikrobiologicznie czyste, bezpośrednio na łyżce umieszczona informacja o rozmiarze łyżki, typie, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia;*
oraz
 2. *Rękojeści jednorazowych, metalowych, światłowodowe, zgodne z „zielonym standardem” ISO 7376, uchwyt z podłużnymi frezami, co zapewnia pewny chwyt w dłoni, na rękojeści umieszczona informacja o rozmiarze, znak CE.*
- Pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia, na opakowaniu znajdują się informacje o typie, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie opisowe rozmiaru?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
203. *Pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania min. 24 mg/l?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wydajność nawilżania min. 24 mg/l.**
204. *Pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści wagę max. 9 g?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wagę max 9g.**
205. *Pozycja 25. Czy Zamawiający dopuści rozmiar drenów 24-25 CH?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania rozmiar drenów 24-25 CH.**
206. *Pozycja 26-27. 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 przełukiwania
- 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)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

207. Pozycja 26-27. 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 przełukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą 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 przełukiwania
- 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)
 - Długość: 330 mm dla rurek tracheostomijnych i 600 mm dla rurek intubacyjnych?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 36

208. *Poz. 1,2,3. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:*

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

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania środka żelującego. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu(z żelem lub bez środka żelującego), wymiana wkładu nie wymaga odłączenia drenu od źródła ssania, wkłady częściowo sprasowane, celem oszczędności miejsca magazynowania. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy.

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

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

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

209. *Poz.2. Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy 5,6mm, pakowany wspólnie z wkładem w opakowanie folia - folia.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

210. *Poz. 4. W oferowanym systemie występuje łącznik prosty, kompatybilny z wkładami. Prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

211. *Poz.2,3. Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

212. *Poz. 1,2,3. Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów(zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania wkłady i kompatybilne kanistry o właściwościach antybakteryjnych, co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg ISO 22196.**

Część nr 38

213. *Poz. nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu wykonanego z polipropylenu /polietylenu o gramaturze 55g/m2.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kombinezon wykonany z polipropylenu-polietylenu o gramaturze 55g/m2.**

214. *Poz. nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 55g/m² z dodatkowa warstwa laminatu. posiada laminowane szwy zapewniające dodatkowa ochronę spełniający normy i rodzaje ochrony EN 14126:2003+AC:2004, EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 3B), EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 4B), EN ISO 13982-1:2004+1:2004+A1:2010 (TYP 5B), EN 13034:2005+A1:2009 (TYP 6B) ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania kombinezon o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
215. *Poz.nr 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu z kapturem jednoczęściowym.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
216. *Poz. nr 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu wykonanego z polipropylenu/polietylenu o gramaturze 65g/m²*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza kombinezon wykonany z polipropylenu/polietylenu o gramaturze 65g/m².**
217. *Poz.nr 2. Czy Zamawiający dopuści kombinezon Jednoczęściowy z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropyleń + folia polietylenowa 65 m² (+/- 2 g/m²) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi. Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004, EN 1149-5:2008*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
218. *Poz. nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy na obuwiu typ 6, gramatura 55-60 gr/m², wykonane z włókniny PP i laminatu PE; wysokość 48 cm, podeszwa 31cm. W rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny PP / Laminat PE. Wykończone elastyczną gumką oraz trokami do zawiązywania., kolor biały. Opakowanie zawiera 10 sztuk. Element antypoślizgowy na podeszwie. Zgodne z normami EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005+A1:2009; EN 14126:2003/AC:2004*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza ochraniacze na obuwiu o ww. parametrach.**
219. *Poz. nr 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski FFP2 bez pochłaniacza.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania maski FFP2 bez pochłaniacza.**
220. *Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha pakowanego po 10szt/op.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania fartuch pakowany po 10 szt / op.**
221. *Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha podfoliowanego na całości o gramaturze 55g/m².*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
222. *Poz. nr 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha podfoliowanego na rękawach i z przodu o gramaturze 32g/n².*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
223. *Poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropyleń i polietylen) o gramaturze 63 g/m², kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w trzyczęściowy kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4B, 5B, 6B. Spełnione normy i poziomy ochrony EN ISO 13688:2013, typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2018, EN 14325:2004?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

224. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści pokrowce na buty wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63 g/m², szwy poliestrowe dodatkowo zakryte taśmą, wykończone gumką oraz dodatkowo wiązane, środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425



- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania pokrowce na buty o ww. parametrach.**

225. Poz.4. Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 . Penetracja aerozolu chlorku sodu $\leq 1\%$; penetracja mgłą oleju parafinowego $\leq 1\%$; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej ≤ 3 mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min ≤ 3 mbar (300 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, sztywnik na nos, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'10 szt?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania półmaskę FFP3 o ww. parametrach.**

226. Poz.5. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

227. Poz.6. Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 2 wszywane troki, dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy >100 cm H₂O. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany po 10sztuk, opakowanie transportowe 10x10 szt. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019 oraz EN 14126. Rozmiar: L, XL, Długość 120 cm dla rozmiaru L, 135cm dla rozmiaru XL?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

228. Poz.6. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Taki podział umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

229. Poz. 1-2. Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

230. Poz. 1-2,4. Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,4, do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

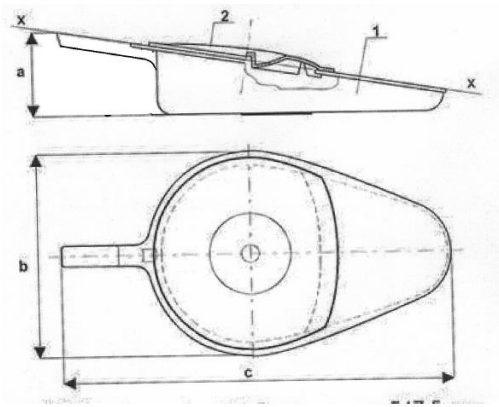
231. Poz. 4. Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem melt-blown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin) , posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE > 99,8%

; skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE > 99,99% ; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009 , produkt certyfikowany: CE2163

