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

BDO 000035986 KRS 0000192656

Łódź, dnia 03.02.2022 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/1-1/22

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywne dostawy drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowych doWojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi*

***Znak sprawy: 1/ZP/PN/22***

WZZOZCLChPłiR w Łodzi na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ w/w postępowania.

**Pytanie 1** Pakiet nr 63 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 63 poz. 1 wyraża zgodę na wycenę elektrod w op.=6 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 2** Pakiet nr 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic teksturowanych w części chwytnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 nie dopuszcza zaoferowania rękawic teksturowanych w części chwytnej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 3** Pakiet nr 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic o grubości w części dłoniowej 0,13-0,15 mm, na palcach 0,0,16-0,18 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ , z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

**Pytanie 4** Pakiet nr 14

Prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670 lub równoważną.

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

**Pytanie 5** Pakiet nr 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 dopuszcza zaoferowanie rękawic w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Pytanie 6** Pakiet nr 15

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic mikroteksturowanych w części chwytnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15 nie dopuszcza zaoferowania rękawic mikroteksturowanych w części chwytnej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 7** Pakiet nr 15

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic o grubości w części dłoniowej 0,21-0,23 mm, na palcach 0,24-0,27 mm; na mankiecie 0,16 – 0,18 mm oraz długości min. 280 mm dla wszystkich rozmiarów.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ, z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

**Pytanie 8** Pakiet nr 15

Prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670 lub równoważną.

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

**Pytanie 9** Pakiet nr 15

Prosimy o dopuszczenie w ww. pakiecie rękawic w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15 dopuszcza zaoferowanie rękawic w rozmiarach 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Pytanie 10** Projekt umowy par. 7 ust.1 lit. a)

Prosimy o zmianę kary umownej z 3% na 1% wartości brutto zamówienia niedostarczonego w jednej dostawie za każdy dzień zwłoki. Kary w aktualnej wysokości są zbyt wysokie. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie 11** Projekt umowy par. 7 ust.1 lit. c)

Prosimy o zmianę kary umownej z 3% na 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. Kary w aktualnej wysokości są zbyt wysokie. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie 12** Część 151

Czy Zamawiający w Części 151, w pozycji „Zestaw do przezskórnej punkcji opłucnej (…)” /w związku ze zmianą dokonaną przez producenta/dopuści zestaw wyposażony w: strzykawkę 30 ml; łącznik stożkowy/luer-lock; system mocowania cewnika, do przyszycia (2 szt.); zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 151 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.); zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

**Pytanie 13**

Czy zamawiający zezwala na złożenie oferty na same filtry bez łącznika, w momencie kiedy filtr pasuje bezpośrednio na głowicę spirometru Lungtest?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie samych filtrów bez łącznika w przypadku, gdy filtr pasuje bezpośrednio na głowicę spirometru Lungtest.

**Pytanie 14** CZĘŚĆ NR 25

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku samoprzylepnego posiadającego wkład chłonny z wiskozy? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 25 dopuszcza zaoferowanie opatrunku samoprzylepnego posiadającego wkład chłonny z wiskozy, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 15** CZĘŚĆNR 29, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra pakowanego a’ 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, którego część przylepna zabezpieczona jest dwoma osobnymi fragmentami papieru dającymi się łatwo oderwać?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania plastra o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 16** CZĘŚĆ NR 29, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do mocowania cewników w rozmiarze 10 x 15 cm, przezroczystego bez ramki i taśmy do opisu?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania opatrunku do mocowania cewników o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 17** CZĘŚĆNR 30, poz. 4

**C**zy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra z opatrunkiem na tkaninie w rozmiarze 1m x 6 cm? Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 30 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania plastra o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 18** CZĘŚĆ NR 32, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 1m x 1m, bez podwijanych brzegów? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 32 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie kompresów gazowych 1m x 1m, bez podwijanych brzegów, spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 19** CZĘŚĆ NR 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompletów operacyjnych w rozmiarze S, M, L, XL, XXL, w których bluza posiada dwie kieszenie? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie kompletów operacyjnych w rozmiarze S, M, L, XL, XXL, w których bluza posiada dwie kieszenie, spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 20** CZĘŚĆ NR 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompletów operacyjnych w kolorze zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie kompletów operacyjnych w kolorze zielonym.

**Pytanie 21** CZĘŚĆNR 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania piżamy dla pacjenta w kolorze niebieskim, w której bluza posiada dwie kieszenie, a spodnie trok w pasie? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie piżamy dla pacjenta w kolorze niebieskim, w której bluza posiada dwie kieszenie, spełniająca pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 22** CZĘŚĆ NR 50, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania posiadającego w swoim składzie serwetę w rozmiarze 45 x 75 cm ( w miejsce serwety 45 x 45 cm)? Pozostały skład bez zmian**.**

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 50 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu do cewnikowania posiadającego w swoim składzie serwetę w rozmiarze 45 x 75 cm ( w miejsce serwety 45 x 45 cm, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 23** CZĘŚĆ NR 50, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania pakowanego w opakowanie typu blister z nadrukowaną etykietą główną oraz jedną 2-dzielną etykietą przylepną ( do dokumentacji medycznej), przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 50 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu do cewnikowania pakowanego w opakowanie typu blister z nadrukowaną etykietą główną oraz jedną 2-dzielną etykietą przylepną (do dokumentacji medycznej), przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego

**Pytanie 24** CZĘŚĆ NR 50, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do wkłucia centralnego pakowanego w opakowanie typu blister z nadrukowaną etykietą główną oraz jedną 2-dzielną etykietą przylepną ( do dokumentacji medycznej), przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 50 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu do wkłucia centralnego pakowanego w opakowanie typu blister z nadrukowaną etykietą główną oraz jedną 2-dzielną etykietą przylepną (do dokumentacji medycznej), przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego.

**Pytanie 25** 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 na zaproponowaną zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 26** Pakiet nr 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 24 w pozycji 2, gąbkę żelatynową o rozmiarach 8x5x1 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 24 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie gąbki żelatynowej o rozmiarach 8x5x1 cm.

**Pytanie 27** Pakiet nr 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 24 w pozycji 2, gąbkę żelatynową o rozmiarach 7x5x1 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 24 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie gąbki żelatynowej o rozmiarach 7x5x1 cm.

**Pytanie 28** Pytanie dot. zapisów SWZ

Czy Zamawiający w częściach 1-4, 6 dopuści zaoferowanie opakowań zawierających 12 saszetek?

**Odpowiedź:** Zamawiający w częściach 1-4, 6 dopuszcza zaoferowanie opakowania zawierającego 12 saszetek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 29** Pytanie dot. Części nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści zaoferowanie igły o długości 45mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30** Pytanie dot. Części nr 1 poz. 3, 4

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści zaoferowanie nici w kolorze zielonym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 3, 4 dopuszcza zaoferowanie nici w kolorze zielonym.

**Pytanie 31** Pytanie dot. Części nr 1 poz. 5, 7

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści zaoferowanie nici w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 5, 7 dopuszcza zaoferowanie nici w kolorze niebieskim.

**Pytanie 32** Pytanie dot. Części nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający wyłączy w/w pozycję do osobnej części?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 33**Pytanie dot. Części nr 2, poz. 1- 6

Czy Zamawiający dopuści w/w pozycjach szew wchłanialny z kwasu poliglikolowego, plecione, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, okres wchłaniania 60-90 dni, profil podtrzymywania tkankowego: ok.80% po 14 dniach, ok. 50% po 21 dniach?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 2 poz. 1-6 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 34** Pytanie dot. Części nr 2, poz. 7- 8

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wchłaniające się w okresie 90-120 dni, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o czasie podtrzymywania ok. 4 tygodni (po 14 dniach ok. 40%)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 2 poz. 7-8 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 35** Pytanie dot. Części nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający wyłączy w/w pozycję do osobnej części?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 36** Pytanie dot. Części nr 3 poz. 3-4

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, plecione, wytwarzane z Poli( glikolidu-co-L-Laktydu (90/10),powlekane mieszanką poli( glikolidu-co-L-Laktydu (30/70) oraz stearynianem wapnia, o okresie podtrzymywania tkankowego ok. 50% po 5 dniach, 0% po 10-14 dniach, całkowite wchłonięcie szwu do 42 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 3 poz. 3-4 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 37** Pytanie dot. Części nr 3, poz. 5- 6

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wchłaniające się w okresie 90-120 dni, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o czasie podtrzymywania ok. 4 tygodni ( po 14 dniach ok. 40%)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 3 poz. 5-6 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 38** Pytanie dot. Części nr 6

Czy Zamawiający w w/w części dopuści szwy naturalne jedwabne, powlekane silikonem lub woskiem, w kolorze czarnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 6 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 39** Część 113

Zamawiający określa w Części 113 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 tego samego 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 znacznego obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów do 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 kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:

1. enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
2. enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów 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, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 113 nie dopuszcza zaoferowania pasków testowych do glukometrów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ. Powyższe wynika z posiadanych przez Zamawiającego gleukometrów Ixell.

