**Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

**Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: clchp@centrumpluc.com.pl [www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl)

BDO 000035986 KRS 0000192656

Łódź, dnia 08.02.2024 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/1-1/24

**Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ**

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowych do Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi, ul. Okólna 181*

***Znak sprawy: 1/ZP/PN/24***

Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. 2022 r., poz. 1710 ze zmian.)zwanej dalej „ustawą Pzp” udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ do w/w postępowania.

**Pytanie 1,** cyt: „PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA, **CZĘŚĆ NR 14, Poz. nr 1-4** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku wyspowego posiadającego wkład chłonny z wiskozy?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 2,** cyt: „PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA, **CZĘŚĆ NR 14, Poz. nr 4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku wyspowego bez kolorowego nadruku?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 3,** cyt: „PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA, **CZĘŚĆ NR 22, poz. nr 4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych z nitką radiacyjną sterylizowanych tlenkiem etylenu w zwalidowanym procesie sterylizacji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 4,** cyt: „PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA, **CZĘŚĆ NR 22, Poz.nr 6**- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych jałowych, 6 warstwowych o gramaturze 30 g/m2 posiadających wycięcie Y, sklasyfikowanych w minimum klasie I sterylnej, regule 4, pakowanych w opakowanie a’ 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 5,** cyt: „**PROJEKT UMOWY, § 2, ust. 6**- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

**„***W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku lub wady towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“*

Zgodnie z § 7, ust. 1 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 6,**cyt: „**PROJEKT UMOWY, § 7, ust. 1a; c**- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §7 ust. 1a do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej części zamówienia,

- §7 ust. 1c do kwoty 0,5% wartości zareklamowanej części towaru

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy
w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r.,

V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron“

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 7,** cyt: „Pakiet nr 35 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny op.-6 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 14 op.=6 szt.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 35 poz. 1 dopuszcza możliwość wyceny opakowania zawierającego 6 szt. elektrod, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 8,** cyt: „Pakiet nr 35 poz. 7 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru kompatybilnego do videoprintera Sony UPP 110S.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 35 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego do videoprintera Sony UPP 110S.

**Pytanie 9,** cyt: „**Część nr 65** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 65 wapna medycznego
w granulacie 5 kg ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 65 dopuszcza zaoferowanie wapna medycznego w granulacie 5 kg, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 10,** cyt: „Część 36 Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie stentów skalowanych co 5 cm, rozmiary stentu 4,7 F, 6F, 7F, 8F, popychacz o długości 45 cm lub 70 cm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 11,** cyt: „Część nr 45 Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie koszyków o rozmiarze 9 mm lub 12 mm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 12,** cyt: „Część nr 45 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie koszyków o rozmiarze 1,7 Fr, 2,2 Fr, 3,0 Fr, długość 120 cm, średnica koszyka 12 mm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 13,** cyt: „Część nr 45Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie koszyków o rozmiarze 2,5 Fr lub 3,0 Fr, rozmiar koszyka 12 mm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 14,** cyt: „Część 112 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych gładkich,
z igłą oraz bez igły.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 15,** cyt: „Czy Zamawiający **w Części 61** dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem ostrym („trójgraniec”), dren z miękkiego termoplastycznego PCW, posiadający boczne otwory ssące i otwór końcowy gładko wykończone, linia RTG, znaczniki co 2 cm, zintegrowany z drenem łącznik (który jest wejściem dla łącznika schodkowego); podwójne pakowany z dodatkowym zabezpieczeniem przed uszkodzeniem opakowania przez ostry trokar. Sterylny, bez lateksu.

Rozmiary: 16CH / długość 27 cm; 20CH, 24CH, 28CH, 32CH – długość 42 cm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 16,** cyt: „Czy Zamawiający w **Części 107,** w pozycji **„**Zestaw do przezskórnej punkcji opłucnej (…)” (…) dopuści zestaw wyposażony w: strzykawkę 30 ml; łącznik stożkowy/luer-lock; system mocowania cewnika - do przyszycia (2 szt.); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 107 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu do przezskórnej punkcji opłucnej wyposażonego w: strzykawkę 30 ml; łącznik stożkowy/luer-lock; system mocowania cewnika - do przyszycia (2 szt.), spełniający pozostałe wymagania SWZ

**Pytanie 17,** cyt: „Czy Zamawiający w **Części 107**, w pozycjach „Zestaw do przezskórnej tracheotomii (….)
i Zestaw uzupełniający do przezskórnej tracheotomii (…)” dopuści zestaw (…) wyposażony w opaskę do rurki (bez tasiemki); w zestawie dodatkowo podkładka pod rurkę tracheostomijną; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 107 poz. 2 i 3 dopuszcza zaoferowanie zestawu do przezskórnej tracheotomii (….) i zestawu uzupełniającego do przezskórnej tracheotomii wyposażonych w opaskę do rurki (bez tasiemki) oraz dodatkowo z podkładką pod rurkę tracheostomijną, spełniające pozostałe wymagania SWZ.

**Pytanie 18,** cyt: „Czy Zamawiający w **Części 107,** w pozycji „Rurka trachoestomijna (….)”

dopuści rurki bez oznaczenia rodzaju mankietu na baloniku kontrolnym (zmiana wprowadzona przez producenta rurek (..)). Rurka posiada na baloniku kontrolnym poniższe oznaczenia: producent, marka, rozmiar rurki i średnica mankietu, natomiast rodzaj mankietu został określony w instrukcji dla użytkownika. Rurka spełniająca pozostałe wymagania SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 107 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie rurki tracheotomijnej o powyższych parametrach, spełniającej pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 19,** cyt: „W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są ani produktem leczniczym ani wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się
z prośbą o nie stawianie wymogu posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w przypadku pakietu nr 51”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 20,** cyt: „ Czy Zamawiający w Pakiecie 67 dopuści opakowanie = 20szt. testów i 1875 takich opakowań?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 67 dopuszcza zaoferowanie opakowania zawierającego 20 szt. testów, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 21,** cyt: „Czy Zamawiający w Pakiecie 67 wymaga testów do użytku profesjonalnego, nie do self-testingu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 67 wymaga zaoferowania testów do użytku profesjonalnego.

**Pytanie 22,** cyt: „**Część nr 12, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu w jednym kolorze zielonym lub niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 23,** cyt: „**Część nr 12, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu pakowany jednostkowo w opakowanie foliowe? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 24,** cyt: „**Część nr 12, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 16 g/m2? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 25,** cyt: „**Część nr 12, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki w jednym kolorze zielonym lub niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 26,** cyt: „**Część nr 12, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu furażerka wiązany na troki, wykonany w całości z przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25 g/m2, szyty techniką ultradźwiękową? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 27,** cyt: „**Część nr 12, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu furażerka pakowany jednostkowo w opakowanie foliowe? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 28,** cyt: „**Część nr 12, poz. 10** Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku: warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej **min. 25 g/m2**w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 29,** cyt: „Dotyczy **Część nr 12, poz. 10** Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie koca ogrzewającego jednorazowego użytku w kolorze niebieskim, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 30,** cyt: „**Część nr 12, poz. 10** Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku: warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 30 g/m2 w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna: wypełnienie Molton 60g/m2 białe, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe, niepalne, rozmiar 110 cm x 220 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 31,** cyt: „**Część nr 12, poz. 10** Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku: warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 30 g/m2 w kolorze niebieskim, warstwa wewnętrzna: wypełnienie Molton (poliester) 60g/m2 białe, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe, niepalne, rozmiar 110 cm x 210 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie koca ogrzewającego jednorazowego użytku o powyższych parametrach.

**Pytanie 32,** cyt: „**Część nr 12, poz. 8** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiązaną na troki wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny, w rozmiarze 17,5 cm x 9,5 cm, długość sztywnika 10,5 cm. Parametry maski zgodne z normą EN 14683:2019 , typ II? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 33,** cyt: „**Część nr 12, poz. 8** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiązaną na troki wykonaną
z trzech warstw niepylącej włókniny, spełniającą wymagania normy EN 14683:2019 , typ II w zakresie poziomu filtracji bakterii BFE, ciśnienia różnicowego i czystości mikrobiologicznej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 34,** cyt: „**Część nr 12, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny, w rozmiarze 17,5 cm x 9,5 cm, długość sztywnika 10,5 cm. Parametry maski zgodne z normą EN 14683:2019+AC:2019 , typ II R, op. 50 szt.? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 35,** cyt: „**Część nr 12, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny, w rozmiarze 17,5 cm x 9,5 cm, długość sztywnika 10,5 cm. Parametry maski zgodne z normą EN 14683:2019+AC:2019 , typ II, op. 50 szt.? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 36,** cyt: „**Część nr 12, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki w jednym kolorze: niebieskim lub zielonym lub białym lub różowym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 37,** cyt: „**Część nr 12, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny, spełniającą wymagania normy EN 14683:2019+AC:2019, typ II w zakresie poziomu filtracji bakterii BFE, ciśnienia różnicowego i czystości mikrobiologicznej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 38,** cyt: „**Część nr 12, poz. 9** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny, spełniającą wymagania normy EN 14683:2019+AC:2019, typ IIR, w zakresie poziomu filtracji bakterii BFE, ciśnienia różnicowego i czystości mikrobiologicznej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 39,** cyt: „**PAKIET 94, poz. 2-4** Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze , innym niż mleczny// biały?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 94 poz. 2-4 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze, innym niż mleczny/biały.