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 39

232. *Pozycja 8: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 39, pozycja 8 pojemników o pojemności 2L i wysokości 230 mm, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ? Nieznaczna różnica pomiędzy oferowanym pojemnikiem, a wymaganym przez Zamawiającego polega tylko na uściśleniu wysokości i pojemności*
Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania pojemniki o pojemności 2 l i wysokości 230 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
233. *Pozycja 11: Prosimy o uściślenie wymaganej ilości (w sztukach z możliwym przeliczeniem) w zadaniu 39 pozycja 11, tj. szpatulka sterylna. Zamawiający dopuszcza opakowania po 20, 50 lub 100 sztuk szpatulki. Przy czym podaje ilość 40 opakowań. Zatem, przykładowo, w opakowaniach po 20 sztuk zostanie dostarczonych 800 sztuk szpatulki, a w opakowaniu po 100 sztuk liczba ta wyniesie 4.000 sztuk.*
Prosimy o podanie ile opakowań a'100 szt. szpatulki drewnianej sterylnej wymaga Zamawiający.
- **Komisja Przetargowa informuje, że ogólna ilość szpatulek wynosi 4 tys. szt.**
234. *Pozycja 13: Czy Zamawiający w zadaniu 39, pozycja 13 dopuści jako równoważny basen plastikowy sanitarny: długość – 400 mm (500 mm z rączką); szerokość – 270 mm; pozostałe wymagania zgodne z SWZ?*
Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
235. *Pozycja 3: Czy Zamawiający w zadaniu 39, pozycja 3 dopuści jako równoważną stazę gumową o długość – 400 mm; pozostałe wymagania zgodne z SWZ?*
Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania stazę gumową o długości 400 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
236. *Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści opaski do identyfikacji noworodków z regulacją paska 12 oczek?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania opaski do identyfikacji noworodków z regulacją paska 12 oczek.**
237. *Pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści stazy gumowe o średnicy 8mm i długości 400mm z rozciągliwością na poziomie 600%?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania stazy gumowe o ww. parametrach.**
238. *Pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kieliszki do leków pakowanie po 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem opakowań.**
239. *Pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści basen sanitarny z pokrywką taki jak na dołączonym zdjęciu ?*



a= 142,0mm b= 299,mm c= 510,0mm
poz. 1 – zbiornik; poz. 2 - pokrywa

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

240. *Poz. 1-2,4-5,9-12. Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,4-5,9-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 41

241. *Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza próbki niesterylne.**

242. *Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:*

"1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
1 x serweta ginekologiczna 2-warstwowa 160/240 x 180 cm, otwór przylepny 10 x 15 cm.
Wbudowany worek do zbiórki płynów z sitem i zaworem. Wbudowane legginsy
1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony L i XL wykonany z włókniny typu SMS, zgodny z normą EN 13 795 1-3, o gramaturze materiału podstawowego min. 40g/m², wzmocnienia min. 40 g/m² zapinany na rzep w okolicy karku, Nieprzemakalne wstawki w rękawach i na przodzie fartucha, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem o dł. min.7 cm. Pod szyją kolorowa lamówka pozwalająca na szybką identyfikację rodzaju fartucha. Troki łączone kartonikiem; sposób złożenia i konstrukcja pozwala na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, kolor niebieski. Odporność na przesiąkanie płynów materiału podstawowego min. 40 cm H₂O, na wzmocnieniach min. 65 H₂O, BI materiału wzmocnionego = 3,2."

"1 x serweta 2-warstwowa nieprzylepna 90 x 75 cm

1 x kieszeń przylepna 2 sekcje 40 x 30 cm PE

1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm

1 x taśma przylepna 10 x 50 cm

1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski

1 x kleszczyki plastikowe proste 24 cm

4 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm

Materiał obłożenia spełniający wymogi normy EN 13 795 (1-3) lub równoważną na poziomie wymogów podwyższonej funkcjonalności; każdy zestaw musi posiadać informację o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta. Serwety operacyjne min. dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału min. 55g/. Chłonność materiału laminatu min. 350%. Odporność na przenikanie cieczy min. 188 cm H₂O oraz odporności na rozerwanie na sucho w strefie niewzmocnionej min. 108 kPa. Produkt bezpiecznie pakowany: zawartość zestawu owinięta w serwetę na stół narzędziowy i umieszczona w torbie z wytrzymałego plastiku ze wstawką tyvek, zestawy do transportu pakowane w worek i karton. Klasa palności I." ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

243. *Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu ginekologicznego, zgodnego z SWZ, jednakże w którym serweta na stół narzędziowy ma rozmiar 190 cm x 150 cm oraz w którym fartuch chirurgiczny wzmocniony XL pakowany jest osobno, niezależnie od zestawu.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwetę na stół narzędziowy w rozmiarze 190 cm x 150 cm oraz fartuch chirurgicznych wzmocniony XL pakowany osobno niezależnie od zestawu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

Część nr 42

244. *Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści szczotkę jałową z gąbką bez detergentu w op. 40 szt. z przeliczeniem opakowań?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania szczotkę jałową z gąbką bez detergentu w op. 40 szt. z przeliczeniem opakowań.**

Część nr 44

245. *Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania markera do skóry, który posiada na korpusie 5 cm skalę pomiarową ?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

246. *Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania markera do skóry z załączoną linijką (z dwustronną skalą pomiarową) z syntetycznego papieru, co zagwarantuje utrzymanie jej stabilności nawet gdy staje się mokra .*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania marker do skóry o ww. parametrach.**

Część nr 45

247. *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 45 w pozycji 6 serwety w rozmiarze 50 x 50 cm, zamiast serwety 50 x 60 cm. Pozostałe parametry są zgodne z SWZ.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety w rozmiarze 50x50 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**

248. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.1 laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 59g/m², odporności na przenikanie cieczy min. 202cm H₂O, wytrzymałości na wypychanie sucho/mokro min. 89/61 kPa.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

249. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.1 serwety samoprzylepnej o wym. 150x260 cm zamiast 150x240 cm*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwety samoprzylepnej o wym. 150x260 cm.**

250. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45 poz.1 osłony na kończyne o wym. 35x120 cm zamiast 37x120cm*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się osłony na kończyne o wymiarach 35x120 cm.**

251. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45 poz.1 kieszeni jednokomorowej o wym. 30x50 cm zamiast 35x40cm*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza kieszeń jednokomorową o wym. 30x50 cm.**

252. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, pozycja 1 kieszeni dwukomorowej o wym. 30x40cm zamiast 35x40 cm.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza kieszeń dwukomorową o wym. 30x40 cm.**

253. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.1,2,4 osłony na stół Mayo o wym. 80x140 cm z warstwą chłonną 60x140 cm o gramaturze min 28g/m², folia PE o gramaturze 48g/m² zamiast Mayo 80x145 cm z warstwą chłonna 65x85 cm i foli PE o gramaturze 50 mikronów.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się do zaoferowania osłony na stół Mayo w ww. parametrach.**

254. *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45 poz.1 ręcznika do rąk o wym. 30x35 cm zamiast 30x40 cm.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się ręcznik do rąk o wym. 30x35 cm.**

255. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 2 serwety 240x320 cm, otworem o wym. 6x8cm z neoprenem trójwarstwowej o gramaturze min 73g/m², odporności na rozrywanie sucho/mokro min. 143/118 kPa, odporności na przenikanie płynów min. 999 cm H₂O zamiast serweta 320x240 cm z elastycznym neoprenowym otworem o średnicy 6 cm, serweta trójwarstwowa o gramaturze min. 73 gr/m² odporność na rozzerwanie na sucho/mokro: 108/100 kPa -odporność na przenikanie płynu: 191cm H₂O nasiąkliwości 48,71 %.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
256. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.1,2 serwety na stół instrumentariuszki o wym. 150x190 cm z warstwą chłonną na całej powierzchni o gramaturze 30g/m² zamiast 35g/m²
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania serwety o ww. wymiarach.**
257. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 2,3 taśmy o wymiarach 10x50cm zamiast 9x50cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza taśmy o wymiarach 10x50 cm.**
258. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 2 ręczniki celulozowe o wymiarach 30x35cm zamiast 20x40cm
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
259. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 2 dwóch ręczników celulozowych w rozmiarze 30x30cm zamiast 33x30cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza się ręczniki celulozowe w rozmiarze 30x30 cm.**
260. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.2 pokrowca na nogę pacjenta z laminatu folii i włókniny o wymiarach 35x80cm zamiast 37x75cm .
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
261. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.3 serweta Mayo o wym. 80x140cm zamiast 80x145cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwetę Mayo o wym. 80x140 cm**
262. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 3 taśmy samoprzylepnej typu rzep o wymiarach 2.5x22cm zamiast 2.5x30 cm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania taśmy samoprzylepne typu rzep o wymiarach 2,5x22 cm.**
263. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz. 3 ręczników celulozowych o wym. 30x35cm zamiast 18x25cm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza ręczniki celulozowe o wym. 30x35 cm.**
264. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.4 laminatu dwuwarstwowego, chłonnego i nieprzemakalnego o gramaturze min. 59g/m² zamiast laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.63g/m²
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
265. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.4 serwety o wymiarach 200x300cm z otworem 30x30cm wypełniony folią chirurgiczną, torba do zbiórki płynów wyposażony w zawór drenażowy zamiast serwety o wymiarach 180x300cm z otworem trapezowym o wymiarach : wysokość 23cm, dolna podstawa 33cm, górna podstawa 23cm, wypełniony folią chirurgiczną, okalający worek do przechwytywania płynów wyposażony w sztywnik i zawór drenażowy
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
266. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.4 serwety-owinięcie noworodka o wymiarach 70x80cm zamiast 80x90cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety-owinięcie noworodka o wymiarach 70x80 cm.**
267. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.5 kieszeń o wymiarach 30x50 cm zamiast 35x40cm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza kieszeń o wymiarach 30x50 cm.**

268. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.7 serwety o wymiarach 50x60cm z otworem samoprzylepnym o średnicy 6cm zamiast serwety o wymiarach 45x75 cm z otworem samoprzylepnym o średnicy 7cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety o ww. parametrach.**
269. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.8 serwetę pod rodzącą 70x100cm ze skalą i podkładem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
270. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.8 owinięcie noworodka 70x80 cm zamiast 80x90 cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza owinięcie noworodka o wym. 70x80 cm.**
271. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.9 serwety o roz. 150x240 cm z wycięciem U 6x65cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
272. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.9,10,11,12 ręczniki o wym. 30x30 zamiast 40x20cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
273. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.9,10,11 osłony na stolik Mayo z warstwą chłonną 60x140 cm zamiast 65x85cm.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza osłony na stolik Mayo z warstwą chłonną 60x 140 cm.**
274. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.10 laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min 59g/m² przenikaniu cieczy min. 202cm H₂O, odporności na rozrywanie na sucho/mokro min. 89/61 kPa.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
275. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.10,11,12 serwety na stół instrumentariuszki o wym. 150x190cm z warstwą chłonną o szerokości 65cm zamiast 66cm
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety na stół instrumentariuszki o wym. 150x190 cm z warstwą chłonną o szerokości 65 cm.**
276. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.10 serwety dolnej o wym. 150x200cm z taśmą lepną na krótszym boku.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety dolne o wym. 150x200 cm z taśmą lepną na krótszym boku.**
277. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.11 (zestaw do cięcia cesarskiego) serwety głównej o wym. 200x300 cm posiadająca otwór 30x30 cm, wypełniony folią chirurgiczną, posiadający worek do przechwytywania płynów o wym. 80x100cm wyposażony w podłączenie ssaka i organizator przewodów. Wykonana z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze min. 59g/m², odporności na przenikanie cieczy min. 202cm H₂O, wypychaniu na sucho/mokro min. 89/61 kPa
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
278. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 45, poz.12 serwety dolnej o wym. 180x200cm zamiast 175x175cm reszta zgodnie z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza serwety dolne o wym. 180x200 cm.**
279. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:
 Sterylny zestaw do operacji biodra. Skład zestawu:
 1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem
 1 x serweta na stolik Mayo, 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 75x100cm +/-1cm
 5 x taśma przyklepna, przezroczysta 8x40 cm
 1 x osłona na kończynę 35x120cm 2-warstwową, z warstwą chłonną od wewnętrznej strony
 1 x serweta 190x190 cm długość przyklepca 85 cm
 1 x serweta górna 300x220 +/-2cm długość przyklepca 130 cm
 1 x serweta do operacji biodra 230x305 +/-2 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70x100 +/- 2cm cm
 , z wycięciem U 15x117 cm zaopatrzoną w taśmy lepne, które umożliwiają trójstopniową aplikację na pacjencie i obejmują precyzyjnie zaokrąglenia wycięcia U . Serwety

okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni bilaminatu o gramaturze max. 58g/m², niskim współczynnikiem pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$, wysokiej odporności na przenikanie płynów $> 175 \text{ cm H}_2\text{O}$. Obszar wzmocnienia bez wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze $> 121 \text{ g/m}^2$ i wysokiej absorpcji $> 700 \text{ ml/m}^2$. I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepłą serwet pozwalające w rękawicach odkryć część lepłą do aplikacji serwet na pacjencie. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

280. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do operacji kończyn, Skład zestawu:

2 x serweta na stół narzędziowy min. 150 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm

2 x ręczniki chłonne 30x20 cm z mikrościecią zabezpieczająca przed rozrywaniem

1 x osłona na kończynę 36x72 +/-1 cm

2 x taśma przylepna 9 x 50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 220x295x335 +/-1cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu), z samouszczelniającym się otworem $\varnothing 6 \text{ cm}$, ze wzmocnieniem 80 x 115 +/-3 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropyleń, polietylen) o gramaturze max. 58g/m², wysokiej odporności na penetrację płynów $> 175 \text{ cmH}_2\text{O}$ i o niskim współczynnikiem pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$. W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze w 121 g/m² i wysokiej absorpcji $> 700 \text{ ml/m}^2$. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

281. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do operacji kończyn. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm

1 x serweta 135x196 cm, nieprzylepna

1 x stokineta 23x91 cm 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa

2 x taśma przylepna 10x50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x328cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem $\varnothing 6 \text{ cm}$, ze wzmocnieniem chłonnym 67x140cm wokół otworu, zintegrowane z serwetą 4 uchwyty na przewody typu rzep. Serwety okrywająca pacjenta wykonana z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej, włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43g/m², w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min. 115 g/m², odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H₂O), odpornym na rozzerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynnikiem absorpcji (min. 400%). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

282. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:
Sterylny zestaw do laparoskopii ginekologicznej. Skład zestawu:
1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm, 50 μ z folii PE ze wzmocnieniem
1x uchwyt na przewody typu rzep
1 x taśma lepna 9x50 cm
1 x przylepna, przezroczysta, dwukomorowa kieszeń na narzędzia 61x42,5cm
2 x ręcznik chłonny 39x58 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
1 x serweta do laparoskopii 255x306 cm ze zintegrowanymi nogawicami, z przylepnym otworem brzuszny 26x32cm i kroczy 15x18cm z klapką wykonana z jednorodnego na całej powierzchni, chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m², o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log 10$, odpornego na penetrację płynów $>178 \text{ cmH}_2\text{O}$, odpornego na rozzerwanie na mokro/sucho min. 145 kPa .I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
283. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:
Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:
1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190cm wzmocnienie z folii PE z warstwą chłonną (owinięcie zestawu)
1 x serweta na stolik Mayo 80 x142 cm ze wzmocnieniem
1 x kocyk dla noworodka 76x86 cm
1 x ręczniki 35x35 +/-1cm
1 x serweta do cięcia cesarskiego 196/259x307cmz obłożeniem ramion stołu, z otworem brzuszny wypełnionym folią chirurgiczną z wycięciem w kształcie gruszki 18x18 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny 360° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem zapobiegającym rozzerwaniu serwety lub ubioru operatora na końcach usztywnień torby, z 2 portami do ssaka, ze wzmocnieniem chłonnym 40x50 +/- 3 cm poniżej otworu, 3 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43 g/m², wzmocnienie chłonne wykonane laminatu, łączna gramatura materiału min.115 g/m² o odporności na penetrację płynów min. 200 cmH₂O, serweta dobrze układające się na pacjentce, w części niekrytycznej „oddychająca”, paroprzepuszczalna. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy . Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
284. Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieszeni o poniższym opisie: *Torba na płyny 51x56 cm z filtrem z folii PE, portem do ssaka z zatyczką, z taśmą przylepną 5x46 cm, z kształtką usztywniającą, pakowana we włókninę zabezpieczającą 45x45 cm i wentylowaną torbę foliową do sterylizacji. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe zawiera min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
285. Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o rozmiarze 45x50 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania serwetę o rozmiarze 45x50 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**
286. Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o poniższym opisie:
Sterylna serweta z przylepnym otworem.

Sterylna serweta 75x90 cm z przylepnym otworem 6x8 cm wykonana z bilaminatu o gramaturze max. 58g/m², odpornego na penetrację płynów >178 cmH₂O, o niskim współczynniku pylenia ($\leq 1,7 \log_{10}$), o odporności na rozerwanie na sucho/mokro 145/149kPa i zdolności absorpcji >250%..

Serweta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowana sterylnie w rozrywaną typu peel pouch, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

287. Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety o poniższym opisie:

Sterylna serweta pod pośladki 90x118 cm +/- 1cm z mankietem ułatwiającym aplikacje 20 cm +/- 1cm wykonana z niebieskiej folii PE o grubości $\geq 65 \mu$ i gramaturze $\geq 60\text{g/m}^2$ z wysokochłonnym wzmocnieniem poliestrowo – wiskozowym o gramaturze 70g/m² min. 40x40 cm w części podpośladowej. Zintegrowana z serwetą torba na płyny wykonana z przezroczystej folii PE o grubości $\geq 60 \mu$ i gramaturze $\geq 55,6 \text{ g/m}^2$ zaopatrzona w plastyczny sztywnik pozwalający na jej kształtowanie oraz włókninowy filtr i port do ssaka z zatyczką oraz osłona stołu, wykonanej z folii PE, która zabezpiecza przed zanieczyszczeniem. Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne włókninowe i zewnętrzne torba foliowa z portami do sterylizacji zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: 30 szt.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

288. Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do operacji tarczycy. Skład zestawu:

1 x serweta w kształcie litery T o wymiarach min. 196x269x309 cm +/- 3 cm z przylepnym otworem w kształcie rombu o bokach 13x13 cm (paski kleju max. szerokość 2 cm) wykonana w części okrywającej pacjenta z chłonnego, niepyłającego (wskaźnik pylenia max.1.9 Log₁₀) trilaminatu (polipropylen-polietylen-polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m² (bez celulozy i wiskozy) odpornego na penetrację wody min.200 cm H₂O. Materiał o dużej odporności na rozerwanie na mokro i sucho (min.190 kPa) a w obszarze obszernego wzmocnienia (60x75cm +/- 1cm) min. 570 kPa. Zintegrowana z serwetą jednorodna, mata antypoślizgowa na narzędzia 45x25cm +/- 1cm i 3 podwójne uchwyty na przewody.