**Pytanie 40** Część 113

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

**Odpowiedź:** Zamawiającynie wymaga, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 41** Część 113

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru? Jeśli tak, prosimy o podanie liczby takich płynów. Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający ie wymaga, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 42** Część 113

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 113 nie dopuszcza zaoferowania pasków testowych do glukometrów, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 43** Część 157 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 157 pozycja 1 bronchoskopowe kleszcze biopsyjne jednorazowe, 2.2mm/100 cm , Łyżeczki z podwójnym okienkiem i ząbkami na całym obwodzie, W osłonie z tworzywa sztucznego, pokrytego substancją hydrofilną, w opakowaniach po 5 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 157 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania kleszczy biopsyjnych jednorazowych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 44** Część 157 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 157 pozycja 2 bronchoskopowe kleszcze biopsyjne jednorazowe, 1.8mm/100 cm , Łyżeczki z podwójnym okienkiem i ząbkami na całym obwodzie, owalne z igłą i bez igły, w osłonie z tworzywa sztucznego, pokrytego substancją hydrofilną, w opakowaniach po 5 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 157 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania kleszczy biopsyjnych jednorazowych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 45** Dotyczy Części nr 4, Pozycji nr 2

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 4, Pozycji nr 2 igłę o długości 35mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 4 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 46** Dotyczy Części nr 4, Pozycji nr 2

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 4, Pozycji nr 2 igłę o długości 40mm i krzywiźnie ½ koła, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 4 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 47** Dotyczy Części nr 6

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 6 szew jedwabny, pleciony, powlekany woskiem, niewchłanialny?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 6 nie dopuszcza zaoferowania szwów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 48**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 a-d:

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

1. w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 lub §2 ust. 3, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust.7 umowy;
2. gdy Zamawiający lub Wykonawca rozwiąże umowę w całości lub w danej części z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto całości umowy;
3. 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 opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w wyznaczonym terminie towaru.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 7 umowy;
4. gdy Wykonawca lub Zamawiający odstąpi od danej części umowy lub całości umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto całości umowy;

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

**Pytanie 49**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2-3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że termin rozpatrzenia reklamacji określony w § 3 ust. 2 projektu umowy jest parametrem punktowanym. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie § 3 ust. 3 projektu umowy.

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, ze zgodnie z zapisami projektu umowy fakturę można złożyć w formie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za pośrednictwem platformy dostępnej pod adresem [https://efaktura.gov.pl](https://efaktura.gov.pl/)

**Pytanie 51** Zadanie 155 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:** Zamawiający w części 155 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie opakowania handlowego zawierającego 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 52** Zadanie 156 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 w części 156 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie układów oddechowych bez zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartych na działaniu jonów srebra o długości 1,8 m lub 3,3 m, spełniających pozostałe parametry SWZ.

**Pytanie 53** Dotyczy część 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostycznych lateksowych niejałowych, teksturowane na całej powierzchni, bezpudrowe, wykończone równomiernie rolowanym brzegiem, kształt uniwersalny pasujący na lewą i prawą dłoń. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 lub równoważną. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kat. III. Na opakowaniu wymagane: data ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, znak CE, rozm. S, M, L x 100szt. (lub w przeliczeniu do zamówienia)

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 54** Dotyczy część 14

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki w opisaniu poziomu AQL. Tego typu rękawice, z takiego materiału posiadają poziom AQL < 1,0. Zatem prosimy o potwierdzenie czy takiego poziomu AQL Zamawiający oczekuje.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w części 14 wystąpiła omyłka pisarska w zakresie poziomu AQL. Prawidłowa wartość poziomu AQL opisanego w części 14 to „AQL<1,0”

**Pytanie 55** Dotyczy część 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o nieznacznych różnicach w grubości:, na palcach 0,23mm +/-0,01mm, na mankiecie 0,17mm +/- 0,01mm, minimalna długość 295mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15dopuszcza zaoferowanie rękawic o nieznacznych różnicach w grubości: na palcach 0,23mm +/-0,01mm, na mankiecie 0,17mm +/- 0,01mm, minimalna długość 295mm , spełniających pozostałe parametry SWZ.

**Pytanie 56** do Zadania nr 122, cz 1: Worek samorozprężalny dla dorosłych.

Czy Zamawiający dopuści worek o objętości 1500 ml oraz rezerwuar tlenu o objętości 2500 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Zdjęcie produktu:

****

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 57** do Zadania nr 122, cz 2: Worek samorozprężalny dla dzieci.

Czy zamawiający dopuści worek o pojemności 450 ml oraz rezerwuar tlenu o objętości 2500ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Zdjęcie produktu:

****

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 58** do Zadania nr 122, cz 3: Worek samorozprężalny dla noworodków.

Czy zamawiający dopuści objętość worka 280 ml oraz rezerwuar tlenu 600 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Zdjęcie produktu:

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 59** do Zadania nr 165: Resuscytator manualny wielorazowego użytku.

Czy zamawiający dopuści worek o pojemności 1500ml, oraz rezerwuar o pojemności 2300 lub 3000 ml? Pozostałe parametry bez zmian. Zdjęcie produktu:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 165 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora manualnego wielorazowego użytku o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 60** Dotyczy zapisów SWZ

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga aby oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 w w/w zakresie.

**Pytanie 61** Zadanie 133 ; poz. 536-540

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie rękawów Tyvek o długości rolki 70m, z odpowiedni przeliczeniem według zapotrzebowania ?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający przyjął domniemanie, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 2-6.

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawów Tyvek o długości rolki 70mi podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 62** Zadanie 133 ; poz. 539

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie rękawów Tyvek o rozmiarze 200 x 70 bądź 300 x70 w miejsce rękawa o rozmiarze 250 x100?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający przyjął domniemanie, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 5.

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawów Tyvek o rozmiarze 200 x 70 bądź 300 x70i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 63** Zadanie 133 ; poz. 541

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 informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający przyjął domniemanie, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wskaźnika sterylizacji w postaci jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2 zgodnie z normą PN 868.

**Pytanie 64** Zadanie 133 ; poz. 541

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający przyjął domniemanie, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wskaźnika sterylizacji w postaci jednolitego prostokąta pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji.

**Pytanie 65** Zadanie 133 ; poz. 541

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający przyjął domniemanie, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawów zabezpieczonych przeźroczystą, termokurczliwą folią.

**Pytanie 66** Zadanie 133 ; poz. 541 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo – foliowe były z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że Część 133 składa się z 11 pozycji asortymentowych, które zostały opisane w arkuszu Excell w pozycjach od 535 do 545. Mając powyższe na uwadze Zamawiający informuje, że wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SWZ dot. Części 133 poz. 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawów papierowo – foliowych z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego, gwarantujących doskonałą barierę zapobiegającą skażeniu zawartości przed użyciem.

**Pytanie 67**

Czy Zamawiający w części nr 1 w poz. 1-2 dopuści nici wchłanialne, plecione, powlekane; wykonane z glikolidu i L-laktydu (90:10); powlekane glikolidem i L-laktydem oraz stearynianem wapnia; podtrzymywanie tkankowe 92% po 7 dniach, min.75% po 14 dniach, 40-50% po 21 dniach; wchłanialne od 56 do 70 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 1-2 nie dopuszcza zaoferowania nici o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 68**

Czy Zamawiający w części nr 1 w poz. 1 dopuści igłę o dł. 45mm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 69**

Czy Zamawiający w części nr 1 w poz. 1 dopuści igłę o dł. 40mm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 70**

Prosimy o wyjaśnienie jakiego rodzaju igły Zamawiający wymaga w części nr 1 w poz. 8. Czy jest to igła okrągło-tnąca czy może igła konwencjonalnie tnąca? Czy może obie igły spełniają wymagania Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SWZ zamawiający określił w części 1 poz. 1 wymóg dot. rodzaju igły, cyt.:” 1/2 koła okrągła z zakończeniem konwencjonalnie tnącym o dł. 60 mm

**Pytanie 71**

Zamawiający w części nr 1 w poz.1-7 dopuści opakowania po 12 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający** podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 72**

Czy Zamawiający w części nr 4 dopuści opakowania po 12szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 4 dopuszcza zaoferowanie opakowań po 12 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 73** Pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści rękawice z teksturą na czubkach palców przy zachowanych pozostałych parametrach?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 dopuszcza zaoferowanie rękawic z teksturą na czubkach palców przy zachowanych pozostałych parametrach.

**Pytanie 74** Pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubrania w kolorze niebieskim, rozm. S – XXXL, wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m2 lub zielonym, rozm. S – XXL, wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze min. 43 g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie ubrań w kolorze niebieskim, rozm. S – XXXL, wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m2.

**Pytanie 75** Pakiet 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bluzy z trzema kieszeniami?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie bluzy z trzema kieszeniami.