**Pytanie 40,** cyt: „**PAKIET 94, poz. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 41,** cyt: „ **PAKIET 94, poz. 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer-Lock 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 42,** cyt: „**PAKIET 125, poz. 1-2**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wpisanej strzykawki w menu pompy i dopuszczenie strzykawki kompatybilnej z pompą potwierdzonej oświadczeniem Producenta strzykawki?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 43,** cyt: „**Dot. Części 1 – 4** Czy Zamawiający dopuści nici pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w częściach 1-4 dopuszcza zaoferowanie nici pakowanych po 12 saszetek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 44,** cyt: „**Dot. Części 1 , poz. 1** Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 45 mm lub 40 mm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 45,** cyt: „**Dot. Części 1, poz. 8, 9** Czy Zamawiający wykreśli w/w pozycje?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 46,** cyt: „**Dot. Części 2, poz. 7-8** Czy Zamawiający dopuści Nici jednowłóknowe, kopolimer na bazie glikolidu, wchłanialne do 90-120 dni podtrzymujące tkankę ok. 40% po 14 dniach od implantacji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 47,** cyt: „**Dot. Części 2, poz. 9** Czy Zamawiający wykreśli w/w pozycje?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 48,** cyt: „**Dot. Części 3, poz. 5-6** Czy Zamawiający dopuści Nici jednowłóknowe, kopolimer z glikolidu i kaprolaktonu, wchłanialne do 90-120 dni podtrzymujące tkankę ok. 40% po 14 dniach od implantacji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 49,** cyt: „**Dot. Części 3, poz. 3-4**

Czy Zamawiający dopuści nici plecione syntetyczne wchłanialne w okresie do ok. 42 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 5 dniach 50%, po 10-14 dniach 0%?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 50,** cyt: „**Dot. Części 4** Czy Zamawiający dopuści nici plecione, jedwabne, powlekane, miewchłanialne?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 51,** cyt: „Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 5 poz. nr 1 staplera ze zszywkami przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2 mm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 52,** cyt: „Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 5 poz. nr 2 staplera ze zszywkami w dwóch rozmiarach przed zamknięciem, 3,8 mm i 4,5 mm (po zamknięciu odpowiednio spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 53,** cyt: „Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 5 poz. nr 3 staplera ze zszywkami w dwóch rozmiarach przed zamknięciem, 3,8 mm i 4,5 mm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 54,** cyt: „Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 6 poz. nr 2 ładunku ze zszywkami w dwóch rozmiarach przed zamknięciem, 3,8 mm i 4,5 mm spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 55,** cyt: „Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1a - Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 7 ust. 1a wzoru umowy i obniżenie kar umownych za nieterminowe dostawy towarów z 3% do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego zamówienia w terminie za każdy dzień zwłoki. Pozostawienie zapisu w pierwotnej wersji sprawia że strony umowy nie są równoprawne gdyż w przypadku dokonania nieterminowej realizacji płatności za dostarczony towar przez Zamawiającego Dostawca nalicza odsetki w wysokości ustawowej. Dlatego też wnosimy o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 1%”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 56,** cyt: „Część nr.104. Pyt.1. Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(odsysanie standardowe oraz ortopedyczne): gładki, rozszerzający się,dostosowany do drenów
o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta, ze środkiem żelującym w postaci samorozpuszczalnych saszetek lub bez żelu. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady o pojemności 2000ml. Wymiana wkładu ze względu na inne rozwiązania techniczne, wymaga chwilowego odłączenia z pokrywy wkładu drenu, łączącego ze żródłem ssania, ta czynność jest prosta i nie sprawia żadnych trudności personelowi( natomiast sprawia niewyobrażalne męki przedstawicielowi firmy oferującemu konkurencyjny system - nie wiem dlaczego). Kanistry(okrągłe o poj.2000ml) kompatybilne z oferowanymi wkładami (oraz wózkami firmy Beryl), ze skalą pomiarową(która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji
w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności) i są wzajemnie kompatybilne. (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 57,** cyt: „Część nr.104. Pyt.2. 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, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 58,** cyt: „Część 91: Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości obwód oddechowy Rusch o zbliżonych parametrach i tym samym przeznaczeniu, będący w swoim opisie: Układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy do aparatu do znieczulenia z pionową membraną, o średnicy 22mm i długości 180 cm
z kolankiem z portem kapno, Rura wydechowa niezdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa, jednorazowy, wolny od DEHP i Latex. Wszystkie złącza (wlot, wylot i do worka) posiadają miękkie, elastyczne końcówki różniącego się koloru. Posiadający automatyczny zwrot ciepła przez powietrze wychodzące od pacjenta w zakresie 4,1 ° C przy przepływie 10 l / min. O wadze obwodu bez akcesoriów do 250 gram. Akcesoria o wadze 185 gram. Posiadający opór wydechu nie więcej niż 0,08 cm H2O w porównani z wdechem. Obwód oddechowy spełniający normy ISO 5367, ISO 5356 w zakresie wentylacji dorosłych. Całość zapakowana w opakowanie typu folia folia, na opakowaniu oznaczenia w postaci strzałek w celu idealnego i bezpiecznego otwarcia, oznaczenia w języku polskim, data produkcji i ważności. Co najmniej 4 letni okres przydatności. Możliwość stosowania układu oddechowego w trzech grupach wiekowych noworodki, dzieci i dorośli?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części91 poz. 1 dopuszcza zaoferowanieobwodu oddechowego do respiratora o powyższych parametrach.

**Pytanie 59,** cyt: „Część 91:Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości obwód oddechowy Rusch
o zbliżonych parametrach i tym samym przeznaczeniu, będący w swoim opisie: Układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy do aparatu do znieczulenia z pionową membraną, o średnicy 22mm i długości 180 cm
z kolankiem z portem kapno, dodatkową rurą rozciągalną do worka od 80 do 300 cm, łącznikiem 22M/22M, workiem oddechowym bez latexowym o pojemności 2L. Rura wydechowa niezdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa, jednorazowy, wolny od DEHP i Latex. Wszystkie złącza (wlot, wylot i do worka) posiadają miękkie, elastyczne końcówki różniącego się koloru. Posiadający automatyczny zwrot ciepła przez powietrze wychodzące od pacjenta w zakresie 4,1 ° C przy przepływie 10 l / min. O wadze obwodu bez akcesoriów do 250 gram. Akcesoria o wadze 185 gram. Posiadający opór wydechu nie więcej niż 0,08 cm H2O w porównani
z wdechem. Obwód oddechowy spełniający normy ISO 5367, ISO 5356 w zakresie wentylacji dorosłych. Całość zapakowana w opakowanie typu folia folia, na opakowaniu oznaczenia w postaci strzałek w celu idealnego
i bezpiecznego otwarcia, oznaczenia w języku polskim, data produkcji i ważności. Co najmniej 4 letni okres przydatności. Możliwość stosowania układu oddechowego w trzech grupach wiekowych noworodki, dzieci

i dorośli?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 92 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie obwodu oddechowego do anestezji o powyższych parametrach.

**Pytanie 60,** cyt: „Czy Zamawiający dopuszcza test kasetkowy COMBO 4w1 wykrywający wirusy COVID-19, GRYPĘ A+B oraz RSV w pakiecie 67 poz. 1 ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 67 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie test kasetkowy COMBO 4w1 wykrywający wirusy COVID-19, GRYPĘ A+B oraz RSV.

**Pytanie 61,** cyt: „Dotyczy Części 99, pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 25 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 99 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie testów w opakowaniu po 25 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 62,** cyt: „Dotyczy Części 99, pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją? Zgoda Zamawiającego pozwoli nam na złożenie znacznie tańszej cenowo oferty.”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 99 poz. 6 dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją.

**Pytanie 63,** cyt: „Dotyczy Części 99, pozycja nr 10: Czy Zamawiający dopuści przyrządy o krotności 500 użyć? Wykonawca zaoferuje wówczas 3 przyrządy, umożliwiające wykorzystanie wymaganej ilości testów z pozycji nr 9.”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 99 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie przyrządu o krotności 500 użyć, z odpowiednim przeliczeniem na ilość oznaczeń.

**Pytanie 64,** cyt: „Część 32 pozycja 1: W sprawie złożenia przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w pkt. 4.2. SWZ, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w zakresie części 32, które znacznie podnoszą koszt wyceny końcowej. (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 65,** cyt: „Część 32 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga produktów, zaakceptowanych przez Producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala – Firmę Drägerwerk AG & Co. KGaA.?”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 32 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktów zaakceptowanych przez Producenta urządzeń będących na wyposażeniu szpitala. Zaoferowany czujnik tlenu do aparatu do znieczulenia Fabius GS, Fabius Tiro oraz respiratora Evita XL (Dräger) musi być kompatybilny z w/w aparatami i nie może powodować ich uszkodzenia.

**Pytanie 66,** cyt: „Część 110 pozycja 1: Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta zastawki jednorazowego użytku, pakowane są po 10 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostaw w opakowaniach zbiorczych. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednie tym samym, przekłada się na niższe koszty dla Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 110 poz. 1 dopuszcza dostawy zastawek w opakowaniach zbiorczych zawierających 10 szt.

**Pytanie 67,** cyt: „Część 111 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe bez zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra o długości 1,8 m lub 3,3 m. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 68,** cyt: „Pakiet 111 pozycja 1: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenie/powiadomienie do URPLWMiPB (jeżeli dotyczy). Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga składania powyższych dokumentów wraz z ofertą, jednocześnie zgodnie z zapisami Rozdziału IV ust. 3 SWZ cyt.: „*Przedmiot zamówienia zaklasyfikowany jako wyrób medyczny/wyposażenie wyrobu medycznego musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974 t.j.”*,

a także z zapisami § 1 ust. 4 i 5 wzoru umowy, cyt.:

„*4. Wykonawca jest zobowiązany do przedstawienia na każde wezwanie Zamawiającego dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu produktów, objętych przedmiotem umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.*

*5. Wykonawca zobowiązuje się bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego
z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanych Zamawiającemu w ramach niniejszej umowy, wyrobów medycznych niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiejkolwiek zmianie, pod rygorem całkowitej odpowiedzialności firmy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki i szkody powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.”*

**Pytanie 69,** cyt: „Załącznik nr 5 – wzór umowy § 5 ust. 7– Prosimy o skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 70,** cyt: „Załącznik nr 5 – wzór umowy§ 7 ust. 1 lita) i lit c) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar z 3% do 0,2%?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 71,** cyt: „Załącznik nr 5 – wzór umowy§ 7 ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych z 20% do 10%?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 72,** cyt: „Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy dla pakietu nr 37 z dwóch dni roboczych na pięć dni roboczych?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 73,** cyt: **„**Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 a), c):

1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:

a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust.7 umowy;

c) w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 4 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy;”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 74,** cyt: **„Pakiet 27 poz. 2** Prosimy o dopuszczenie zestawu nie zawierającego serwety na stolik Mayo. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. (..)”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 27 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie zestawu nie zawierającego serwety na stolik Mayo, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 75,** cyt: **„Pakiet 27 poz. 4** Prosimy o dopuszczenie zestawu w którym serwety pokryte są klejem zapewniającym pewne i bezpieczne mocowanie serwety podczas zabiegu. (..).”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 27 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie zestawu w którym serwety pokryte są klejem zapewniającym pewne i bezpieczne mocowanie serwety podczas zabiegu.