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm +/- 1cm z folii PE 50 μ z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej 75x190cm +/- 1cm .

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, zapakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym min. 2 etykiety zawierające kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Wraz z torbą pakowaną oddzielnie.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania sterylne zestaw do operacji tarczycy o ww. parametrach.**

289. Poz. 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem,składana rewersowo

2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku

1 x serweta dolna 175x175 cm, przylepna

1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna (taśma lepna dł. ok 80 cm)

1 x taśma lepna 9x50 cm

4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30 +/-2cm

Tolerancja rozmiarów +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H₂O) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa),

niepylącego (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości ok. 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach jednych ruchem odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

290. Poz. 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem chłonnym

1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosięcią zabezpieczającą przed rozerwaniem

1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65 \pm 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 \pm 3cm. Część główna serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max. 66g/m²) pozbawiona pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$), boki wykonane z pełnobarierowej folii, ekran anestezjologiczny wykonany z laminatu dwuwarstwowego. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

291. Poz. 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Sterylny zestaw uniwersalny wzmocniony do zabiegów chirurgicznych.

Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym min. 60x190 cm

1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm

2 x serweta boczna 75x90 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 37x90cm, przylepna

1 x serweta dolna 175x200 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna na krótszym boku

1 x serweta górna 150x240 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna

1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm/ rzep typu Velcro 2 x11 cm*

4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m² a w obszarze krytycznym 116g/m², o odporności na penetracje płynów >200cm H₂O, o odporności na rozrywanie na sucho i mokro > 195kPa i >285 kPa w obszarze wzmocnień. Serweta na stół Mayo w postaci worka, składana teleskopowo. Serwety bez zawartości celulozy i jej pochodnych.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada etykietę z czytelnym opisem i rysunkiem zawartości zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 49

292. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie papieru do drukowania innych producentów może spowodować nieprawidłową pracę drukarki lub uszkodzić jej głowicę.
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga.**

Część nr 50

293. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga.**
294. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści elektrody Quick-Combo pakowane oryginalnie a`2szt. z przeliczeniem na opakowania?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania elektrody Quick-Combo pakowane oryginalnie a`2 szt. z odpowiednim przeliczeniem na opakowania.**
295. Pozycja 1. Prosimy o wyjaśnienia dot. ilości elektrod, ponieważ elektrody te występują w postaci kompletu, który zawiera 2 sztuki elektrod. Czy Zamawiający oczekuje w takim razie 500 sztuk pojedynczych elektrod, czy też 500 kompletów (komplet=2 sztuki)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podana ilość dotyczy 500 kompletów (2 sztuki w komplecie).**

Część nr 51

296. Dotyczy Zadania nr 51, pozycji nr 1. Czy Zamawiający miał na myśli czujniki w technologii RD SET, które pakowane są po 20 sztuk? W związku z powyższym, czy Wykonawca powinien zaoferować 6 opakowań czujników pakowanych po 20 sztuk każde? Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie przedziału wagowego pacjenta, dla którego powinny być przeznaczone czujniki do pulsoksymetru RAD97 MASIMO.
- **Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono zapisy dot. ilości na 6 opakowań po 20 sztuk. Przedział wagowy: 3-40 kg.**
297. Prosimy o dopuszczenie czujników bez dodatkowych elementów zwiększających adhezję czujnika, nie są one już dostarczane wraz z oryginalnymi czujnikami producenta.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
298. Prosimy o dopuszczenie czujników ze złączem RD.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga czujników ze oryginalnym złączem RD w technologii Masimo RD.**
299. Prosimy o dopuszczenie czujników pakowanych po 20 sztuk (Zamawiający w opisie nie określił wielkości opakowania).
- **Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono zapisy dot. ilości na 6 opakowań po 20 sztuk.**
300. Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez autoryzowanego dystrybutora, który posiada Autoryzowany serwis na terenie Polski.**

Część nr 53

301. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zakładania szwów o następującym składzie:
- 1 x plastikowe kleszczyki, anatomiczne, niebieskie, 14 cm

- 1 x metalowa pęseta typu Adson z osłonką na końcówkach roboczych, prosta, 12 cm
 - 6 x tufery gazowe wielkości śliwki, 20-nitkowe, (ok. 20x20 cm po rozwinięciu)
 - 1 x metalowy igłotrzymacz typu Mayo-Hegar, wykończenie matowe, 12 cm
 - 1 x metalowe nożyczki ostre/ostre z osłonką na końcówkach ostrzy, proste, wykończenie - połysk, 11,6 cm
 - 1 x serweta 50x50 cm, z centralnym przylepnym otworem 10 cm x 5 cm, gr. min.50g/m²
 - 1 x serweta nieprzylepna, 60 cm x 60 cm, gr. min.43g/m²
 - 1 x igła podskórna, zielona, 21 G x 1 1/2 (0,8 x 40 mm) (zapakowana)
 - 1 x igła podskórna, różowa, 18 G x 1 1/2 (1,2 x 40 mm) (zapakowana)
 - 1 x strzykawka Luer Lock 10 ml (zapakowana), strzykawka 3-częściowa, transparentna
- Opakowanie typu twardy blister z 3 wgłębieniami, z etykietą główną z nazwa i składem zestawu. Dodatkowo dwie samoprzylepne etykiety z wymaganymi informacjami, na jednej z nich w formie kodu kreskowego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw do zakładania szwów o ww. parametrach.**
302. Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do zakładania szwów, gdzie:
 Poz. 1A: serwetę wykonaną z włókniny laminowanej ma gramaturę min. 42 g;
 Poz. 1B: serweta podfoliowana ma gramaturę min. 42 g;
 Pozostałe zgodnie z SWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania sterylny zestaw do zakładania szwów o ww. parametrach. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**

Część nr 54

303. Dot. pakietu 54 pozycja 1.A– Czy Zamawiający dopuści kocyk na całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kocyk z 1 otworem do podłączenia urządzenia grzewczego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**
304. Dot. pakietu 54 pozycja 1.B - Czy Zamawiający dopuści kocyk na całe ciało pacjenta pediatrycznego o wymiarach 170 cm x 100 cm? Kocyk z 1 otworem do podłączenia urządzenia grzewczego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**
305. Dot. pakietu 54 pozycja 1.C – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 142 cm x120 cm? Kocyk z 1 otworem do podłączenia urządzenia grzewczego.