**Pytanie 76** Pakiet 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści piżamy wykonane z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze min. 30 g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania piżam o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 77**

Czy Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające inną ilość testów, np. po 20 sztuk? Gdyby Zamawiający dopuścił opakowania zawierające 20 szt. testów czy dopuszcza zaoferowanie większej liczy opakowań niż wskazana w formularzu (załącznik nr 1), np. 813, tak, aby osiągnąć liczbę testów porównywalną do zamawianej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inną ilość testów. W przypadku opakowań nie podzielnych Wykonawca musi podać ilość opakowań zaokrąglonych w górę, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 78**Część 46 Pieluchomajtki.

Czy Zamawiający dopuści ofertę na pieluchomajtki w opakowaniach innych niż 30 sztuk (np. 10, 15, 20 szt.), skoro w umowie przewidziana jest zmiana konfekcjonowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek w opakowaniach zawierających inną ilość szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 79** Część 46 Pieluchomajtki.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci atramentowego, podłużnego, kolorowego napisu, który blednie i rozmywa się w miarę napełniania się produktu moczem, czyli spełniający w odmienny sposób swoją funkcję?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 80**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 74 dopuści igłę 1,2 x 88 zamiast 1,2 x 90?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w części 74 zaoferowanie igły 1,2x88.

**Pytanie 81**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 80 dopuści kranik odporny na ciśnienie do 3bar?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 88 nie dopuszcza zaoferowania kraniku odpornego na ciśnienie do 3bar, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 82**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 80 dopuści kranik odporny na ciśnienie do 5,5bar?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 88 dopuszcza zaoferowanie kraniku odpornego na ciśnienie do 5,5bar.

**Pytanie 83**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 81 dopuści przyrząd z filtrem przeciwbakteryjnym powietrza 0,1μm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 81 nie dopuszcza zaoferowania przyrządu z filtrem przeciwbakteryjnym powietrza 0,1μm i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 84**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 81 dopuści przyrząd z filtrem przeciwbakteryjnym powietrza 0,1 μm i filtrem cząstek stałych 5 μm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 81 nie dopuszcza zaoferowania przyrządu z filtrem przeciwbakteryjnym powietrza 0,1μmi filtrem cząstek stałych 5 μm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 85**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 1 dopuści kaniule wykonane z FEP z 2 paskami widocznymi w RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania kaniul o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 86**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 1 i 2 dopuści kaniule z koreczkiem z trzpieniem minimalnie wystającym ponad krawędź?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 1 i 2 nie dopuszcza zaoferowania kaniul o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 87**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 1 i 2 odstąpi od żądania przedłożenia badań. Taki opis wskazuje na kaniule jednego producenta

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 88**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 1 dopuści kaniule bez nazwy producenta na kaniuli?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 89**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 1 dopuści kaniulę z zastawką zamiast membrany hydrofobowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania kaniul o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 90**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 87 poz. 2 dopuści kaniulę z 6 paskami widocznymi w RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 87 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania kaniul o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 91** Zadanie nr 147. poz.1,2,3.

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 ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego.  
Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, wymiana wkładu polega na odłączeniu drenu z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, z proszkiem żelującym w postaci saszetek lub bez środka żelującego.  
Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, 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.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.  
W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 147 poz. 1, 2, 3 nie dopuszcza zaoferowania asortymentu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 92** Zadanie nr 147. poz.1,2.

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, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 93** Zadanie nr.147, poz.1,2,3.

Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu Serres. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy Serres są kompatybilne tylko wkłady firmy Serres (być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników które oferujemy oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Powyższe wynika z posiadanych przez Zamawiającego

pojemników i wózków firmy Beryl.

**Pytanie 94** Pakiet 37 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zestawu nie zawierającego serwety na stolik Mayo. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie zestawu nie zawierającego serwety na stolik Mayo, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 95**Pakiet 38

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35 g/m2? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 38 dopuszcza zaoferowanie fartucha o gramaturze 35 g/m2 spełniający pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 96 D**otyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

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

**Pytanie 97** Dotyczy SWZ

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 98** Dotyczy SWZ

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyklucza możliwości wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej.

**Pytanie 99** Część 46

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948-1.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 100** Część 46

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46): pieluchomajtki dla dorosłych:

• z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;

• z falbankami wewnętrznymi skierowanymi dowewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu);

• posiadające pojedynczy wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego, który tak samo dobrze informuje o zapełnieniu pieluchomajtki jak podwójny;

• z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami lecz pozbawionymi elementu rozciągliwego o długości ok.1cm z uwagi na wyposażenie produktu w elastyczne boki, co w połączeniu z elastycznymi przylepcorzepami gwarantuje idealne dopasowanie produktu szczególnie w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 nie dopuszcza zaoferowania pieluchomajtek o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 101** Część 46

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46): pieluchomajtki dla dorosłych o chłonnościach (wg normy ISO 11948-1):

a. M (nocne) – co najmniej 2850g

b. L (nocne) – co najmniej 3070g

c. XL (nocne) – co najmniej 3180g

Należy zauważyć, iż znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez Zamawiającego chłonnością wyrobów, a chłonnością oferowanych produktów w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobów oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Dodatkowo należy nadmienić, iż wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 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).

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 nie dopuszcza zaoferowania pieluchomajtek o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 102** Część 46

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, rozmiar S): pieluchomajtki o minimalnym rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56 i maksymalnym aż 96cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 nie dopuszcza zaoferowania pieluchomajtek o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 103** Część 46

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 nie dopuszcza zaoferowania pieluchomajtek o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 104** Część 46

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46): pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają wskazania do stosowania dla pacjenta w inkontynencji kałowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 nie wymaga zaoferowania pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają wskazania do stosowania dla pacjenta w inkontynencji kałowej.

**Pytanie 105** Część 46 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 7), pieluchomajtki dla dorosłych pakowane a' 28 szt. w op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 46 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek dla dorosłych pakowanych a' 28 szt. w op., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 106** Część 58

Czy Zamawiający dopuści cewniki do tlenu przez nos dla dorosłych; wykonane z PCV, noski przezroczyste; całkowita długość 500cm; miękkie końcówki do nosa dł.od 1,0 do 1,5cm, sterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 58 nie dopuszcza zaoferowania cewników do tlenu przez nos dla dorosłych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 107** Część 58

Czy Zamawiający dopuści cewniki do tlenu przez nos dla dorosłych; wykonane PCV, noski przezroczyste, długość 300cm; miękkie końcówki do nosa dł. od 1,0 do 1,5cm, sterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 58 nie dopuszcza zaoferowania cewników do tlenu przez nos dla dorosłych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 108**Część 58

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy dł min. 210 cm, o przekroju gwiazdkowym, z dwiema złączami uniwersalnymi, miękki, trwały, dający szczelne połączenie, sterylny?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 58 nie dopuszcza zaoferowania drenu tlenowego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 109**Część 59

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wykonany z PCV o jakości medycznej, rozmiary CH 6 – 10CH dł. 40cm i CH 12 - 18CH dł. 60 cm; jeden otwór centralny i dwa otwory boczne; powierzchnia satynowana (zmrożona); dł. min. 60cm; sterylny; opakowanie papier-folia; dające się otworzyć bez konieczności użycia nożyczek, z barwnym oznakowaniem rozmiaru na konektorze. Bez zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 59 nie dopuszcza zaoferowania cewników odsysania górnych dróg oddechowych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 110**Część 59

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton bez wkładki redukującej Luer?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 59 nie wyraża zgody na zaoferowanie cewnika Nelaton bez wkładki redukującej Luer, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 111**Część 59

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton zawierający śladowe ilości ftalalnów?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 59 nie wyraża zgody na zaoferowanie cewnika Nelaton zawierającego śladowe ilości ftalanów, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 112**Część 68

Czy Zamawiający dopuści ustno-gardłowo Guedel zawierające śladowe ilości ftalalnów?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 68 nie wyraża zgody na zaoferowanie rurki ustno-gardłowo Guedel zawierającej śladowe ilości ftalanów, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 113** Część 68

Czy Zamawiający dopuści pęsetę sterylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 68 dopuszcza zaoferowanie pęsety sterylnej.

**Pytanie 114** Część 68

Czy Zamawiający dopuści żel USG 0,5l o poziomie pH około 7?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 68 dopuszcza zaoferowanie żelu USG 0,5l o poziomie pH około 7.

**Pytanie 115** Część 76

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,45x12mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 76 dopuszcza zaoferowanie igły 0,45x12mm.

**Pytanie 116** Część 77

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,6x30mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 68 dopuszcza zaoferowanie igły 06,30mm.

**Pytanie 117** Część 84

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane w plastikowe opakowanie zaklejone papierem medycznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 84 dopuszcza zaoferowanie koreczków pakowanych w plastikowe opakowanie zaklejone papierem medycznym, spełniające pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 118** Część 85

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 11 250 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 85 dopuszcza zaoferowanie kieliszków pakowanych w opakowania po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podaniem ceny za opakowanie tj. 11 250 opakowań.