**Pytanie 76,** cyt: „Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych
i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, by oferentposiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji.

**Pytanie 77,** cyt: „Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, by oferentposiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji.

**Pytanie 78,** cyt: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar na:

- § 7 1. a) w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust.7 umowy?

- § 7 1. c) w wysokości 1% wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 4 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 6 umowy?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 79,** cyt: „Dotyczy zadania 100 poz: rękawy Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo- foliowe do sterylizacji posiadały znak CE umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce), a nie bezpośrednio na produkcie? Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogły wprowadzić w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, a także numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Używanie na rękawach sterylizacyjnych, które następnie pełnią funkcję opakowania dla wysterylizowanych wyrobów medycznych, wprowadza w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, który dotyczy nie wyrobu znajdującego się wewnątrz rękawa (wysterylizowanej zawartości), a samego rękawa.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 100 poz. rękawy, nie wymaga ale dopuszcza, aby rękawy papierowo-foliowe do sterylizacji posiadały znak CE umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce), a nie bezpośrednio na produkcie.

**Pytanie 80,** cyt: „Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2 zgodnie z normą PN 868?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2 zgodnie z normą PN 868.

**Pytanie 81,** cyt: „Dotyczy zadania 100 poz. PAPIER KREPOWANY Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru krepowanego pakowanego po 252 arkusze?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 100 poz. papier krepowany, dopuszcza zaoferowanie papieru krepowanego pakowanego po 252 arkusze, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 82,** cyt: **„**Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, pozycja 1-7) pieluchomajtki posiadające jeden ściągacz taliowy?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 83,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.1) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 84,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.2 i 5) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 85,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.3 i 6) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 86,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.4 i 7) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 87,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.6) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze L o chłonności co najmniej 3050 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3050 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu  ISO 15621 pkt 4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 150 ml.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 88,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, poz.7) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze XL o chłonności co najmniej 3150 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3150 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu  ISO 15621 pkt 4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50 ml.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 89,** cyt: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 28, pozycja 5) pieluchomajtki dla dorosłych  w rozmiarze M o chłonności co najmniej 2850 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu  ISO 15621 pkt 4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50 ml.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie 90,** cyt: „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 84, pozycji 6 asortyment: właściwości:

 - jednorazowego użytku

 - worek do lewatywy o poj. 1750ml,

 - skalowany co 100 ml między 100ml a

 1700ml

 - długośc drenu 145 cm

 - osłonka na końcówkę

 - zacisk przesuwny

 - nie zawiera lateksu

 - sterylizowany tlenkiem etylenu

 **Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie 91,** cyt: „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 84, pozycji 14, kieliszki do leków pakowane po 80szt. z przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie 92,** cyt: „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 87 pozycji 18 wodę z możliwością zastosowania dla jednego pacjenta? Pragniemy zauważyć iż stosowanie wody do więcej niż jednego pacjenta zwiększa ryzyko wystąpienia zakażeń.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 18 dopuszcza zaoferowaniewody z możliwością zastosowania dla jednego pacjenta.

**Pytanie 93,** cyt: „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 89 pozycji 1 asortyment:

Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną
w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 94,** cyt: **„**Czy zamawiający dopuści w pakiecie 89 pozycji 2 asortyment:

Zamknięty system bezigłowy z poliuretanową przedłużką o długości 10 cm o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowym zaciskiem na lini pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 95,** cyt: **„** W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zmawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dokłada wszelkich starań celem sprawdzenia i magazynowania przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 96,** cyt:„Zamawiający określa w Części 66 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność od użycia 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 nie dopuszcza zaoferowania pasków testowych do glukometrów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ. Powyższe wynika z posiadanych przez Zamawiającego gleukometrów Ixell.

**Pytanie 97,** cyt: „Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 66 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 98,** cyt: „Czy Zamawiający w części nr 40 w pozycji 7 i 8 wyrazi zgodę na zaproponowanie cewników o

przekroju 11,5 Fr oraz 13 Fr i o długościach 15 cm, 20 cm , 25 cm ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 40 poz. 7 i 8 dopuszcza zaoferowanie cewników o przekroju 11,5 Fr oraz 13 Fr i o długościach 15 cm, 20 cm , 25 cm.

**Pytanie 99,** cyt: „CZĘŚĆ 33, Poz. 2 prosimy o dopuszczenie elektrody nożowej o wymiarach 1,5 x 17 mm



Czy chodzi o samą elektrodę nożową czy o elektrodę oraz uchwyt?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 100,** CZĘŚĆ 33, cyt: „Poz. 3 prosimy o dopuszczenie elektrody nożowej o wymiarach 3,2 x 26 mm”



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 101,** cyt: „Cześć 92, poz.1 i 2: prosimy o dopuszczenie rozmiaru opaski 30x8 cm i długości tasiemki 108 cm”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 102,** część 92 poz. 1 i 2, cyt: „Prosimy o odstąpienie od wymogu sterylizacji / dezynfekcji i dopuszczenie opasek przeznaczonych do stosowania u jednego pacjenta, z możliwością prania w temp. 40oC”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 103,** cyt: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 1,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 104,** cyt: „Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnymdniu roboczym.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 105,** cyt: „Część 33, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną nożową, wymiary 25 x 3,3 mm, wtyk śr. 4 mm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 106,** cyt: „Część 33, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści kabel wielorazowy do elektrod biernych jednorazowych, wtyk płaski typu Valleylab, dł. 5 m?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 107,** cyt: „Część 33, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści kabel wielorazowy do elektrod biernych jednorazowych, wtyk EU 6,3mm typu Jack (z dłuższą izolacją), dł. 5 m”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 108,** cyt: „Część 11, poz. gaza bawełniana 17 nit. Składana szer.90 cm

Czy zamawiający wydzieli poz. na gazę bawełnianą 17 nit. składaną do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 109,** cyt: „Część 11, poz. gaza bawełniana 17 nit. Składana szer.90 cm

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 110,** cyt: „Część 11, poz. gaza bawełniana 17 nit. Składana szer.90 cm

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 poz. 1 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie 100 mb, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 111,** cyt: „Część 11, poz. gaza bawełniana 17 nit. Składana szer.90 cm

Czy zamawiający wymaga gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie gazy pakowanej w rolkę.

**Pytanie 112,** cyt: „Część 12, poz. beret - Czy zamawiający dopuści gramature min. 16 g/m2?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 113,** cyt: „Część 12, poz. beret

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 114,** cyt: „Część 12, poz. czepek furażerka

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 115,** cyt: „Część 12, poz. czepek furażerka

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m2) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm - z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 116,** cyt: „Część 12, poz. czepek beret, furażerka, fartuch j.u. włókninowy, maska na troki, maska na gumkę Czy zamawiający wydzieli poz. czepek beret, furażerka, fartuch j.u. włókninowy, maska na troki, maska na gumkę do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 117,** cyt: „Część 22,poz. poz. kompresy, gaza (1-2,4-6)

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 118,** cyt: „Część 22, poz. 6

Czy zamawiający wydzieli poz. 6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 119,** cyt: „Część 84, poz. 5,14

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 120,** cyt: „Część 84, poz. kieliszki

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 121,** cyt: „Część 85, poz. worki do zbiórki moczu o poj. 2 l i worki na mocz dla dorosłych (11-12)

Czy zamawiający wydzieli poz.11-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 122,** cyt: „Część 85, poz. 11 - Czy zamawiający dopuści worek bez portu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 123,** cyt: „Część 87, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 124,** cyt: „Część 94. Poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 125,** cyt: „Część 118, poz. 1-4,

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. (…).”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 126,** cyt: „Część 123,

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 127,** cyt: „Część 123,

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłony oraz przyrządu IS Bursztynowego.

**Pytanie 128,** cyt: „Część 123 - Czy zamawiający dopuści worek pakowany oddzielnie?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 123 dopuszcza zaoferowanie worka pakowanego oddzielnie.

**Pytanie 129,** cyt: „Część 124, po. 1 - Czy zamawiający dopuści IS bez dodatkowych skrzydełek?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 130,** cyt: „Część 124, po. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową - w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 131,** cyt: „Część 124, po. 1

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 132,** cyt: „Część 124, po. 1

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie przyrządu bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie.

**Pytanie 133,** cyt: „Część 124, poz. 2

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 134,** cyt: „Część 124, poz. 2

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 135,** cyt: „Część 124, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 136,** cyt: „Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część 36 poz.1**: Zestaw do szynowania moczowodów wykonany z poliuretanu typu JJ w rozmiarach 4,8Ch; 5Ch; 6Ch; 7Ch i dł. 24;26;28;30cm z popychaczem o dł. 75 cm dla cewnika 4,8Ch i 5Ch, oraz 45 cm dla cewników 6 i 7 Ch. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w rozumieniu Pzp.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 36 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu do szynowania moczowodów wykonanego z poliuretanu typu JJ w rozmiarach 4,8Ch; 5Ch; 6Ch; 7Ch i dł. 24;26;28;30cm z popychaczem o dł. 75 cm dla cewnika 4,8Ch i 5Ch, oraz 45 cm dla cewników 6 i 7 Ch., spełniającego pozostałe parametry SWZ.

**Pytanie 137,** cyt: „Część 102 poz. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie składania ofert na zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów z prowadnikiem w rozm:

- 0,022” dł.110cm dla cewnika w rozm 4F

- 0,032” dł.110cm dla cewnika w rozm 5F

- 0,035” dł.110cm dla cewnika w rozm 6F

- 0,038” dł.110cm dla cewnika w rozm 7F, 8F

Nie jest fizycznie możliwe wprowadzenie zestawu o różnych rozmiarach cewników na jednym rozmiarze prowadnika. Im mniejszy rozmiar cewnika tym prowadnik jest mniejszy, dostosowany do rozmiaru cewnika.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 102 poz. 6 dopuszcza zaoferowanie zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów z prowadnikiem w rozm:

- 0,022” dł.110cm dla cewnika w rozm 4F

- 0,032” dł.110cm dla cewnika w rozm 5F

- 0,035” dł.110cm dla cewnika w rozm 6F

- 0,038” dł.110cm dla cewnika w rozm 7F, 8F.