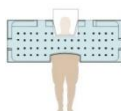
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

306. Dot. pakietu 54 pozycja 1.C – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 195 cm x 64 cm? Kocyk z 2 otworami do podłączenia urządzenia grzewczego. Możliwość odpowiedniego ułożenia kocyka w celu odwiedzenia jednej ręki.



- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

307. Dot. pakietu 54 pozycja 1.C – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm? Kocyk z 4 otworami do podłączenia urządzenia grzewczego. Możliwość odpowiedniego ułożenia kocyka w celu odwiedzenia jednej ręki.



- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

308. *Dot. pakietu 54 pozycja 1.D – Czy Zamawiający dopuści koc pod całe ciało pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm? Kocyk z 2 otworami do podłączenia urządzenia grzewczego.*

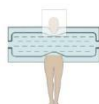
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

309. *Dot. pakietu 54 pozycja 1.E – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 142 cm x 120 cm? Kocyk z 1 otworem do podłączenia urządzenia grzewczego.*



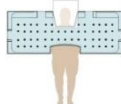
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

310. *Dot. pakietu 54 pozycja 1.E – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 195 cm x 64 cm? Kocyk z 2 otworami do podłączenia urządzenia grzewczego.*



- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

311. *Dot. pakietu 54 pozycja 1.E – Czy Zamawiający dopuści kocyk na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm? Kocyk z 4 otworami do podłączenia urządzenia grzewczego.*



- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania kocyk o ww. parametrach.**

312. *Dot. pakietu 54 poz.1 – Prosimy o odstąpienie od wymogu niepalności koca ogrzewającego. W środowisku operacyjnym nie używa się otwartego źródła ognia, a temperatura z prawidłowo działającego urządzenia ogrzewającego nie może spowodować zapłonu kocyka. Wobec czego wnosimy jak wyżej.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

313. *Dot. pakietu 54 poz.1 – W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie i w związku z rozbieżnościami w rozumieniu określenia „niepalny” proszę wskazać jaką normę powinny spełniać kocyki lub z jakimi innymi przepisami powinny być zgodne, by spełniały wymagania Zamawiającego?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga materiału niepalnego klasy I, zgodnego z normą 16CFR 1610.**

314. *W związku z tym, że producent wskazanego przez Zamawiającego w pakiecie nr 54 urządzenia zastrzega użycie konkretnie zaprojektowanych przez siebie i zwalidowanych koców (aby np. nie narażać pacjenta na przypadkowy uraz termiczny) co jest opisane w Instrukcji obsługi urządzenia. W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie, czy potwierdzając kompatybilność koców ze wskazanym przez Zamawiającego ogrzewaczem Zamawiający będzie wymagał przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wymienionego urządzenia o kompatybilności oferowanych koców ze wskazanym w zadaniu nr 54 urządzeniem?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że w celu potwierdzenia kompatybilności koców z ogrzewaczem wymaga przedłożenia wraz z ofertą ww. oświadczenia producenta.**

315. *Dot. Lp. 1A. Prosimy o dopuszczenie koc przeznaczony do urządzenia Mistral, ogrzewający całe ciało pacjenta dorosłego. Wyrób medyczny o wymiarach 2270mm x 1330mm wykonany z materiału nietkanego w skład którego wchodzi polipropylen oraz polietylen. Materiał niepalny klasy I zgodny z 16 CFR 1610. Brak ftalanów (np. DEHP) oraz lateksu w składzie materiału. Koc przeznaczony tylko dla jednego pacjenta. Wyrób medyczny posiadający oznaczenie CE, dedykowany do wymienionego przez Zamawiającego ogrzewacza Mistral-Air (kompatybilność koca z ogrzewaczem potwierdzona odpowiednim dokumentem wydanym przez producenta wymienionego w pakiecie nr 54 urządzenia).*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koca o ww. parametrach.**
316. *Dot. Lp. 1B. Prosimy o dopuszczenie koc przeznaczony do urządzenia Mistral, ogrzewający całe ciało pacjenta pediatrycznego. Wyrób medyczny o wymiarach 1660mm x 1330mm wykonany z materiału nietkanego w skład którego wchodzi polipropylen oraz polietylen. Materiał niepalny klasy I zgodny z 16 CFR 1610. Brak ftalanów (np. DEHP) oraz lateksu w składzie materiału. Koc przeznaczony tylko dla jednego pacjenta. Wyrób medyczny posiadający oznaczenie CE, dedykowany do wymienionego przez Zamawiającego ogrzewacza Mistral-Air (kompatybilność koca z ogrzewaczem potwierdzona odpowiednim dokumentem wydanym przez producenta wymienionego w pakiecie nr 54 urządzenia).*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koca o ww. parametrach.**
317. *Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie kocy 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
 - przezierne dla promieni RTG
 - uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą opaski zapinanej na velcro)
 - **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
318. *Poz. 1 A prosimy o dopuszczenie rozmiaru 195x100 cm*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza rozmiar 195x100 cm.**
319. *Poz. 1 B prosimy o dopuszczenie rozmiaru 120x100 cm*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza rozmiar 120x100 cm.**
320. *Poz. 1 C prosimy o dopuszczenie koca na górną część ciała - ramiona wzdłuż rozmiar 124 x 94 cm lub koca na górną część ciała - ramiona rozłożone 192 x 57 cm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koca na górną część ciała - ramiona wzdłuż rozmiar 124 x 94 cm lub koca na górną część ciała - ramiona rozłożone 192 x 57 cm.**
321. *Poz. 1 D prosimy o dopuszczenie koca typu tuba pod pacjenta o wymiarach 217 x 91 cm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koca typu tuba pod pacjenta o wymiarach 217x91 cm.**
322. *Poz. 1 E prosimy o dopuszczenie koca typu tuba pod pacjenta o wymiarach 113 x 56 cm.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania koca typu tuba pod pacjenta o wymiarach 113x56 cm.**