**Pytanie 119** Część 92

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem dla niemowląt w rozmiarze S?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 92 nie wyraża zgody na zaoferowanie maski do podawania tlenu z drenem dla niemowląt w rozmiarze S, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 120** Część 98

Czy Zamawiający dopuści opaska uciskowa - staza. Nowe opaski wykonane są z silnej elastycznej taśmy, posiadają łatwe w użyciu zapięcie z możliwością uwalniania ucisku jednym przyciskiem. Dostępna w kolorze niebieskim. Długość: 450mm szerokość: 25mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 98 nie wyraża zgody na zaoferowanie opaski uciskowej–staza o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 121** Część 112

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dwoma oringami zapewniającymi dobra szczelność?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 112 nie wyraża zgody na zaoferowanie strzykawki o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 122** Część 112

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 0,33x13mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 112 dopuszcza zaoferowanie strzykawki 0,33x13mm.

**Pytanie 123** Część 117

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny która w idealny sposób zastępuje tradycyjne miski nerkowate. Torba został zaprojektowany do wygodnego i łatwego użycia. Wyposażony jest w wygodny plastikowy uchwyt zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, odcinając przy tym źródło przykrego zapachu i umożliwiając bezpieczną utylizację odpadu?



**Odpowiedź:** Zamawiający w części 117 wyraża zgodę na zaoferowanie torby na wymiociny o powyższych parametrach.

**Pytanie 124** Część 123

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny woreczków na mocz za 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1 500 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrażą zgodę na podanie ceny woreczków na mocz za 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1 500 szt.

**Pytanie 125** Część 101

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 13x235cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 101 dopuszcza zaoferowanie osłony w rozmiarze 13x235cm

**Pytanie 126** Część 134

Czy Zamawiający dopuści prowadniki wiodące hydrofilne, umożliwiające poślizg po zetknięciu z płynem, do ureterorenoskopii, z miękką atraumatyczną końcówką dł. 3 cm z nitinolowym rdzeniem. Widoczne w RTG, dł. 150 cm, śr. 0.035" i 0,038"?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 134 nie wyraża zgody na zaoferowanie prowadników o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 127** Część 134

Czy Zamawiający dopuści prowadniki wiodące hydrofilne, umożliwiające poślizg po zetknięciu z płynem, do ureterorenoskopii, z miękką atraumatyczną końcówką dł. 7 cm z nitinolowym rdzeniem. Widoczne w RTG, dł. 150 cm, śr. 0.035" i 0,038"?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 134 nie wyraża zgody na zaoferowanie prowadników o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 128** Część 135

Czy Zamawiający dopuści cewnik moczowodowy Nelatona/Tiemanna 5F/70 - 7F/70 - oznaczony podziałką centymetrową co 1 cm, bez lateksu i PCV, widoczny w RTG, z metalowym mandrynem?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie cewników moczowodowych Nelatona/Tiemanna o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 129** Część135

Czy Zamawiający dopuści cewnik moczowodowy Nelatona 4F/70 - 7F/70 - oznaczony podziałką centymetrową co 1 cm, bez lateksu i PCV, widoczny w RTG, z metalowym mandrynem?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie cewników moczowodowych Nelatona o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 130** Część 135

Czy Zamawiający dopuści prowadnik prosty pokryty teflonem 0,035" x 150 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie prowadnika o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 131** Część 135

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nefrostomii 10F, 12F x 30 cm. Skład zestawu: kateter Pigtail 10F lub 12F x 30 cm, prowadnik J typ Super Stiff 0,038" x 150 cm, igła dwuczęściowa 18G x 20cm, 3 rozszerzadła, skalpel, kołnierz mocujący, opaska uciskowa. Strzykawka dołączana osobno/

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu do nefrostomii o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 132** Część 135

Czy Zamawiający dopuści prowadnik typu Super Stiff 0,035" x 80 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie prowadnika o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 133** Część 135

Czy Zamawiający dopuści zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4F, 5F, 6F, 7F, w dwóch wariantach długości: 24 oraz 26 cm. Skład zestawu: kateter Pigtail podwójnie wygięty 6F, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, odstępu między pętlami 24 cm, prowadnik 45 cm lub 75 cm, popychacz, zacisk. Warianty: otwarte/otwarte i zamknięte/otwarte?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 134** Część 135

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii 12F. Skład zestawu: kateter 12F x 65 cm, igła rozrywalna, skalpel, kołnierz mocujący, opaska zaciskowa. Strzykawka dołączana osobno?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu do cystostomii o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 135** Część 136

Czy Zamawiający dopuści zestaw do szynowania moczowodów. Skład zestawu: stent typu JJ, wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm, jednostronnie lub obustronnie otwarty. Rozmiary stentu 4,8; 5; 6; 7F, długość 24; 26; 28; 30cm. Popychacz dł 45cm lub 75cm. Prowadnik PTFE dł 150cz. Zacisk.?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 136 nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu do szynowania moczowodów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 136** Część 136

Czy Zamawiający dopuści igła urologiczna typu Chiba: stalowa, ze szlifem, 2-częściowa, rozmiar 18G, długość 19,50 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie igły urologicznej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 137** Część 138

Czy Zamawiający dopuści koszyk do usuwania złogów z moczowodów, wykonany z nitinolu, długość 120 cm, druty proste, liczba drutów 4, drut prowadzący odporny na odkształcenia, śr. 3FR, rozmiary: śr. główki koszyczka 12 mm, długość koszyczka 31 mm. Jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie koszyka do usuwania złogów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 138** Część 139

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny jednorazowego użytku umożliwiający założenie przezskórnej przetoki nerkowej pod kontrolą USG, techniką jednostopniową. Skład zestawu: trokar 20G, cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu, o długości 25cm, jednokierunkowy kranik Luer-Lock; łącznik do worka na mocz. Rozm 8Fr?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 135 nie wyraża zgody na zaoferowanie zestawu sterylnego jednorazowego użytku umożliwiającego założenie przezskórnej przetoki nerkowej pod kontrolą USG, techniką jednostopniową o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 139**Część 157

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki o parametrach 2,3mm/160cm, powlekane?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 157 nie wyraża zgody na zaoferowanie kleszczyków o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 140** Część 157

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki o parametrach owalne 1,8mm/120 cm natomiast aligatorki 1,8mm/180cm, powlekane, pozostałe parametry wg SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 157 nie wyraża zgody na zaoferowanie kleszczyków o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 141** Część 101

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w opakowania po 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań tj. 5 opakowań oraz podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 101 dopuszcza zaoferowanie osłonki pakowanej w opakowania po 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do pełnych opakowań oraz podaniem ceny za opakowanie.

**Pytanie 142**

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 55.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrażą zgodę.

**Pytanie 143** Część 15

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na rękawice chirurgiczne sterylne, lateksowe, bezpudrowe jednorazowego użytku, sterylizowane radiacyjnie, zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana. Szczelnie pakowane parami (zewnętrzne opakowanie typu folia-folia). Kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mankiecie: 0,15±0,02 mm, długość 290mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych- max 20 μg/g ( wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001. Rozciągliwość przed starzeniem min. 750% i po starzeniu min. 560%. Spełnia wymogi ASTM F1671, zgodne z ASTM D6978. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone informacje: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, piktogramy.

Rozmiary:5,5-9,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 144** Część 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mankiecie: 0,15±0,02 mm, długość 290mm,mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych- max 20 μg/g ( wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; rozciągliwość przed starzeniem min. 750% i po starzeniu min. 560%. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 145** Część 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie:0,17±0,02, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30μg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatykówna min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, rozciągliwość przed starzeniem min. 750%, typowa 841% i po starzeniu min. 560%, typowa 814%; opakowanie jednostkowe zewnętrznefoliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

**Pytanie 146** Część 17

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonianchlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, rozciągliwość przed starzeniem min. 750%, typowa 954% i po starzeniu min. 560%, typowa 800%; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 17 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 147** Cześć 15,16,17

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia raportu z badań jednostki niezależnej na przenikanie krwi syntetycznej zgodnej z amerykańską normą ASTMF 1670 z uwagi na to, że norma ta, została zastąpiona przez zharmonizowaną normę europejską EN ISO 374-5.

**Odpowiedź:** Zamawiający w SWZ dopuścił rozwiązania równoważne doprzedstawionych w opisie przedmiotu zamówienia. Podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 148** Cześć 15,16,17

Czy Zamawiający dopuści dla części 15,16,17 na potwierdzenie przenikania substancji chemicznych wyniki badań z jednostki niezależnej według normy 16523-1?

**Odpowiedź:** Zamawiający w SWZ dopuścił rozwiązania równoważne doprzedstawionych w opisie przedmiotu zamówienia. Podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 149** Część 16,17

Czy Zamawiający dopuści na potwierdzenie wymaganych parametrów kartę danych technicznych, która jest opracowywana na podstawie raportów badań producenta do serii próbek oraz raportów z badań z jednostek niezależnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części  **16, 17 na potwierdzenie wymaganych parametrów dopuszcza przedstawienie karty** danych technicznych opracowywanej na podstawie raportów badań producenta do serii próbek oraz raportów z badań z jednostek niezależnych

**Pytanie 150** Część 16

Czy Zamawiający dopuści dla części 16,17 na potwierdzenie przenikania substancji cytostatycznych wyniki badań z jednostki niezależnej według normy ASTM D 6978-05?