**Pytanie 138,** cyt: „dot. Umowa § 2 ust.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „(…)na własny koszt i ryzyko” na zapis: „„(…)na własny koszt i ryzyko przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto. (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 139,** cyt: „dot. Umowa § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto? (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 140,** cyt: „**Pakiet nr 91 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zrezygnowanie z wymogu. Waga bez akcesoriów 170g ± 10g, Wzrost temp. gazu wdychanego o 6,2 °C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min. Max. opór wdechowy 0,14cm H2O i wydechowy 0,16cm H2O przy przepływie 10 litrów/min.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 141,** cyt: „**Pakiet nr 91 poz. 1:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra bakteryjno – wirusowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze 35,6g, przestrzeń martwa 55ml, skuteczności nawilżania 37 mg/l H2O przy Vt=500ml. Zapakowanego osobno.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 142,** cyt: „**Pakiet nr 91 poz. 2:**

Czy zamawiający wyrazi zgode na zrezygnowanie z wymogu Wzrost temp. gazu wdychanego o 6,2 °C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min. . Max. opór wdechowy 0,14cm H2O i wydechowy 0,16cm H2O przy przepływie 10 litrów/min.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 143,** cyt: „**Pakiet nr 91 poz. 2:**

Czy zamawiający dopuści oddechowy do anestezji dla dorosłych i dzieci od 5kg, jednorurowy, dwuświatłowy z pionową membraną. Długość całkowita min 180cm, średnica 22mm, z kolankiem i portem kapno, z dodatkową rurą o długości 90cm i bezlateksowym workiem o poj 2 litry.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 144,** cyt: „**Pakiet nr 96 poz. 1:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka samorozprężalnego dla dorosłych, objętość worka 1510 ml, dostarczana objętość oddechowa1000 ml, pozostałe parametru zgodne z opisem przedmiotu zamówienia?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie worka samorozprężalnego dla dorosłych: objętość worka 1510 ml, dostarczana objętość oddechowa 1000 ml, spełniający pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 145,** cyt: „**Pakiet nr 96 poz. 2:**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka samorozprężalnego dla dzieci: objętość worka 670 ml, dostarczana objętość oddechowa 450ml, pozostałe parametru zgodne z opisem przedmiotu zamówienia?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie worka samorozprężalnego dla dzieci: objętość worka 670 ml, dostarczana objętość oddechowa 450ml, spełniający pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 146,** cyt: „**Pakiet nr 96 poz. 1,2:**

Czy zamawiający wymaga aby worki dla dorosłych i dzieci posiadały zintegrowany pasek na dłoń zapobiegający wysługiwaniu się z dłoni i wyrównania siły uciśnięć?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 1, 2 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie worków dla dorosłych i dzieci posiadających zintegrowany pasek na dłoń zapobiegający wysługiwaniu się z dłoni i wyrównania siły uciśnięć.

**Pytanie 147,** cyt: „**Pakiet nr 96 poz. 1,2,3**

Czy zamawiający wymaga aby worki były warunkowo dopuszczone do stosowania w środowisku rezonansu magnetycznego?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 1, 2, 3 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie worków warunkowo dopuszczonych do stosowania w środowisku rezonansu magnetycznego.

**Pytanie 148,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie papieru zgodnego z SWZ konfekcjonowanego a’125 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 100 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie papieru spełniającego zapisy SWZ, konfekcjonowanego a’125 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 149,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 2-11)**

Czy Zamawiający dopuści rękaw, na którym napisy (a raczej napis) są w języku angielskim z dostarczeniem instrukcji w języku polskim? Napisy znajdujące się na rękawie dot. tylko zmiany przebarwienia, jest to praktycznie jedno słowo, dlatego wymóg napisów w języku polskim jest bezzasadny i uniemożliwia zaoferowania produktów wielu wiodących producentów spoza terytorium Polski.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 150,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 2-11)**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym znak CE znajduje się na zbiorczym opakowaniu sprzedażowym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 151,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 2-6)**

Prosimy o dopuszczenie rękawów zgodnych z SWZ o długości 70 m z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 152,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 9)**

Prosimy o dopuszczenie rękawa zgodnego z SWZ z fałdą 40 mm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 153,** cyt: „**do Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 (Część nr 100, poz. 10)**

Prosimy o dopuszczenie rękawa zgodnego z SWZ z fałdą 60 mm.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 154,** cyt: „**dot. pakiet 8, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej z teksturą na końcach palców, o długości min. 240 mm oraz poziomie AQL 1.5. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 155,** cyt: „**dot. pakiet 9, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wewnętrznej warstwy pielęgnacyjnej i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych wewnętrznie chlorowanych.”

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy części 9 poz. 3, Zamawiający informuje, że rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną zostały określone w części 8 poz. 3 i w tym zakresie Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 156,** cyt: „**dot. poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornychna przenikanie min. 8 substancji chemicznych wg. EN 16523-1, w tym odporne na min. 2 kwasy na min. 4 poziomie, odpornena gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholi: jeden na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1( >10 min.) potwierdzone raportem z badań wykonanych w laboratorium niezależnym zgodnie z EN 16523-1 – w miejsce wymogu barierowości dla alkoholi tj. 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy minimum na poziomie 1 ochrony. Rękawice w opakowaniach a’200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, ze względu na brak określenia numeru części, ponieważ rękawice zostały określone w części 8 i 9 , a każda z tych części posaida 4 pozycje asortymentowe.

**Pytanie 157,** cyt: „**dot. Pakiet 8 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze fioletowym, grubość na palcu 0,11 mm, siła zrywu przed starzeniem min 6N wg EN 455 lub równoważnej potwierdzone badaniami producenta. Rękawice przebadane na min. 15 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiająca **dwa sposoby pobierania rękawic**: standardowo poprzez otwór centralny lub **pojedynczo za mankiet**, w celu ograniczenia kontaminacji. Pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Kompatybilne z uchwytami z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, z możliwością mocowania do ściany. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu: „Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium”. Wykonawca podkreśla, że rękawice diagnostyczne, są wyrobem medycznym, **niesterylnym,** zaś cecha czystości mikrobiologicznej jest immanentnie związana z wyrobami sterylnymi. Wynika to z faktu, że obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem nie zaś dla wyrobów niesterylnych. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 158,** cyt: „**dot. Pakiet 9 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na przenikanie na przenikanie: min 1 substancji chemicznej na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, nie posiadających badań na przenikanie leków cytostatycznych. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,19 mm , na dłoni 0,18mm, na mankiecie 0,14 mm, długość min. 280 mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 90 μg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 13N, po starzeniu min 11N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 159,** cyt: „**dot. Pakiet 9 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości minimalnej 280mm, grubości na palcu 0,19 mm, dłoni 0,18 mm, mankiecie 0,14 mm.Rękawice obustronnie chlorowane (bez polimeryzacji). Siła zrywu przed starzeniem 13N, po starzeniu 11N. Poziom białek lateksowych poniżej 30 μg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455. Odporne na przenikanie: min 1 substancji chemicznej na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, nie posiadających badań na przenikanie leków cytostatycznych. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 160,** cyt: „**dot. Pakiet 9 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości minimalnej 280 mm, grubości na palcu 0,19 mm, dłoni 0,18 mm, mankiecie 0,14 mm, rękawice obustronnie polimeryzowane. Siła zrywu przed starzeniem 13N, po starzeniu 11N. Poziom białek lateksowych poniżej 30 μg/g - potwierdzone badaniami wg EN 455. Odporne na przenikanie: min 1 substancji chemicznej na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 161,** cyt: „**dot. Pakiet 9 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic syntetycznych, wykoananych z polichloroprenu, w kolorze zielonym, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 292 mm, minimalna grubość rękawicy: na palcu: 0,18mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,14 mm. Mediana siły zrywu przed starzeniem : min 13N potwierdzona badaniami producenta wg. EN 455. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ B). Zgodne z wymaganiami EN 455. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na 2 poziomie odporności zgodnie z EN ISO 374-1, w tym min. 2 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6987 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie).. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 3 lata, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 162,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

* Rodzaj filtracji: mechaniczna
* Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
* Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
* Wymiennik ciepła i wilgoci: tak
* Przestrzeń martwa: 70ml
* Waga: 36g
* Objętość oddechowa: 150-1500ml
* Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
* Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
* Złącza: 22M/15F-22F/15M
* Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką na uwięzi
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 34 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie filtru antybakteryjnego o powyższych parametrach.

**Pytanie 163,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

* Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
* Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
* Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
* Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
* Przestrzeń martwa: 35ml
* Waga: 22g
* Objętość oddechowa: 150-1500ml
* Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
* Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
* Złącza: 22M/15F-22F/15M
* Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką na uwięzi
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 34 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie filtru elektrostatycznego o powyższych parametrach.

**Pytanie 164,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych na 72 godziny o długości 60 cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 30 cm dla rurek tracheostomijnych z portem do przepłukiwania cewnika oraz portem do podawania leków, z podwójnie obrotowym łącznikiem 15mm o kącie 45°, cewnik ze skalą numeryczną co 1cm (6-38cm i 6-26cm) z dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi oraz znacznikiem głębokości w postaci jednego grubego pierścienia, suwak umożliwiający całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego. 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. Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90°.Sterylny, opakowanie folia/papier. Rozmiar 14Fr, 16 Fr, kolorowe naklejki z dniami tygodnia w języku angielskim, kluczem do rozłączenia systemu oraz przestrzenią martwą?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 165,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 166,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez możliwości skrócenia rurki o 10cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 167,** cyt: „**Część nr 34, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem RTG na całej długości rurki oraz nad mankietem w kształcie grubego pierścienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 34 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie rurki intubacyjnej ze znacznikiem RTG na całej długości rurki oraz nad mankietem w kształcie grubego pierścienia.

**Pytanie 168,** cyt: „**Część nr 63, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 63 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie resuscytatora z workiem o pojemności 1650 ml.

**Pytanie 169,** cyt: „**Część nr 63, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenowym o pojemności 2000ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 170,** cyt: „**Część nr 72, pozycja 1, 2** - Czy Zamawiający dopuści ustnik z niezałożoną wstępnie opaską?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 171,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści kankę doodbytniczą w rozmiarze 14x300mm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 172,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 9 -** Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 0,25l z przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 9 dopuszcza zaoferowanie żelu do EKG o pojemności 0,25l z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 173,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 11 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ramach tej pozycji pasty ściernej 160g z przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 11 dopuszcza zaoferowanie pasty ściernej 160g, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 174,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 12 -** Czy Zamawiający dopuści żel do USG innego producenta?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 175,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 14 -** Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a’80 sztuk z przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 176,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 22 -** Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu lub resektoskopu pojedynczy, wyposażony w miękką elastyczną komorę do wytworzenia ciśnienia, rolkowy regulator przepływu, łącznik stożkowy, jednokanałową igłę biorczą w osłonce zabezpieczającej, zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, sterylny?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 177,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 23 -** Czy Zamawiający doprecyzuje jakich szpatułek wymaga? Sterylnych czy niesterylnych?”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, ze oczekuje zaoferowania szpatułek niesterylnych.