Część nr 55

323. *Dotyczy Zadania nr 55, pozycji nr 1. Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz środki publiczne, którymi dysponuje, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej,*

o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika saturacji jednorazowego użytku neonatologicznego typu MASIMO SET – M - LNCS, przeznaczonego dla pacjentów o masie 3 – 20 kg. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowane w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

324. *Dotyczy Zadania nr 55, pozycji nr 2. Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz środki publiczne, którymi dysponuje, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika saturacji jednorazowego użytku neonatologicznego typu MASIMO SET – M - LNCS, przeznaczonego dla pacjentów o masie poniżej 3 kg lub powyżej 40 kg. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowane w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

325. *Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET przez autoryzowanego dystrybutora, który posiada autoryzowany serwis na terenie Polski.**

Część nr 56

326. *Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 5 dni roboczych? Termin 2 dniowy dostawy akcesoriów jest trudny do wykonania i budzi obawy co do należytej realizacji umowy.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dla Części nr 56 zmieniono maksymalny termin realizacji zamówienia do 5 dni roboczych.**

Część nr 57

327. *Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 5 dni roboczych? Termin 2 dniowy dostawy akcesoriów jest trudny do wykonania i budzi obawy co do należytej realizacji umowy.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dla Części nr 57 zmieniono maksymalny termin realizacji zamówienia do 5 dni roboczych.**

Część nr 58

328. *Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 58 -- uprzejmie prosimy o podanie modelu respiratora Medumat do jakiego Zamawiający wymaga zaoferowanie przewodów pacjenta ? podanie modelu respiratora umożliwi Wykonawcy przygotowanie odpowiedniej oferty.*

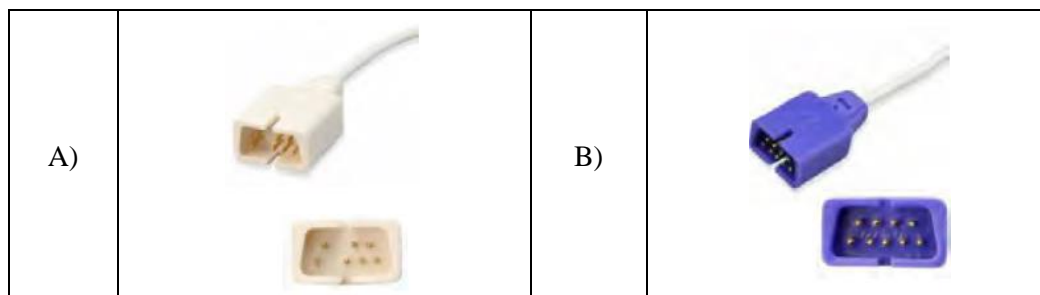
- **Komisja Przetargowa informuje, że zamawiający jest w posiadaniu dwóch modeli respiratorów transportowych Medumat: S-Typ Medumat Standard 2 oraz P2 Medumat Standard 2 Basic.**

Część nr 59

329. *Czy chodzi o czujniki w technologii Nellcor Non Oximax czy Nellcor Oximax.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że chodzi o czujniki w technologii Nellcor Oximax.**

330. *Dotyczy Zadania nr 59, pozycji nr 1. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie technologii czujników jakie Wykonawca powinien zaproponować tj. Nellcor, Nellcor OxiMax oraz rodzaj wtyczki:*



- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga technologii czujników Nellcor OxiMax.**

331. Czy Zamawiający wymaga dostawy czujników SpO2 bezklejowych / piankowych czy samoprzylepnych?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga czujników samoprzylepnych.**

Część nr 61

332. Prosimy o wydzielenie poz. 1-3 do oddzielnego zadania - umożliwi to przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 62

333. Pozycja nr 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 62 pozycja nr 4. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

334. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu: „jony srebra w rurach, które zapobiegają namnażaniu się mikroorganizmów „. Powyższy wymóg wyklucza innych Wykonawców, gdyż jest to chwyt marketingowy jednego z Wykonawców. Pragniemy również zaznaczyć iż na rynku światowym Producentów oprzyrządowania sprzętu medycznego nie istnieje taka funkcja, oraz nie ma potwierdzonych badań klinicznych, aby takowe w jakichkolwiek układach oddechowych występowało.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 68

335. Pozycja 4: Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta czujniki przepływu są pakowane po 5 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 5 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza opakowanie 5 sztuk.**

336. Pozycja 5: Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta układy oddechowe są pakowane po 5 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 5 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza opakowanie 5 szt.**

337. Prosimy o wydzielenie poz. 1 do oddzielnego zadania - umożliwi to przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 73

338. Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną o wymiarach 96x96x136 cm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania chustę trójkątną o wymiarach 96x96x136 cm.**

Część nr 80

339. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

340. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

341. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorbcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

342. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25 g/m², niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na koldrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm oraz osobno zapakowane termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²) , z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 210 cm?

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

343. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści myjki z mydłem zaokrąglone, zwężane w nadgarstku, bez folii wewnątrz?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania myjki z mydłem zaokrąglone, zwężane w nadgarstku, bez folii wewnątrz. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**

344. Poz.3. Czy Zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 60 x 80 cm, gramatura min. 70 g/m kw., pakowane po 30 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 3334 op?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania ręczniki o ww. parametrach.**

Część nr 84

345. Zadanie nr 84 poz. 1, 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach elektrod do czasowej stymulacji o długości 110 cm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania elektrody do czasowej stymulacji o długości 110 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

Część nr 88

346. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szczotek z wyciorami o jednakowej sztywności, długość włosia 20 mm, długość szczotki 180 cm i 230 cm.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 89

347. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy i irygacji worek o poj. 1750ml z jednym otworem centralnym i z jednym otworem bocznym ?