**Odpowiedź:** Zamawiający w SWZ dopuścił rozwiązania równoważne doprzedstawionych w opisie przedmiotu zamówienia. Podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 151** Dotyczy Części 132, pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją? **Odpowiedź:** Zamawiający w części 132 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją.

**Pytanie 152** Dotyczy Części 132, pozycja nr 7

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga 6 szt. testów, czy jest to omyłka i powinno być 6 opakowań po 10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 132 poz. 7 wymaga zaoferowania 6 szt, testów.

**Pytanie 153** Dotyczy Części 132, pozycja nr 11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o krotności 500 użyć? Wykonawca zaoferuje wówczas 3 przyrządy, umożliwiające wykorzystanie wymaganej ilości testów z pozycji nr 10.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 132 poz. 11 dopuszcza przyrządy o krotności 500 użyć.

**Pytanie 154 dotyczy zapisów SWZ (części nr 10,14,15)**

Mając na względzie, iż raporty z badań są wewnętrznymi obszernymi dokumentami producenta, stanowiącymi tajemnicę przedsiębiorstwa, zwracam się z prośbą o możliwość potwierdzenia zgodności z normami poprzez dołączenie do oferty karty katalogowej lub oświadczenia producenta.

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

**Pytanie 155 dotyczy części nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 10 rękawic w rozmiarach S-XL o grubości pojedynczej ścianki na placu min. 0,07mm, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 10 nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 156 dotyczy Części nr 14 i 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych zarejestrowanych jako wyrób medyczny, przebadanych na zgodność z normami EN420, EN374-1,2,4,5, EN16523?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanierękawicchirurgicznych zarejestrowanych jako wyrób medyczny, przebadanych na zgodność z normami EN420, EN374-1,2,4,5, EN16523.

**Pytanie 157** Dotyczy Części nr 14 i 15

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5 „Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 5: Terminologia i wymagania dotyczące ryzyka przenikania mikroorganizmów”, będącą europejską normą, równoważną z amerykańską metodą badawczą ASTM F 1671

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach

**Pytanie 158 D**otyczy Części nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic?

Rękawice chirurgiczne sterylne, lateksowe, pudrowane skrobią kukurydzianą, jednorazowego użytku, sterylizowane radiacyjnie, teksturowane na całej powierzchni. Szczelnie pakowane parami. Grubość rękawicy w części dłoniowej min 0,18 (+/- 0,01) mm, na palcach 0,20 (+/- 0,01) mm, długość 283 mm dla wszystkich rozmiarów. AOL ≤ 1,0. Poziom protein < 100μg/g. Mankiet wykończony równomiernie rolowanym rantem, rękawice o anatomicznym kształcie (zróżnicowane na prawą i lewą rękę). Wyrób medyczny klasy IIa. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 16523-1 oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN 374-5. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone informacje: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, piktogramy. Rozmiary: 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 159** Dotyczy Części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic?

Rękawice chirurgiczne sterylne, lateksowe, bezpudrowe, jednorazowego użytku, sterylizowane radiacyjnie, zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana. Szczelnie pakowane parami (zewnętrzne opakowanie typu folia-folia). Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,21mm +/- 0,01mm, na palcach 0,22mm +/-0,01mm, na mankiecie 0,17mm +/- 0,01mm, długość 295mm dla wszystkich rozmiarów. AOL ≤ 1,0. Siła zrywania przed starzeniem min.14N, rozciągliwość przed starzeniem i po starzeniu zgodna z wymaganiami normy EN 455 Poziom protein <40μg/g. Mankiet wykończony równomiernie rolowanym rantem, rękawice o anatomicznym kształcie (zróżnicowane na prawą i lewą rękę). Wyrób medyczny klasy IIa. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 16523-1 lub równoważą oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN 374-5. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone informacje: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, piktogramy. Rozmiary: 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Odpowiedź**: Zamawiający w części 15 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 160** Dotyczy Części nr 20 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet operacyjnych z tasiemką?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie serwet operacyjnych z tasiemką.

**Pytanie 161** Dotyczy Części nr 20 poz. 3

Mając na względzie, iż Zamawiający w pozycji 3 opisał serwety gazowe niejałowe, prosimy o odstąpienie od wymogu 2 etykiet TAG.

**Odpowiedź**: Zamawiający w części 20 poz. 3 odstępuje od wymogu 2 etykiet TAG.

**Pytanie 162** Dotyczy Części nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków z wkładem chłonnym poliestrowo-wiskozowym, o niżej opisanych wymiarach, spełniających pozostał wymagania zawarte w SWZ?

- poz. 1 - 10x10cm

- poz. 2 – 10x20cm

- poz. 3 – 10x30cm

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 25 nie dopuszcza zaoferowanie opatrunków o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 163** DotyczyCzęści nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków w opakowaniu a’50szt, w ilości 3 000 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie opatrunków w opakowaniu a’50szt, w ilości 3 000 opakowań.

**Pytanie 164** Dotyczy Części nr 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego testu antygenowego SARS-COV-2:

Test jednorazowego użytku, antygenowy, kasetkowy z wykorzystaniem metody immunochromatograficznej do szybkiego i jakościowego wykrywania SARS-COV-2 w próbkach z wymazu z nosa, wykonywany przez profesjonalnie przeszkolony personel. Odczyt testu w czasie od 15 do 20min. bez konieczności użycia dodatkowych czytników. Test spełniający kryteria refundacji NFZ: czułość testu: 95,03%, swoistość 99,02%. Granica wykrywalności: 1,8 x 102TCID50/ml. Brak reaktywności krzyżowej z 29 substancjami, w tym: z ludzkimi koronawirusami HKU1, NL63, OC43, 229E, MERS. Dla testów została przeprowadzona ocena kliniczna, w której wykorzystano 215 próbek (113 dodatnich i 102 ujemne potwierdzone za pomocą testu RT-PCR). Dodatkowym atutem proponowanego testu jest zdolność wykrywania wariantu Omicron.

Test uwzględniony w aktualnym wykazie testów antygenowych wzajemnie uznawanych przez państwa członkowskie UE. Zgodny z wymaganiami WHO. Skład zestawu: 25 x kaseta testowa; 25 x dwustopniowo zakręcane probówki ekstrakcyjne, zawierające 0,5ml roztworu do rozcieńczania próbki; 25 x sterylne wymazówki przeznaczone do wymazów z nosa (łamiące się w łatwy sposób, umożliwiające szybkie i bezpieczne umieszczenie w probówce ekstrakcyjnej), 25 x torebka na bioodpady, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro zgodny z Dyrektywą 98/79/WE.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 165**Dotyczy Części nr 166

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego żelu do cewnikowania?

Żel z lidokainą (2g/100g) oraz chlorheksydyną ( 0,25mg/100g), sterylny, w ampułko-strzykawce o pojemności 11ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 166 nie dopuszcza zaoferowania żelu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 166**

Czy Zamawiający w części1 poz. 4 dopuści dł. Igły 30mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 1 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie igły o dł. 30mm.

**Pytanie 167**

Czy Zamawiający w części 4 poz. 2 dopuści opakowanie po 24 szt. Z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 4 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających 24 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 168**Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku braku realizacji zamówienia w terminach określonych w §2 ust. 2 lub w§3 ust. 3 lub §3 ust. 4 niniejszej umowy,Zamawiający ma prawo dokonać zakupu przedmiotu zamówienia we własnym zakresie u innego dostawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. W takim przypadku Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę różnicą pomiędzy ceną za określone wyroby wynikającą z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego u którego dokonano zakupu. Powyższe nie zmienia uprawnień Zamawiającego do naliczenia kar umownych określonych w § 7 ust. 1lit. a) lub c) niniejszej umowy.”

**Odpowiedź:**Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę postanowienia, w związku z powyższym § 2 ust. 7 wzoru umowy otrzymuje poniższe brzmienie:

*„§ 2 REALIZACJA DOSTAW*

1. *W przypadku braku realizacji zamówienia w terminach określonych w §2 ust. 2 lub w§3 ust. 3 lub §3 ust. 4 niniejszej umowy ,Zamawiający ma prawo dokonać zakupu przedmiotu zamówienia we własnym zakresie u innego dostawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. W takim przypadku Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę różnicą pomiędzy ceną za określone wyroby wynikającą z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego u którego dokonano zakupu. Powyższe nie zmienia uprawnień Zamawiającego do naliczenia kar umownych określonych w § 7 ust. 1lit. a) lub c) niniejszej umowy.”*

**Pytanie 169** Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony zgodnie ustalają, iż Wykonawca nie może przenieść na inny podmiot wierzytelności przysługujących mu względem Zamawiającego bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 170** Dotyczy warunków umowy § 5

Zwracamy się z prośbą o ujęcie dodatkowego ustępu (9) o poniższej treści:

„Zwłoka w płatności powyżej 21 dni od terminu wskazanego na fakturze, upoważnia Wykonawcę do wstrzymania realizacji przyszłych zamówień bądź dostaw towaru w formie: „za pobraniem”, do momentu spłaty zaległości.”

**Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 171** Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1 a, b, c, d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 3% na 1% oraz odpowiednio z 5% na 2%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 172** Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy lub części umowy wskazanej w § 1 ust. 1 umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku gdy: (…)”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia umownego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 173**Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku niewykorzystania kwoty, o której mowa w §5 ust. 1 umowy, Wykonawcy nie będą przysługiwały z tego tytułu żadne roszczenia z zastrzeżeniem, że realizacja osiągnęła gwarantowane 60% zgodnie z brzmieniem § 1 ust. 2”

**Odpowiedź:**Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę postanowienia, w związku z powyższym § 10 ust. 2 wzoru umowy otrzymuje poniższe brzmienie:

*„§ 10TERMIN REALIZACJI UMOWY*

1. *W przypadku niewykorzystania kwoty, o której mowa w §5 ust. 1 umowy, Wykonawcy nie będą przysługiwały z tego tytułu żadne roszczenia z zastrzeżeniem, że realizacja osiągnęła gwarantowane 60% zgodnie z brzmieniem § 1 ust. 2*”

**Pytanie 174** Dotyczy części nr 158, pozycja 5

Czy nie nastąpiła omyłka w konstruowaniu pakietu? Wszystkie pozycje za wyjątkiem poz. nr 5 dotyczą badań bronchoskopowych, natomiast w poz. 5 jest smar do kurków cystoskopów – czyli dot. badań urologicznych. Prosimy o wydzielenie poz. 5 z części nr 158, gdyż jest to zupełnie inny rodzaj asortymentu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z część 158 pozycji 5 do oddzielnego pakietu.

**Pytanie 175** pakiet 20

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 dopuszcza zaoferowanie serwety o powyższych parametrach.

**Pytanie 176** pakiet 20

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 dopuszcza zaoferowanie wyrobów z gazy sklasyfikowanych w klasie I reg.4.

**Pytanie 177** pakiet 20

Czy zamawiający dopuści serwetę bez naklejki jedno- lub dwudzielnej, data ważności , nr. Serii oraz producenta znajduje się na opakowaniu typu folia-papier?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 dopuszcza zaoferowanie serwety bez naklejki jedno- lub dwudzielnej, data ważności, nr serii oraz producent znajduje się na opakowaniu typu folia-papier.

**Pytanie 178** pakiet 20

Czy zamawiający dopuści serwetę gazową sterylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 dopuszcza zaoferowanie serwety gazowej sterylnej.

**Pytanie 179** pakiet 21, poz. komplet pościeli

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 21 poz. komplet pościeli nie dopuszcza zaoferowania kompletu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 180** pakiet 23, poz. opaska elastyczna

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 23 poz. opaska elastyczna nie dopuszcza zaoferowania opaski o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 181** pakiet 32,poz. jałowe

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 wyrażą zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 182** pakiet 103, poz. TS

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. TS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi i jej preparatów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 183** pakiet 103, poz. TS

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. TS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 184** pakiet 103, poz. TS

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 w części 103 poz. TS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 185** pakiet 103, poz. TS

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 103 poz. TS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 186** pakiet 103, poz. TS

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. 10 cm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. TS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi i jej preparatów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 187** pakiet 103, poz. IS

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm3 (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. IS nie dopuszcza zaoferowania asortymentu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 188** pakiet 103, poz. IS

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. IS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 189** pakiet 103, poz. IS

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 w części 103 poz. IS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 190** pakiet 103, poz. IS

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 103 poz. IS nie dopuszcza zaoferowania przyrządu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 191** pakiet 123, poz. worek do zbiórki z portem

czy zamawiający dopuści worek bez portu do pobierania próbek?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 123 poz. worek do zbiórki z portem nie dopuszcza zaoferowania worka o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 192** pakiet 123, poz. worki do moczu dla dorosłych

Czy zamawiający wydzieli poz. worki do moczu dla dorosłych do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyrażą zgody na wydzielenie pozycji „worki do moczu dla dorosłych” z części 123, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 193** pakiet 123, poz. worki do moczu dla dorosłych

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 123 poz. „worki do moczu dla dorosłych” dopuszcza zaoferowanie opakowania handlowego 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 194** Dotyczy Części nr 95 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 xm H2O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, dodatkową rurą rozciągalną do 1.8 m, workiem oddechowym 2l bez zawartości lateksu w komplecie z filtrami oddechowymi (filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci). Jednorazowy, bez DEHP, czysty mikrobiologicznie, opakowani jednostkowe oznakowanie serią i datą ważności?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 95 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie układu oddechowego o powyższych parametrach.

**Pytanie 195** DotyczyCzęści nr 95 poz. 2

Czy mając na względzie racjonalne gospodarowanie środków Publicznych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z części 95, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 196** Dotyczy Części nr 122 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych o masie ciała powyżej 30kg, maksymalna objętości worka 1800 ml, objętości oddechowej 1060 ml, rezerwuar tlenu o pojemności 1700ml, zastawka bezpieczeństwa 60 cm H2O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zwartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzowa z mankietem oraz 2m drenem tlenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora jednorazowego dla dorosłych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 197** Dotyczy Części nr 122 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dzieci o masie ciała 7- 30kg, maksymalna objętości worka 550 ml, objętości oddechowej 320 ml, rezerwuar tlenu o pojemności 1700ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H2O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zwartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzowa z mankietem oraz 2m drenem tlenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora jednorazowego dla dzieci o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 198** Dotyczy Części nr 122 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków i mały dzieci o masie ciała poniżej 7kg, maksymalna objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H2O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zwartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzowa z mankietem dla niemowląt/noworodków oraz 2m drenem tlenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora jednorazowego dla noworodków i małych dzieci o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 199** Dotyczy Części nr 165

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1800 ml, z rezerwuarem o pojemności 2700 ml, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 165 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 200**Część nr 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją co 38 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 42 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania podkładu z perforacją co 38 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 201** Część nr 66, 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: Nie
* Przestrzeń martwa: 70ml
* Waga: 36,5 g
* Objętość oddechowa: 150-1500ml
* Skuteczność nawilżania: -
* 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 w części 66 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania filtru o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 202** Część nr 66, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 203** Część nr 66, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

* Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
* Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
* Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
* Wymiennik ciepła i wilgoci: 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
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania filtru o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 204** Część nr 66, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

* Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
* Przestrzeń martwa: 16ml
* Waga: 9g
* Objętość oddechowa: 200-1000ml
* Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
* Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
* Złącza: 15F
* Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania wymiennika ciepła i wilgoci o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 205** Część nr 66, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z 3 oznaczeniami rozmiaru na tubusie rurki oraz z jednym oznaczeniem na łączniku?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 poz. 4nie dopuszcza zaoferowania rurki intubacyjnej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 206**Część nr 66, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kominek o jednej długości 15 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 66 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania kominka o jednej długości 15 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 207**Część nr 66, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kominek o złączu 22F-22M/15F?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 66 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania kominka o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 208**Część nr 66, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

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

•         dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

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

•         posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

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

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

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

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

•         samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

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

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

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

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

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

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

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

•         sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

•         jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

•         pakowana folia/papier

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

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

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 66 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania zamkniętego systemu do odsysania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 209**Część nr 66, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 66 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowania rurki intubacyjnej z mankietem w kształcie walca, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 210**Część nr 66, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści znacznik rtg na całej długości rurki?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 66 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie rurki ze znacznikiem rtg na całej jej długości.

**Pytanie 211**Część nr 66, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z mankietem oskrzelowym o owalnym kształcie?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 66 poz. 8, 9 nie dopuszcza zaoferowania rurki dooskerzlowej z mankietem oskrzelowym w owalnym kształcie, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 212**Część nr 66, pozycja 8, 9

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z linią rtg na całej długości rurki?

**Odpowiedź:**Zamawiający w część 66 poz. 8, 9 dopuszcza zaoferowanie rurki dooskrzelowej z linią rtg na całej długości rurki.

**Pytanie 213**Część nr 88, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o wymiarach:

- 3: 135/105/15/15/50mm

- 4: 155/135/15/15/55mm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 88 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania łyżki do laryngoskopu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 214**Częśćnr 88, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania łyżek w polu magnetycznym?

**Odpowiedź:**Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 215**Część nr 88, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania rękojeści w polu magnetycznym?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 216** Część nr 89, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania rękojeści w polu magnetycznym?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 217** Część nr 95, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z filtrem dołączonym osobno?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 95 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowanie obwodu oddechowego z filtrem dołączonym osobno.