**Pytanie 178,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 29 -** Czy Zamawiający dopuści żel z lidokainą 2% oraz z glukonianemchlorheksydyny 0,05%, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 29 dopuszcza zaoferowanie żelu z lidokainą 2% oraz z glukonianemchlorheksydyny 0,05%, spełniającego pozostałe parametry SWZ.

**Pytanie 179,** cyt: „**Część nr 84, pozycja 31 -** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z obręczą w kształcie koła, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 180,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 12 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 12 dopuszcza zaoferowanie rurki tracheostomijnej z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym.

**Pytanie 181,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 17 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z 3 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki oraz dodatkowo po jednym oznaczeniu na łączniku i baloniku kontrolnym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 17 dopuszcza zaoferowanie rurki intubacyjnej z 3 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki oraz dodatkowo po jednym oznaczeniu na łączniku i baloniku kontrolnym.

**Pytanie 182,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 18**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 350 ml napełniony jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej. Wyposażony jest w przejściówkę UNF 9/16" umożliwiającą podłączenie go do większości koncentratorów tlenu. Stosowana wyłącznie dla jednego pacjenta tak długo jak to konieczne lub do wyczerpania wody?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 183,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 22 -** Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania na poziomie 24mg przy Vt 500ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 184,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści w ramach tej pozycji zaoferowanie następujących rozmiarów:

1. Przestrzeń martwa rozciągliwa, karbowana o długości 7-15cm (z możliwością ustawienia pożądanej długości) o złączach: 22F (złącze od strony urządzenia) 22M/15F (złącze od pacjenta);
2. Przestrzeń martwa gładka wewnętrznie o długości 15cm o złączach: 22M (złącze od strony urządzenia) 22M/15F (złącze od pacjenta)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 185,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 24-25 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z mankietem wykonanym z PCV?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 186,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 24-25 -** Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową ze znacznikiem RTG na całej długości rurki oraz na dystalnym końcu rurki i przed mankietem oskrzelowym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 24-25 dopuszcza zaoferowanie rurki dooskrzelowej ze znacznikiem RTG na całej długości rurki oraz na dystalnym końcu rurki i przed mankietem oskrzelowym.

**Pytanie 187,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 26 -** Czy Zamawiający dopuści mocowanie do rurek tracheostomijnych o długości 48cm z możliwością regulacji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 26 dopuszcza zaoferowanie mocowania do rurek tracheostomijnych o długości 48cm z możliwością regulacji.

**Pytanie 188,** cyt: „**Część nr 87, pozycja 30 -** Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnej intubacji z możliwością wentylacji w rozmiarze 5,0 x 700?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 189,** cyt: „**Część nr 90, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łyżki o wymiarach (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu):

- rozm. 3: 135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm

- rozm. 4: 155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm/ 54 mm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 190,** cyt: „**Część nr 90, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści opis produktu na opakowaniu w języku angielskim?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 191,** cyt: „**Część nr 90, pozycja 1 -** Czy Zamawiający odstąpi od spełnienia wymogu o stosowaniu łyżki w polu magnetycznym i tym samym odstąpi od dostarczenia dokumentu potwierdzającego ten parametr?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 192,** cyt: „**Część nr 90, pozycja 2, 3 -** Czy Zamawiający odstąpi od spełnienia wymogu o stosowaniu rękojeści w polu magnetycznym i tym samym odstąpi od dostarczenia dokumentu potwierdzającego ten parametr?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 193,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o wadze bez akcesoriów 190g?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 91 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie układu oddechowego o wadze bez akcesoriów 190g.

**Pytanie 194,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy ze wzrostem temp. gazu wdychanego, oporze wdechowym i wydechowym +/-10% od podanych wartości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 195,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dołączonym osobno filtrem o parametrach:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 196,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy sterylny?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 91 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie układu oddechowego sterylnego.

**Pytanie 197,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą o długości 120cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 198,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy ze wzrostem temp. gazu wdychanego, oporze wdechowym i wydechowym +/-10% od podanych wartości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 199,** cyt: „**Część nr 91, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy sterylny?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 91 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie układu oddechowego sterylnego.

**Pytanie 200,** cyt: „**Część nr 95, pozycja 3 -** Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca posiadający silikonowy rękaw o długości 160cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 201,** cyt: „**Część nr 95, pozycja 3 -** Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca z 3 workami skalowanymi o pojemności 2000ml z zastawką antyzwrotną oraz filtrem węglowym?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 202,** cyt: „**Część nr 95, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 2000ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 203,** cyt: „**Część nr 95, pozycja 5 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę z uwagi na fakt, iż oferowana osłona na oko jest pakowana pojedynczo?”

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 95 poz. 5 dopuszcza wycenę za 1 szt. osłony na oko, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 204,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny bez zastawki PEEP?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 205,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 1) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości 1650ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 1, 1) dopuszcza zaoferowanie worka samorozprężalnego o objętości 1650 ml.

**Pytanie 206,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 1) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny z rezerwuarem tlenu o pojemności 2000ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 207,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 2) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości 550ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 208,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 2) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny z rezerwuarem tlenu o pojemności 1600ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 209,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 3) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości 280ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 210,** cyt: „**Część nr 96, pozycja 1, 3) -** Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny z rezerwuarem tlenu o pojemności 1600ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 211,** cyt: „**Część nr 105, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60cm dla rurek intubacyjnych oraz o długości 30cm dla rurek tracheostomijnych?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 212,** cyt: „**Część nr 105, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z mechanicznie zamykanym kapturkiem portu do przepłukiwania zestawu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 213,** cyt: „**Część nr 105, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z dołączonymi do zestawu 10 sztukami fiolek soli fizjologicznej o pojemności 10ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 105 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zamkniętego systemu do odsysania z dołączonymi do zestawu 10 sztukami fiolek soli fizjologicznej o pojemności 10ml.

**Pytanie 214,** cyt: „**Część nr 106, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty zestaw do higieny jamy ustnej?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 106 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie mikrobiologicznie czystego zestawu do higieny jamy ustnej.

**Pytanie 215,** cyt: „**Część nr 106, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gąbką na górnej powierzchni, posiada wbudowany łącznik do bezpośredniego podłączenia do urządzenia ssącego

- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,

- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,

- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 216,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z niewielką zawartością ftalanów?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 217,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z odpowietrznikiem zaopatrzony w filtr 95%?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 218,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów posiadający komorę wyposażoną w filtr odpowietrzający tworząc tym samym system zamknięty (w rozumieniu definicji NIOSH)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 219,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z zaciskiem rolkowym posiadający miejsce wyłącznie na dren? Igła biorcza posiada zdejmowaną osłonkę, którą można użyć po użyciu przyrządu.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 220,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z osobno dołączonym workiem?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 221,** cyt: „**Część nr 123, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów pakowany w opakowanie foliowe?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 222,** cyt: „**Część 10, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy z folii PE o grubości 0,02mm, o wymiarach 71 x 116 cm, gramatura materiału 9,5g/m2? Pozostałe parametry zgodne.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 10 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie fartucha foliowego folii PE o grubości 0,02mm, o wymiarach 71 x 116 cm, gramatura materiału 9,5g/m2, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 223,** cyt: „**Część 11, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’5 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie ceny za jedno opakowanie zawierające 5 kg ligniny bielonej w arkuszach, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 224,** cyt: „**Część 11, poz. 5** – Czy doszło do omyłki i Zamawiający ma na myśli serwety jałowe?”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w części 11 poz. 5 wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga zaoferowania serwet operacyjnych jałowych.

**Pytanie 225,** cyt: „**Część 11, poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści serwety pakowanie a’2 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie opakowań po 2 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 226,** cyt: „**Część 11, poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą (100% wiskozy)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie opaski dzianej (100% wiskozy).

**Pytanie 227,** cyt: „**Część 12, poz. 3, 4** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 poz. 3, 4 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 228,** cyt: „**Część 12, poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 poz. 5 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 229,** cyt: „**Część 12, poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie: prześcieradło: 150 cm x 210 cm, poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm? Spełnia pozostałe wymagania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie kompletu pościeli o składzie: prześcieradło: 150 cm x 210 cm, poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm, spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

**Pytanie 230,** cyt: „**Część 14, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’30 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 poz. 1 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 30 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 231,** cyt: „**Część 14, poz. 2, 3, 4** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’25 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 poz. 2, 3, 4 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 25 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 232,** cyt: „**Część 20, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a’100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 2 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 233,** cyt: „**Część 20, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 3,0 x 7,2cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 3,0 x 7,2cm.

**Pytanie 234,** cyt: „**Część 20, poz. 4** – Czy Zamawiający ma na myśli op=100 szt?”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, ze w części 20 poz. 4 opakowanie powinno zawierać 100 szt.

**Pytanie 235,** cyt: „**Część 22, poz. 5** – Czy Zamawiający ma na myśli gazę o powierzchni 1m2?”

**Odpowiedź:** Tak, gaza o powierzchni 1m2.

**Pytanie 236,** cyt: „**Część 24, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 45 x 28 cm i powierzchni lepnej 45 x 22 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 237,** cyt: „**Część 24, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 40 x 42 cm i powierzchni lepnej 40 x 36 cm?”

**Odpowiedź:**  Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 238,** cyt: „**Część 26, poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści piżamę dla pacjenta ze spodniami z trokami i bluzą z 3 kieszeniami? Pozostałe parametry zgodne.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 26 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie piżamy dla pacjenta ze spodniami z trokami i bluzą z 3 kieszeniami, spełniająca pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 239,** cyt: „**Część 46, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 75cm x 90cm z otworem o średnicy 7cm (zamiast 8 cm) z przylepcem wokół otworu oraz z pozostałymi parametrami bez zmian?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie zestawu z serwetą 75cm x 90cm z otworem o średnicy 7cm (zamiast 8 cm) z przylepcem wokół otworu, spełniającej pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 240,** cyt: „**Część 46, poz. 11** – Czy Zamawiający dopuści zestaw z dołączoną miską nerkowatą PVC 12cm x 18cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 11 dopuszcza zaoferowanie zestawu z dołączoną miską nerkowatą PVC 12cm x 18cm.