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania zestaw do lewatywy i irygacji worek o poj. 1750 ml z jednym otworem centralnym i z jednym otworem bocznym.**

Część nr 91

348. *Czy Zamawiający w Pakiecie nr 91 miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku lub atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie z pompą wytwarzającą stabilne, stale podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z wbudowaną automatyczną blokadą bezpieczeństwa oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru. Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga próżnościągu położniczego jałowego, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku.**

Część nr 93

349. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1-6 i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

350. *Poz. nr 1-4. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza klasę I? Prosimy o wyjaśnienia ponieważ w naszej ofercie znajdują wymazówki obu klasy.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa.**

351. *Poz. 1-8,11-16. Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dla poz. 1-8 wymaga klasy medycznej IIa. Dla poz. 11-16 wymaga certyfikatów sterylności dla partii produktu sterylnego**

352. *Poz. 8 – czy Zamawiający zaakceptuje końcówki z filtrem sterylne pakowane po 50 sztuk w pudełku ze statywem, oferując 48 takich opakowań?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza opakowanie po 50 szt. w pudełku ze statywem ofertując 48 takich opakowań.**

Część nr 94

353. *Dot. poz. nr 14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy o parametrach 21Gx1,8mm?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania nakłuwacze o parametrach 21Gx1,8 mm.**

354. *Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 14 z pakietu 94 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Część nr 96

355. *Poz. 1. Czy torebki mają być bez nadruku czy mają posiadać nadruk recepturowy?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga nadruku recepturowego.**

Część nr 97

356. *Poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie szkiełek nakrywkowych 24 x 24mm pakowanych po 200szt?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania szkiełka nakrywkowe 24x24 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**
357. *Poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie szkiełek podstawowych szlifowanych bez pola do opisu, czystych, gotowych do użycia, odtłuszczonych, wym. 76 x 26 x 1 mm (zgodne z ISO 8037-1)?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania szkiełka podstawowe o ww. parametrach.**
358. *Poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie szkiełek podstawowych szlifowanych z dwustronnym, matowym polem do opisu - czystych, gotowych do użycia, odtłuszczonych, wym. 76 x 26 x 1 mm (zgodne z ISO 8037-1)?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaferowania szkiełka podstawowe o ww. parametrach.**

Część nr 98

359. *Poz. 11 - Na jakiej średnicy próbówki statyw Zamawiający oczekuje?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga statywu na próbówkę 13 mm.**
360. *Poz. 11 - Czy Zamawiający oczekuje, aby statyw był na próbówkę 13mm?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga aby statyw był na próbówkę 13 mm.**

Dot. zapisów SWZ

361. *SWZ – rozdział XIV pkt. 5 lit. a) – sposób obliczenia wartości brutto. Prosimy o zmianę sposobu obliczania wartości brutto. Według obecnych zapisów rozdziału XIV pkt. 5 lit. a) SWZ wartość brutto wyliczana jest z mnożenia ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Zgodnie z par 106e ust. 1 pkt. 14 ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (z późn. zm.) faktura powinna zawierać kwotę podatku od sumy wartości sprzedaży netto, z podziałem na kwoty dotyczące poszczególnych stawek podatku. Kwota VAT jest wówczas iloczynem wartości sprzedaży netto i stawki VAT (z uwzględnieniem podziału na poszczególne stawki). Tak więc podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto. Zmiana sposobu obliczania wartości brutto na: cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + wartość podatku VAT pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglania cyfr po przecinku.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
362. *Projekt umowy – par. 8 ust. 2 pkt. 4). Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie konkretnego terminu, o który może zostać przedłużona umowa np. na maksymalnie kolejnych 6 miesięcy.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami § 8 ust. 1 „wszelkie zamiany niniejszej umowy muszą być dokonywane za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności”**
363. *Dot. wzoru mowy §4 pkt.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ .**
364. *Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

365. *Dotyczy wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł. netto”?*
Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 200 zł.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
366. *Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:*
Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta.
Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.
Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.
Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.
- **Komisja Przetargowa informuje, że powyższy zapis dodano w § 3 ust. 8 wzoru umowy.**
367. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?*
Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
368. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby przy przygotowaniu oferty ,Wykonawca usunął z formularza ofertowego zał. Nr 1 zapisy, które nie dotyczą pakietów na które Wykonawca składa ofertę ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że zapisy rozdziału XI ust. 21 pozwalają Wykonawcy usunąć z formularza ofertowego zapisy dot. części które nie dotyczą pakietów na które Wykonawca składa ofertę.**
369. *Dotyczy pkt. III 11 siwz i projektu umowy §1 ust. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie sformułowania „, o ile dotyczy – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa” ?*
Uzasadnienie: Nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, w związku z czym nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ. Zapisy §1 ust. 7 dotyczą wyłącznie wyrobów zarejestrowanych jako wyroby medyczne. Tym samym wyłączone z jego stosowania są wyroby, które nie podlegają takiej rejestracji.**
370. *Dot. projektu umowy § 2 ust. 3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie w § 2 ust. „,przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”*
Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
371. *Dot. projektu umowy § 7. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

372. *Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z §3 ust. 7 Wykonawca w przypadku braku danego asortymentu jest zobowiązany dostarczyć Zamawiającemu odpowiednik o parametrach nie gorszych niż asortyment objętych zamówieniem po cenie nie wyższej niż obowiązująca cena przetargowa.**
373. *Czy Zamawiający dopuści realizowanie dostaw do godz. 15.00 (par. 2 ust. 2 i 3)?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
374. *Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna określona w par. 7 ust. 1 pkt 2) wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
375. *Dotyczy: Wzór umowy, §2 ustęp 4. Termin realizacji zamówienia. Pakiet nr 20. Wskazany w SWZ oraz wzorze umowy termin dostaw cząstkowych jest zbyt krótki. Wykonawca wnosi o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw dla pakietu nr 20 do 5 dni roboczych*
- **Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono termin dostaw dla części nr 20 do 5 dni roboczych.**
376. *Dotyczy: SWZ Rozdział IV punkt 8 oraz wzór umowy §2 ustęp 8 minimalny termin przydatności do użycia. Pakiet nr 20. Wnosimy o wyrażenie zgody na modyfikację terminu przydatności dla znaczników tkankowych w pakiecie nr 20 pozycji 2, z 12 na 6 miesięcy od daty dostawy (podobnie jak dla pakietu nr 94 poz. 12, 23, 31, zgodnie z postanowieniami par 2 ust 8 wzoru umowy) lub 12 miesięcy od daty produkcji.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
377. *Dotyczy: Wzór umowy, §3 ustęp 4. Termin wymiany towaru w wypadku wad jakościowych. Pakiet nr 20. Wnosimy o wydłużenie terminu na wymianę towaru w przypadku wad jakościowych z 2 do 5 dni roboczych*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**

Z poważaniem
Sekretarz Komisji Przetargowej
Leszek Kaiser