**Pytanie 241,** cyt: „**Część 46, poz. 14** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tej pozycji z pakietu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 242,** cyt: „**Część 80, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści porty z niebieską membraną, przeźroczystą obudową, spełniający pozostałe wymagania swz?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 80 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie portów z niebieską membraną, przeźroczystą obudową, spełniających pozostałe wymagania swz

**Pytanie 243,** cyt: „**Część 84, poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z worka o pojemności 1500ml z otworem do zawieszenia , wykonany z medycznego pcv, skalowany cyfrowo co 250ml, dren o długości 115cm z zaciskiem przesuwnym zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym, natłuszczona końcówka drenu zabezpieczona zatyczką, serweta 42x45cm, mydło w płynie (9ml), rękawice foliowe – 1 para, nie zawiera lateksu, jednorazowego użytku, niesterylny?”

**Odpowiedź:** Zamawiajaćy w częsci 84 poz. 6 dopuszcza zaoferowanie zestawu składającego się z worka o pojemności 1500ml z otworem do zawieszenia, wykonanego z medycznego pcv, skalowanego cyfrowo co 250ml, dren o długości 115cm z zaciskiem przesuwnym zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym, natłuszczoną końcówką drenu zabezpieczoną zatyczką, serweta 42x45cm, mydło w płynie (9ml), rękawice foliowe – 1 para, nie zawierających lateksu, jednorazowego użytku, niesterylny.

**Pytanie 244,** cyt: „**Część 84, poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści sterylną pęsetę?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 8 dopuszcza zaoferowanie sterylnej pęsety.

**Pytanie 245,** cyt: „**Część 84, poz. 17** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 17 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 246,** cyt: „**Część 84, poz. 18** – Czy Zamawiający dopuści stazę wykonaną z rozciągliwego poliestru o wymiarach 48x2,5cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 18 dopuszcza zaoferowanie stazy wykonanej z z rozciągliwego poliestru o wymiarach 48x2,5cm.

**Pytanie 247,** cyt: „**Część 84, poz. 24** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 24 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 90 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 248,** cyt: „**Część 84, poz. 25** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki sterylne wyłącznie w środku, pakowane indywidualnie w folię?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 25 dopuszcza zaoferowanie pojemników sterylnych wyłącznie w środku, pakowanych indywidualnie w folię.

**Pytanie 249,** cyt: „**Część 84, poz. 31** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 poz. 31 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 250,** cyt: „**Część 85, poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 1050mm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 85 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie zgłębników o długości 1050 mm.

**Pytanie 251,** cyt: „**Część 85, poz. 11-12** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 85 poz. 11 i 12 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 252,** cyt: „**Część 85, poz. 11-12** – Czy Zamawiający dopuści łącznik 8-15-8?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 85 poz. 11 i 12 dopuszcza zaoferowanie łączników 8-15-8.

**Pytanie 253,** cyt: „**Część 86, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści igły długościęte?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 254,** cyt: „**Część 94, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 94 poz. 1 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 25 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 255,** cyt: „**Część 94, poz. 2-5** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 94 poz. 2-5 dopuszcza zaoferowanie strzykawki z 10% rozszerzeniem skali.

**Pytanie 256,** cyt: „**Część 94, poz. 2-5** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą zabezpieczającą przed wypadnięciem?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 257,** cyt: „**Część 94, poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dwoma oringami, z dopakowaną igłą 0,45x13mm, z pojedynczą kryzą zabezpieczającą przed wypadnięciem?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 258,** cyt: „**Część 94, poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dopakowaną igłą 0,4x13mm, z pojedynczą kryzą zabezpieczającą przed wypadnięciem?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 259,** cyt: „**Część 115, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści nerki o pojemności Max: 900 ml i użytkowej: 300 ml?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 115 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie nerki o pojemności max 900 ml i użytkowej: 300 ml.

**Pytanie 260,** cyt: „**Część 115, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 115 poz. 3 dopuszcza podanie ceny za jedno opakowanie zawierające 25 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 261,** cyt: „**Część 117, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rozszywacze pakowane a’20 sztuk i przeliczenie ilości?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 117 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie rozszywaczy pakowanych a’20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 262,** cyt: „**Część 124, poz. 1** – Czy Zamawiający będzie wymagał na wezwanie dostarczenia próbek na potwierdzenie spełnienia parametrów wymaganych w SWZ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 1 nie będzie wymagał na wezwanie dostarczenia próbek.

**Pytanie 263,** cyt: „**Część 124, poz. 1** – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu systemu zamkniętego zgodnego z definicją NIOSH i podanych skuteczności filtracji?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 264,** cyt: „**Część 124, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową o długości 55mm w części przeźroczystej?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie komory kroplowej o długości 55mm w części przeźroczystej.

**Pytanie 265,** cyt: „**Część 124, poz. 1** – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy producenta na przyrządzie?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie przyrządu bez oznaczenia producenta na zaciskaczu w kolorze innym niż zaciskacz

**Pytanie 266,** cyt: „**Część 124, poz. 1** – Czy Zamawiający wymaga przyrządów o właściwościach:

▪ dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami

▪ odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką

▪ elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami

▪ kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml

▪ hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 μm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu

▪ miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków

▪ precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do

podwieszenia

▪ uniwersalne zakończenie Luer-Lock

▪ koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu

▪ niepirogenny, nietoksyczny

▪ nie zawiera lateksu

▪ nie zawiera ftalanów

▪ sterylizowany tlenkiem etylenu

▪ termin ważności: 5 lat

▪ opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 1 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu o właściwościach wymienionych powyżej.

**Pytanie 267,** cyt: „**Część 124, poz. 2** – Czy Zamawiający wymaga przyrządu z uniwersalnym zakończeniem luer-lock zabezpieczonym koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 124 poz. 2 nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie przyrządu o parametrach wymienionych powyżej.

**Pytanie 268,** cyt: „**§ 2 ust. 2 wzoru umowy –** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 269,** cyt: „**§ 3 ust. 4 wzoru umowy -** Zawracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu do 3 dni roboczych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 270,** cyt: „**§ 8 ust. 1 wzoru umowy -** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 271,** cyt: „**Pakiet 88 poz. 4 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie **z zadania 88 poz. 4** ponieważ produkt został wycofany z produkcji (zamknięcie/zabezpieczenie strzykawki wypełnionej lekiem lub roztworem, zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia przez dotyk, zapobiega wyciekowi leku przygotowanego w strzykawce. Zabezpieczenie może być stosowane do strzykawek Luer Lock oraz Luer. Na końcówce LL zabezpieczenie jest nałożone. opakowanie jednostkowe 1 taca = 10 szt koreczków. Sterylizowane EO.)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 272,** cyt: „**Pakiet 88 poz. 4 -** Prosimy o dopuszczenie **w zadaniu 88 poz. 4** koreczka kombi pakowanego pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 88 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie koreczka kombi pakowanego pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 273,** cyt: „**Pakiet 125 poz. 1 -** Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 125 poz. 1** strzykawki 50/60ml do pomp infuzyjnych posiadająca pojedynczą skalę pomiarową. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 125 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie strzykawki 50/60ml do pomp infuzyjnych posiadającej pojedynczą skalę pomiarową, spełniającą pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 274,** cyt: „**Pakiet 125 poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 125 poz. 2** strzykawki 50/60ml do pomp infuzyjnych, **bursztynowa,** posiadająca pojedynczą skalę pomiarową. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 125 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie strzykawki 50/60ml do pomp infuzyjnych, bursztynowej,posiadającej pojedynczą skalę pomiarową, spełniającą pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 275,** cyt: „**Pakiet 88 poz. 9 -** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 88 poz. 9 (Koreczki do kaniul dożylnych. Opakowanie pojedynczego koreczka (…)) koreczków pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 88 poz. 9 zaoferowanie koreczków pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości spełniających pozostałe parametry SWZ.

**Pytanie 276,** cyt: „Pytanie dot. pakietu nr 116 - Czy zamawiający dopuści narzędzia alternatywne do wymienionych w zadaniu:

AD. poz. 2 Nożyczki chirurgiczne typu METZENBAUM, tępo-tępe, odgięte, dł. 200 mm

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

AD. poz. 3 Nożyczki chirurgiczne typu BABY-METZENBAUM, tępo-tępe, odgięte, dł. 145 mm

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 116 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie nożyczek chirurgicznych typu METZENBAUM, tępo-tępe, odgięte, dł. 200 mm spełniających pozostałe parametry SWZ oraz w poz. 3 dopuszcza zaoferowanie nożyczek chirurgicznych typu BABY-METZENBAUM, tępo-tępe, odgięte, dł. 145 mm spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 277,** cyt: „**Dot. pakietu nr 11, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści serwetę dwuwarstwową (polipropylen + polietylen) 75 cm x 90 cm wykonaną z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 43 g/m2, chłonność serwety: 617% (wymagana w SWZ 180%), odporność na przenikanie cieczy 182cmH2O (wymagana w SWZ 188cm H2O), sterylizowana tlenkiem etylenu? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 278,** cyt: „**Dot. pakietu nr 11, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści serwety operacyjne niejałowe zapakowane w worek foliowy z etykietą (bez tagów)? Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 279,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną o długości 12,5 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie pęsety chirurgicznej o długości 12,5 cm.

**Pytanie 280,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 8:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki proste ostro-tępe o długości 14 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 8 dopuszcza zaoferowanie nożyczek prostych ostro-tępych o długości 14 cm

**Pytanie 281,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 14:** Czy Zamawiający dopuści narzędzia w opakowaniu A’20 z przeliczeniem ilości oferowanych opakowań?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 14 dopuszcza zaoferowanie narzędzi w opakowaniu a’20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 282,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki ostro-ostre proste o długości 11 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 15 dopuszcza zaoferowanie nożyczek ostro-ostre prostych o długości 11 cm.

**Pytanie 283,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 16:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki ostro-tępe proste o długości 14 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 16 dopuszcza zaoferowanie nożyczek ostro-tępych prostych o długości 14 cm.

**Pytanie 284,** cyt: „**Dot. pakietu nr 29, poz. 12-16:** Czy Zamawiający dopuści narzędzia zapakowane w torebkę papierowo-foliową z etykietą typu TAG i 2 naklejkami transferowymi do wklejenia do dokumentacji medycznej, dodatkowo pakowane w karton typu dyspenser (odrywalna, dolna część) w celu łatwego wyciągania narzędzi?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 12-16 dopuszcza zaoferowanie narzędzi zapakowanych w torebkę papierowo-foliową z etykietą typu TAG i 2 naklejkami transferowymi do wklejenia do dokumentacji medycznej, dodatkowo pakowanych w karton typu dyspenser (odrywalna, dolna część) w celu łatwego wyciągania narzędzi.

**Pytanie 285,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 1:** Czy należy zaoferować zestaw zabiegowy jałowy, skład zestawu: serwety operacyjne 45 cm x 45 cm, 17 nitkowa z nitką rtg - 8 szt; kompresy 10 cm x 10 cm, 17 nitkowe, 12 warstwowe z elementem radiacyjnym – 20 szt.; tupfery twardy groszek 17 nitkowe z gazy o rozmiarze 12 cm x 12 cm, z elementem radiacyjnym – 15 szt.; tupfery duże kule 17 nitkowe do mycia pola operacyjnego, z gazy o rozmiarze 30 cm x 30 cm – 4 szt., kieszeń na płyny i narzędzia, foliowa, przezroczysta, rozmiar 54 cm x 39 cm z przylepcem i specjalną kształtką do regulacji - 1 szt.? Zestaw podwójnie pakowany, w opakowania typu torebka papierowo-foliowa z dużą czytelną, podwójnie perforowaną etykietą z 2 TAG-ami (informacje na tagach: data ważności, indeks i numer LOT. Po odklejenie tagów etykieta główna pozostaje na opakowaniu).”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu zabiegowego jałowego o parametrach opisanych powyżej.

**Pytanie 286,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 2:** Czy należy zaoferować zestaw do wkłucia centralnego, zawierający: kleszczyki metalowe do igły, dł. 13 cm – 1 szt., nożyczki metalowe chirurgiczne oczne, dł. 11 cm – 1 szt., pęseta anatomiczna, metalowa, dł. 14 cm – 1 szt., narzędzia metalowe jednorazowego użytku, wykonane ze stali polerowanej, nierdzewnej AISI 410-420, twardość stali 42-52 HRC, każde narzędzie musi mieć trwale naniesiony znak CE i znak jednorazowości, narzędzia ostre zabezpieczone na końcu plastikowym „kapturkiem”, narzędzia zgodne z normą PN-EN 7153-1 lub równoważne, kompresy gazowe 17N 8W, rozmiar 10 cm x 10 cm – 10 szt., serweta 75 cm x 90 cm z otworem o średnicy 8 cm z przylepcem wokół otworu, serweta wykonana na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 56 g/m2, kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy 250 cmH2O, (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry) – 1 szt., serweta 75 cm x 90 cm, stanowiąca owinięcie całego zestawu - włóknina foliowana celulozwo-polietylenowa o gramaturze 42 g/m2 – 1 szt.? Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa. Zestaw zawiera dużą, czytelną, perforowaną etykietę z kodem kreskowym z czterema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie zestawu do wkłucia centralnego o powyższych parametrach.

**Pytanie 287,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 3:** Czy należy zaoferować zestaw do dezynfekcji pola operacyjnego, zawierający: rękawice lateksowe rozmiar L – 2 szt., tupfer kula 17N, 20x20cm – 5 szt., korcang plastikowy niebieski długość 24 cm? Całość w opakowaniu typu twardy blister z 2 przegrodami. Zestaw zawiera dużą, czytelną, dwudzielną, potrójnie perforowaną etykietę z kodem kreskowym z dwiema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji. Materiał opatrunkowy wykonany z przędzy min. 15 TEX wymagany dokument potwierdzający.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie zestawu do dezynfekcji pola operacyjnego o powyższych parametrach.

**Pytanie 288,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 4:** Czy należy zaoferować zestaw do tracheotomii – skład zestawu, serweta główna 210 cm x 150cm z otworem owalnym 6 cm x 8 cm z przylepcem wokół otworu, serweta wykonana na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 56 g/m2, kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy 250 cmH2O, (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry) – 1 szt., serweta 200 cm x 150 cm, stanowiąca owinięcie całego zestawu, serweta wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 43 g/m2, kolor niebieski, chłonność 617%, nasiąkliwość 16,91%, odporność na przenikanie cieczy 182 cmH2O (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry) – 1 szt., kompresy gazowe 17N 12W 10x10cm – 5 szt., imadło chirurgiczne metalowe, długość 15 cm – 1 szt., pęseta chirurgiczna metalowa, długość 15 cm – 2 szt., pean metalowy, długość 12,5 cm, zagięty – 2 szt., strzykawka 5 ml – 1 szt., igła 1,2 x 40 mm – 1 szt., nerka tekturowa (w niej umieszczone narzędzia i inne drobne elementy) – 1 szt.? Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa. Zestaw zawiera dużą, czytelną, perforowaną etykietę z kodem kreskowym z czterema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie zestawu do tracheotomii o powyższych parametrach

**Pytanie 289,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 5:** Czy należy zaoferować zestaw do drenażu – skład zestawu: serweta 75 cm x 45 cm z otworem o średnicy 8 cm z przylepcem wokół otworu, serweta wykonana na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 56 g/m2, kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy 250 cmH2O, (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry) – 1 szt., serweta 75 cm x 45 cm, stanowiąca owinięcie całego zestawu - włóknina foliowana celulozwo-polietylenowa o gramaturze 42 g/m2 – 1 szt., ostrze nr 11 – 1 szt., uchwyt do skalpela nr 3, długość 12,5 cm – 1szt., pean metalowy, zagięty typu Mosqiuto, długość 24 cm – 1 szt., pean metalowy, prosty, długość 14 cm – 1 szt., imadło chirurgiczne metalowe, długość 15 cm – 1 szt., pęseta chirurgiczna metalowa, długość 15 cm – 1 szt., kompresy gazowe 17N 12W rozmiar 10x10 cm – 10 szt., strzykawka 10 ml – 1 szt., igła 1,2 x 40 mm – 1 szt., igła 0,5 x 25 mm – 1 szt., nerka tekturowa (w niej umieszczone narzędzia i inne drobne elementy) – 1 szt.? Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa. Zestaw zawiera duźą, czytelną, perforowaną etykietę z kodem kreskowym, z czterema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie zestawu do drenażu o powyższych parametrach.

**Pytanie 290,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 6:** Czy należy zaoferować zestaw do wkłucia lędźwiowego, zawierający: serwetę z włókniny podfoliowanej celulozowo-polietylenowej 75 cm x 45 cm o gramaturze 42 g/m2 – 1 szt., serwetę polipropylenowo-polietylenową 50 cm x 60 cm z otworem o średnicy 10 cm o gramaturze 56 g/m2, serweta zawiera przylepiec wokół otworu a także 2 przylepce w górnych rogach serwety, kompresy włókninowe 30 gramowe 4 warstwowe 7,5 cm x 7,5 cm – 10 szt., strzykawka 3 ml – 1 szt., strzykawka 5 ml – 1 szt., igła 1,2 mm x 40 mm – 1 szt., igła 0,5 mm x 25 mm – 1 szt, plaster włókninowy z zaokrąglonymi rogami, sterylny 5 cm x 7,2 cm z centralnie umieszczoną warstwą absorpcyjną -1 szt., pęseta plastikowa – 1 szt.? Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z trzema przegrodami z dużą, czytelną, podwójnie perforowaną etykietą trójdzielną z kodem kreskowym, z dwiema naklejkami transferowymi, zawierającymi numer serii, datę ważności, numer LOT, po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 6 dopuszcza zaoferowanie zestawu do wkłucia lędźwiowego o powyższych parametrach.

**Pytanie 291,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 7:** Czy należy zaoferować zestaw centralny (set)– skład zestawu, serweta 75 cm x 45 cm z otworem o średnicy 8 cm z przylepcem wokół otworu, serweta wykonana na całej powierzchni z włókniny dwuwarstwowej polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 56 g/m2, kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro 150 kPa, odporność na przenikanie cieczy 250 cmH2O, (wymagana karta danych technicznych, potwierdzająca powyższe parametry) – 1 szt., serweta 75 cm x 45 cm, stanowiąca owinięcie całego zestawu - włóknina foliowana celulozwo-polietylenowa o gramaturze 42 g/m2 – 1 szt., kompresy gazowe 17N 8W, rozmiar 10 cm x 10 cm – 5 szt., strzykawka 10 ml – 1 szt., igła 1,2 x 40 mm – 1 szt., igła 0,5 x 25 mm – 1 szt., imadło chirurgiczne metalowe, długość 15 cm 1 szt., ostrze nr 11 – 1 szt., pęseta chirurgiczna metalowa, długość 15 cm – 1 szt., nerka tekturowa (w niej umieszczone narzędzia i inne drobne elementy) – 1 szt.? Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa. Zestaw zawiera dużą, czytelną, perforowaną etykietą z kodem kreskowym z czterema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie zestawu centralnego (set) o powyższych parametrach.

**Pytanie 292,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 8:** Czy należy zaoferować zestaw do zakładania szwów, skład zestawu: serweta foliowana celulozowo-polietylenowa o gramaturze 42 g/m2 o rozmiarze 45 cm x 75 cm – 1 szt., serweta foliowana celulozowo-polietylenowa o gramaturze 42 g/m2 o rozmiarze 50 cm x 60 cm z otworem o średnicy 8 cm i przylepcem wokół otworu, tupfer kula 17N 20 cm x 20 cm, - 3 szt., kompresy włókninowe 30g 7,5 cm x 7,5 cm- 5 szt., pęseta plastikowa jednorazowa 13 cm – 1 szt., pęseta metalowa chirurgiczna jednorazowa 12 cm – 1 szt., imadło metalowe jednorazowe 13 cm – 1 szt., nożyczki metalowe ostro-ostre 11cm – 1 szt.? Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z dwiema przegrodami z dużą, czytelną, podwójnie perforowaną etykietą trójdzielną z kodem kreskowym, z dwiema naklejkami transferowymi, zawierającymi numer serii, datę ważności, numer LOT, po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 8 dopuszcza zaoferowanie zestawu do zakładania szwów o powyższych parametrach.

**Pytanie 293,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 9:** Czy należy zaoferować zestaw do URS, zawierający: pean metalowy typu Mosquito, zagięty, długość 12,5 cm – 2 szt., nożyczki metalowe ostro-tępe, długość 14,5 cm – 1 szt., metalowa pęseta anatomiczna – 1 szt., narzędzia metalowe jednorazowego użytku, wykonane ze stali polerowanej, nierdzewnej AISI 410-420, twardość stali 42-52 HRC, każde narzędzie musi mieć trwale naniesiony znak CE i znak jednorazowości, narzędzia ostre zabezpieczone na końcu plastikowym „kapturkiem”, narzędzia zgodne z normą PN-EN 7153-1 lub równoważne, kompresy gazowe 17N 8W, rozmiar 10 cm x 10 cm – 10 szt., tupfery 17N, kule 20 cm x 20 cm – 3 szt., pojemnik plastikowy, okrągły, przezroczysty, pojemność 125 ml – 1 szt. (w nim umieszczone tupfery), wszystkie elementy umieszczone w tekturowej nerce – 1 szt., całość zestawu owinięta w serwetę foliowaną celulozowo-polietylenową o gramaturze 42 g/m2 o rozmiarze 45 cm x 75 cm – 1 szt.? Opakowanie typu torebka papierowo-foliowa. Zestaw zawiera dużą, czytelną, perforowaną etykietę z kodem kreskowym z czterema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na części opakowania. Wymagany dokument w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 9 dopuszcza zaoferowanie zestawu do URS o powyższych parametrach.

**Pytanie 294,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 10:** Czy należy zaoferować zestaw do zdejmowania szwów, zawierający: pęseta plastikowa jednorazowa 13 cm – 1 szt., rękawiczki lateksowe rozmiar M – 2 szt., tupfer kula 17N 20 cm x 20 cm, wykonana z przędzy min. 15TEX – 6 szt., ostrze nr 11 – 1 szt.? Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z trzema przegrodami z dużą, czytelną, podwójnie perforowaną etykietę trójdzielną z kodem kreskowym z dwiema naklejkami transferowymi, zawierającymi numer serii, datę ważności, numer LOT, po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie zestawu do zdejmowania szwów o powyższych parametrach.

**Pytanie 295,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 11:** Czy należy zaoferować zestaw do cewnikowania, zawierający: serwetę foliowaną celulozowo-polietylenową o gramaturze 42 g/m2 w rozmiarze 50 cm x 60 cm – 1 szt., serwetę foliowaną celulozowo-polietylenową o gramaturze 42 g/m2 w rozmiarze 50 cm x 60 cm z otworem o średnicy 5 cm – 1 szt., rękawice nitrylowe rozmiar M – 2 szt., tupfer kula 17N 20 cm x 20 cm – 5 szt., kompresy z gazy 17N 8W 7,5 cm x 7,5 cm – 8 szt., pęseta plastikowa 13 cm – 1 szt., pean plastikowy ok. 14 cm – 1 szt., pojemnik plastikowy 125 ml – 1 szt. - wymienione elementy zapakowane w opakowanie typu twardy blister. Pozostałe elementy: strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml – 1 szt., strzykawka wypełniona jałowym lubrykantem z lidokainą o pojemności 6 ml – 1 szt., poza opakowaniem typu twardy blister w oddzielnych opakowaniach, całość w opakowaniu typu worek foliowy, przezroczysty. Zestaw zawiera dużą, czytelną, dwudzielną, potrójnie perforowaną etykietę, z kodem kreskowym z dwiema etykietami typu TAG, zawierającymi: indeks, numer serii, LOT, służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej. Po odklejeniu TAG-ów etykieta główna pozostaje na worku, będącym opakowaniem zewnętrznym.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 11 dopuszcza zaoferowanie zestawu do cewnikowania o powyższych parametrach.

**Pytanie 296,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 12:** Czy należy zaoferować zestaw do zakładania wkłucia centralnego o następującym składzie, serweta foliowana celulozowo-polietylenowa o gramaturze min. 39 g/m2 o rozmiarze 45 cm x 75 cm – 1 szt., serweta włókninowa dwuwarstwowa (polipropylen/polietylen) o gramaturze 56 g/m2, zgodnej z normą PN EN 13795 – 1, 2, 3. Odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, odporności na wypychanie na sucho i na mokro 150 kPA, wytrzymałość na rozciąganie na sucho i na mokro min. 75N, chłonność 570% o rozmiarze 45 cm x 75 cm z otworem o średnicy 8 cm i przylepcem wokół otworu - 1 szt., kompresy z gazy 17N 8W 7,5 cm x 7,5 cm wykonane z przędzy min. 15 TEX, waga 1 sztuki kompresu min. 1,31 g – 10 szt., tupfer kula 17N 20 cm x 20 cm, wykonane z przędzy min. 15 TEX – 10 szt., pęseta plastikowa 13 cm – 1 szt., strzykawka 10 ml – 1 szt., strzykawka 20 ml – 1 szt., igła 1,2 x 40 mm – 1 szt., igła 0,8 x 40 mm – 1 szt., ostrze numer 11 – 1 szt., imadło metalowe jednorazowego użytku 13 cm – 1 szt.? Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z dwiema przegrodami z dużą, czytelną, podwójnie perforowaną etykietą trójdzielną z kodem kreskowym z dwiema naklejkami transferowymi, zawierającymi numer serii, datę ważności numer LOT, po ich odklejeniu etykieta główna pozostaje na części papierowej opakowania. Dodatkowo w zestawie oddzielnie zapakowany w torebkę papierowo foliową fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2, rękaw zakończony niepylącym mankietem poliestrowym o długości min. 7 cm, rękawy proste, szwy szyte metodą ultradźwiękową, zapięcie pod szyją na rzep, kartonik do podtrzymania troków pozwalający na zawiązanie fartucha najpierw na „brudno”, a następnie na „czysto”, złożenie w sposób „book folded” ułatwiające samodzielne założenie fartucha przez chirurga w sposób aseptyczny, sterylizacja parą wodną. Odporność na przenikanie cieczy min 36,9 cm H2O), paroprzepuszczalność na poziomie min. 4 389g/m2/24h), rozmiar XL. Zestaw w opakowaniu typu twardy blister i fartuch w opakowaniu typu torebka papierowo-foliowa zapakowane w torebkę przezroczystą, posterylizacyjną, samoprzylepną z dużą, czytelną, podwójnie perforowaną etykietą trójdzielną z kodem kreskowym z dwiema naklejkami transferowymi, zawierającymi numer serii, datę ważności numer LOT. Zamawiający wymaga dokumentu w postaci raportu walidacji procesu sterylizacji, a także karty danych technicznych, potwierdzającej wymagane parametry.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 12 dopuszcza zaoferowanie zestawu do zakładania wkłucia centralnego o powyższych parametrach.

**Pytanie 297,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz 13:** Czy należy zaoferować osłonę sterylna na przewody do laparoskopu o rozmiarze 15 cm x 250 cm?”

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 13 dopuszcza zaoferowanie osłony sterylnej na przewody do laparoskopu o rozmiarze 15 cm x 250 cm.

**Pytanie 298,** cyt: „**Dot. pakietu nr 46, poz. 14:** Czy Zamawiający wydzieli pozycję do innego pakietu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 299,** cyt: „**Dot. pakietu nr 47, poz. 1, 4:** Czy zamawiający wydzieli pozycje do innego pakietu?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 300,** cyt:

**Dot. pakietu nr 47, poz. 4:** Czy można zaoferować gazę bawełnianą tradycyjną w składkach? Prosimy o podanie długości rolki gazy, celem odpowiedniego przeliczenia metrów bieżących.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie gazy bawełnianej w składkach i informuje, że rolka gazy bawełnianej bielonej 17N  posiada wymiary: szerokość 90 cm, długość rolki 100 metrów.

**Pytanie 301,** cyt: „Czy Zamawiający zgodzi się na dołączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami Rozdziału X.A ust. 3 SWZ, cyt.:

„3. ***Pełnomocnictwo*** *-* ***jeżeli dotyczy***

* 1. *W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, Zamawiający żąda od Wykonawcy odpisu lub informacji z* ***Krajowego Rejestru Sądowego****,* ***Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej*** *lub innego właściwego rejestru.*
	2. *Wykonawca* ***nie jest zobowiązany*** *do złożenia dokumentów, o których mowa w pkt. 3.1. jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych,* ***o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające*** *dostęp do tych dokumentów.*
	3. *Jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w pkt. 3.1. powyżej, Zamawiający żąda od wykonawcy pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania wykonawcy obejmującego swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy.*
	4. *W przypadku wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika. Dokument pełnomocnictwa, z treści którego będzie wynikało umocowanie do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia tych wykonawców należy załączyć do oferty.*

*Pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty i powinno zawierać w szczególności wskazanie:*

* *postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy,*
* *wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,*
* *ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.*

***Wymagana forma:*** *Pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.*

*W przypadku gdy zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Przez cyfrowe odwzorowanie, rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej dokonuje odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą lub notariusz.”*

**Pytanie 302,** cyt: „Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapisy paragrafu 6, ust. 7 na następujące:

„Zmiana ta jest możliwa po **6** miesiącach od dnia zawarcia umowy i jest możliwa wyłącznie w stosunku do niewykonanej części umowy w przypadku udowodnienia przez Wykonawcę, że wskazana zmiana ma wpływ na koszty wykonania umowy.”? Prośbę swą motywujemy tym, iż umowa będzie umową długoterminową i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Dodatkowo, z uwagi na ogólnoświatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi na terenie Ukrainy, przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut, wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności po 6 miesiącach od jej podpisania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 303,** cyt: „Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapisy paragrafu 6, ust. 11 a) na następujące:

„a) wysokość wynagrodzenia Wykonawcy może ulec zmianie w przypadku gdy doszło do wzrostu kosztów realizacji Umowy a zmiana 12 miesięcznego wskaźnika cen towarów (materiałów) i usług konsumpcyjnych, ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za miesiąc poprzedzający miesiąc kalendarzowy w którym złożony zostanie wniosek Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia przekroczy **3%**;?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 304,** cyt: „Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapisy paragrafu 7, ust. 1 a) na następujące:

„a) w wysokości **1,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust.7 umowy;”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Prosimy o uwzględnienie powyższych modyfikacji przy składaniu ofert.**

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

 *Kierownik*

*Działu Zamówień Publicznych*

 *Marzena Kolasa*