**Pytanie 218** Część nr 95, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 95 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowanie filtru o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 219** Część nr 95, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 183 cm i dodatkową rurą o długości 120 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 95 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowanie obwodu oddechowego o długości 183 cm i dodatkową rurą o długości 120 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 220** Część nr 96, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści mocowanie o grubości 7 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 96 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowanie mocowania o grubości 7 mm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 221** Część nr 102, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 102 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowanie przewodu do cystoskopu zakończonego stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 222** Część nr 106, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnej intubacji z kanałem do wentylacji w rozmiarze 5,0 x 700?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 106 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania prowadnicy do trudnej intubacji o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 223** Część nr 117, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z uchwytem o okrągłym kształcie?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 117 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie worka na wymiociny z uchwytem o okrągłym kształcie.

**Pytanie 224** Część nr 121, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny w cielistym kolorze?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 121 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka stomijnego w cielistym kolorze, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 225** Część nr 121, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny z możliwością docięcia do 70mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 121 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka stomijnego z możliwością docięcia do 70 mm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 226** Część nr 121, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

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

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

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

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 121 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania systemu do zbiórki stolca o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 227** Część nr 121, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 121 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania worka o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 228** Część nr 122, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści worek typu AMBU bez zastawki PEEP?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1-3 nie dopuszcza zaoferowania worka typu AMBU bez zastawki PEEP, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 229**Część nr 122, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści worek typu AMBU z zastawką PEEP dołączoną osobno? Możliwość podłączenia zastawki z dodatkowymi złączami.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1-3 nie dopuszcza zaoferowania worka typu AMBU o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 230** Część nr 122, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości worka 1650 ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 2500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 231** Część nr 122, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości worka 600 ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 1600 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 232** Część nr 122, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o objętości worka 280 ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 1600 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 122 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania worka samorozprężalnego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 233** Część nr 149, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

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

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

• posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowany w rękaw papierowo-foliowy

• rozmiary Ch14, Ch 16 (dla rurek intubacyjnych dł. 60 cm, dla rurek tracheostomijnych dł. 30 cm)

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 149 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania zamkniętego systemu do odsysania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 234** Część nr 149, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

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

• dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

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

• posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

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

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

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

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

• samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta

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

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

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

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

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

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

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

• sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu

• jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin

• pakowana folia/papier

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 149 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowanie zamkniętego systemu do odsysania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 235** Część nr 150, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty zestaw do higieny jamy ustnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 150 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie mikrobiologicznego czystego zestawu do higieny jamy ustnej.

**Pytanie 236** Część nr 150, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

\*Szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania

\*Aplikator gąbkowy do nawilżania

\*Płyn do płukania jamy ustnej z zawartością 0,12% chlorheksydyny (10 ml)

\*Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 150 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 237** Część nr 150, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

\*2 sztuki gąbek z funkcją odsysania

\*Roztwór 0,12% chlorheksydyny (10 ml)

\*Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 150 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 238** Część nr 158, pozycja 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 z Części nr 158?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 z części 158, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 239** Część nr 158, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik do gastroskopii z niezałożoną opaską?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 158 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie ustnika do gastroskopii z niezałożoną opaską.

**Pytanie 240** Część nr 165, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650 ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 2000 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 165 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania resuscytatora o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 241** Część nr 166, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel z lidokainą 2g/100 g produktu oraz z chlorheksydyną 0,5g/100 g produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 166 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie żelu z lidokainą 2g/100 g produktu oraz z chlorheksydyną 0,5g/100 g produktu, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 242** Zadanie 4, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści nici pakowane a’12szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 4 poz. 1,2 dopuszcza zaoferowanie nici pakowanych a’12 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 243** Zadanie 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 37mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 4 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania szwu z igłą o długości 37mm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 244** Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 10 dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,11mm +/-0,01, spełniające pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 245** Zadanie 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, nie posiadające polimeryzacji od strony

roboczej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 dopuszcza zaoferowanie rękawic teksturowanych na końcach palców, nieposiadających polimeryzacji od strony roboczej, spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 246** Zadanie 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe,pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu 0,16}0,02, na dłoni 0,14}0,02, mankiecie 0,12}0,02; długość min 280 mm.Poziom protein poniżej 90 μg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostkinotyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej

kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1.Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455.Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 247** Zadanie 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe,bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu 0,22}0,02mm, dłoni 0,19}0,01mm,mankiecie 0,17}0,01mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siłazrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max 33μg/g- potwierdzonebadaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostkiniezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusow zgodnie z normą ASTMF1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z ENISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatykow zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami zjednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

**Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

**Pytanie 248** Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne,bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całejpowierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusow zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO374-5; pozbawione tiuramow, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty.Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 orazodporne na przenikanie cytostatykow zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej.Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostkinotyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III.Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01),długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10μg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie –opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawejdłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na poł. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma.Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 249** Zadanie 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe,syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomicznyzapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długośćrękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20}0,02, dłoni 0,18}0,02mm, mankiecie 0,16}0,02mm.Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577.Odporne na przenikanie wirusow zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie:min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne naprzenikanie cytostatykow zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatykow na min 3 poziomie). Zgodne z EN374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na poł. Termin ważności 5lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 17 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 250** Zadanie 19, pozycja 1

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 19 poz. 1 dopuszcza podanie ceny za op.=100 m z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 251** Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 20 poz. 1 dopuszcza podanie ceny za op.=5kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 252** Zadanie 20, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na opakowaniu znajdowała się podwójnie perforowanaetykieta z 2 TAGami, gdyż przedmiotem zamówienia są serwety niesterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 3 odstępuje od wymogu 2 etykiet TAG.

**Pytanie 253** Zadanie 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 3 dopuszcza podanie ceny za op.=20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 254** Zadanie 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści serwety niesterylne w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 20 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie serwet niesterylnych w opakowaniu foliowym.

**Pytanie 255** Zadanie 21, pozycja 3

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 21 poz. 3 dopuszcza podanie ceny za op.=10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 256** Zadanie 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwa na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 21 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie kompletu pościeli o powyższych parametrach.

**Pytanie 257** Zadanie 25, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładem chłonnym o składzie: 80% włókna naturalne oraz 20%poliester?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 25 poz. 1-3 dopuszcza zaoferowanie opatrunku o powyższych parametrach.

**Pytanie 258** Zadanie 29, pozycja 2

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 29 poz. 2 dopuszcza podanie ceny za op.=10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 259** Zadanie 32, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 32 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowanie gazy o powierzchni 1m2, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 260** Zadanie 35

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 45x55cm o powierzchni lepnej 45x49cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 35 nie dopuszcza zaoferowanie folii o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 261** Zadanie 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60g/m2 w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2,zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów. Łączna gramatura w strefiewzmocnionej 140 g/m2, odporności na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa.Wytrzymałości na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporności napenetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H2O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonnośćwzmocnienia min. 680%.

* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
* 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
* 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
* 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, wykonana z folii PE ogramaturze 47 g/m2 i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57g/m2 oraz wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m2. Osłona wpostaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach150 cm x 190 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 262** Zadanie 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, dolnaczęść serwety wykonana z folii PE, Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N.Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H2O. Współczynnik pylenia1.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

* 1 x serweta o wymiarach 190 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworembrzusznym o średnicy 6 cm oraz kroczowym 6 cm, zintegrowana z bezlateksową osłoną palca dobadania per rectum, torebką do zbiorki płynów
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
* 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x

190 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 263** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści obłożenie pacjenta wykonane z dwóch materiałów: trójwarstwowej hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 50g/m2 oraz nieprzemakalnej folii PE, taśmy w obłożeniu z klejem nierepozycjonowalnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 264** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści oznakowanie rozmiaru poprzez widoczny przed rozłożeniem nadruk, oraz kolorową lamówkę?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza oznakowania rozmiaru poprzez widoczny przed rozłożeniem nadruk, oraz kolorową lamówkę, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 265** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze35g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania fartucha o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 266**Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści wzmocnienie z laminatu dwuwarstwowego na całej długości fartucha i przedramionach po stronie zewnętrznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania wzmocnienia z laminatu dwuwarstwowego na całej długości fartucha i przedramionach po stronie zewnętrznej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 267** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści mankiet min. 7,5 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania mankietu min. 7,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 268** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści fartuch zszyty techniką tradycyjnego, podwójnego szycia?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania fartucha zszytego techniką tradycyjnego, podwójnego szycia, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 269** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści zapięcie na rzep w okolicy karku, troki wykonane z włókniny?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania zapięcia na rzep w okolicy karku, troki wykonane z włókniny, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 270** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści ręcznik 30 x 30 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania ręcznika 30 x 30 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 271** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL, 138 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania fartucha w rozmiarze XL, 138 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 272** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL, 154 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania fartucha w rozmiarze XXL, 154 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 273** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rzep 2 x 22 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania rzepu 2 x 22 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 274** Zadanie 37, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści serwetę 190 x 230 cm, zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem kroczowym o śr. 6 cm oraz brzusznym o śr. 6 cm, otoczone taśmą lepną, ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem i filtrem z końcówką odpływową, posiada osłonę palca?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 275**Zadanie 37, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60g/m2 zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów:

* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, z paskiem niedzielonym o dł. 85cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm z przylepcem o długości 80cm
* 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm
* 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm
* 1 x fartuch chirurgiczny standard, XL dł. 138cm, SMS 35g/m2, z oznakowaniem rozmiaru poprzez nadruk oraz kolorową lamówkę
* 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony, XXL dł. 157cm, wykonany z włókniny typu SMS 35g/m2 ze wzmocnieniem, z oznakowaniem rozmiaru poprzez nadruk oraz kolorową lamówkę
* 1 x samoprzylepna jednokomorowa kieszeń na narzędzia o wymiarach 30cm x 40cm
* 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
* 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta na stolik instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m2oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m2. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m2.

Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m2 i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m2 oraz wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 56/50 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H2O.Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 600%.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 276** Zadanie 37, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych, urologicznych, endoskopowy, wykonany z włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35g/m2 i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej, fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 6,5-7,5 cm na jednej części fartucha i6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 30cm, gramatura 56 g/m2. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową lub papier krepowy o wymiarach 60 cm x 60 cm. Rozmiar: XXL o długości 154cm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 37 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania fartucha o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 277** Zadanie 38

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 38 dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2.

**Pytanie 278** Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie ubrania wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2.

**Pytanie 279** Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne do rozmiaru XXL?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania ubrania dostępnego do rozmiaru XXL, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 280** Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie ubrania w kolorze niebieskim.

**Pytanie 281** Zadanie 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie/piżamę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie piżamy o powyższych parametrach.

**Pytanie 282** Zadanie 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie/piżamę w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania ubrania/piżamy w kolorze niebieskim, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 283** Zadanie 40

Czy zamawiający dopuści tupfery kule 15 x 15 cm z elementem radiacyjnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 40 nie dopuszcza zaoferowania tupferów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 284** Zadanie 40

Czy zamawiający dopuści kieszeń na płyny 40 x 30 cm z przylepcem i sztywnikiem?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 40 nie dopuszcza zaoferowania kieszeni na płyny o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 285** Zadanie 40

Czy zamawiający dopuści zestawy pakowane w rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 40 nie dopuszcza zaoferowania zestawów pakowanych w rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 286** Zadanie 45, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 45 poz. 1-2 dopuszcza podanie ceny za op.=25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 287** Zadanie 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 628ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 45 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 288** Zadanie 45, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 1177ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 45 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 289** Zadanie 49, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę z przylepnym otworem o średnicy 7 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 290** Zadanie 49, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m2,kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na such/mokro 110/100 kPa, odporność na przenikaniecieczy 120 cm H2O?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 291** Zadanie 49, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę stanowiącą owiniecie zestawu gramaturze powyżej 42g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 292** Zadanie 49, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści etykietę główną z dwiema przylepnymi etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania etykiety głównej z dwiema przylepnymi etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 293** Zadanie 49, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw-papierowo foliowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 294** Zadanie 49, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do opakowania pojemnikiem 3-komorowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania opakowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 295** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści serwetę 280 x 200 cm z otworem o średnicy 10 cm z przylepcem wokółotworu z dodatkowym wzmocnieniem. Serweta wykonana z trójwarstwowej włókniny SMS ogramaturze 50g/m2, kolor niebieski, wytrzymałość na wypychanie na sucho i mokro min. 199,4 kPa, odporność na przenikanie cieczy 41,7 cm H2O?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 296** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści serwetę 190 x 150 cm, wykonaną z folii PE oraz włókniny, łącznagramatura 63g/m2, kolor niebieski, chłonność 350%, odporność na przenikanie cieczy 188 cm H2O?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 297** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną o dł. 14,5 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania pęsety chirurgicznej o dł. 14,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 298** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści pean metalowy prosty, 14 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania pean metalowy prosty, 14 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 299** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści nerkę plastikową?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania nerki plastikowej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 300** Zadanie 49, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 301** Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści serwetę 75 x 50 cm z otworem przylepnym o średnicy 7 cm, serwetawykonana z dwuwarstwowego laminatu PP+PE o gramaturze 60g/m2, kolor niebieski, wytrzymałośćna wypychanie na sucho/mokro 110/100 kpa, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H2O?Czy zamawiający dopuści serwetę 70 x 50 cm z włókniny foliowano-celulozowej o gramaturze pow.42g/m2?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 302** Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści ostrze nr 11 z trzonkiem 13 cm, zamiast dwóch osobnych komponentów?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania ostrza nr 11 z trzonkiem 13 cm zamiast dwóch osobnych komponentów, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 303** Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rochester pean, zagięty, 20 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania rochester pean, zagięty, 20 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 304**Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną metalową dł. 14,5 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania pęsety chirurgicznej metalowej dł. 14,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 305**Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści nerkę plastikową?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania nerki plastikowej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 306**Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 307**Zadanie 49, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 4 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 308**Zadanie 49, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści serwetę 70 x 50 cm z włókniny foliowano-celulozowej o gramaturze pow.42g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 309**Zadanie 49, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści serwetę 75 x 80 cm z otworem przylepnym 6 x 15 cm oraz przylepcami nakażdym rogu serwety?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 310**Zadanie 49, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 311**Zadanie 49, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania opakowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 312**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści serwetę 75 x 50 cm z otworem przylepnym o średnicy 7 cm, serwetawykonana z dwuwarstwowego laminatu PP+PE o gramaturze 60g/m2, kolor niebieski, wytrzymałośćna wypychanie na sucho/mokro 110/100 kpa, odporność na przenikanie cieczy 120 cm H2O?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 37 poz. 5 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 313**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści serwetę 70 x 50 cm z włókniny foliowano-celulozowej o gramaturze pow.42g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 314**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną metalową dł. 14,5 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania pęsety chirurgicznej metalowej dł. 14,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 315**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści nerkę plastikową?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania nerki plastikowej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 316**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 317**Zadanie 49, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 6 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 318**Zadanie 49, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści serwetę 70 x 50 cm z włókniny foliowano-celulozowej o gramaturze pow.42g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 319**Zadanie 49, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści serwetę 75 x 50 cm z otworem przylepnym o średnicy 7 cm, serwetawykonana z dwuwarstwowego laminatu PP+PE o gramaturze 60g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 320**Zadanie 49, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści pęsetę metalową chirurgiczną o dł. 14,5 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowaniepęsety chirurgicznej metalowej dł. 14,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 321**Zadanie 49, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz.7 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 322**Zadanie 49, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym dozestawu pojemnikiem 3-komorowym?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowania opakowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 323**Zadanie 49, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120 ml?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 8 nie dopuszcza zaoferowania pojemnika o pojemności 120 ml, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 324**Zadanie 49, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści nerkę plastikową?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 8 nie dopuszcza zaoferowania nerki plastikowej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 325**Zadanie 49, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści serwetę 70 x 50 cm z włókniny foliowano-celulozowej o gramaturze pow.42g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 8 nie dopuszcza zaoferowania serwety o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 326**Zadanie 49, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 8 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 327**Zadanie 49, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 8 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 328**Zadanie 49, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści ostrze do ściągania szwów 11 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 9 nie dopuszcza zaoferowania ostrza do ściągania szwów 11 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 329**Zadanie 49, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 9 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 330**Zadanie 49, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym dozestawu pojemnikiem 3-komorowym?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 9 nie dopuszcza zaoferowania opakowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 331**Zadanie 49, pozycja 10

Czy zamawiający dopuści zestaw pakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy oponiższym składzie, gdzie strzykawki z żelem i wodą dołączane są osobno w doklejonej doopakowania foliowej kopercie

|  |  |
| --- | --- |
| 5 | Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm |
| 8 | Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm |
| 2 | Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe, rozm. M |
| 1 | Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa |
| 1 | Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm i rozcięciem |
| 1 | Pęseta plastikowa niebieska 13cm |
| 1 | Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean) |
| 2 | Pojemnik okrągły poj. 120ml |
| 1 | Strzykawka z żelem do znieczulenia błon śluzowych 6 ml |
| 1 | Strzykawka z wodą i gliceryną 10 ml |

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 40 poz. 10 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 332**Zadanie 49, pozycja 11

Czy zamawiający dopuści nerkę plastikową?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 11 nie dopuszcza zaoferowania nerki plastikowej, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 333**Zadanie 49, pozycja 11

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 11 nie dopuszcza zaoferowania opakowania typu rękaw papierowo-foliowy, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 334**Zadanie 49, pozycja 11

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 49 poz. 11 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 335**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę 50 x 50 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania serwety 50x50 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 336**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści żel nawilżający w strzykawce 6 ml?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania żelu nawilżającego w strzykawce 6 ml, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 337**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści 2x strzykawkę z wodą i gliceryną 10 ml?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania 2x strzykawka z wodą i gliceryną 10ml, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 338**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści otwór o śr. 7 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania otworu o śr. 7 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 339**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bez opakowania jednostkowego, co pozwoli zredukować ilośćpowstającego odpadu opakowaniowego podczas zabiegu?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania strzykawki bez opakowania jednostkowego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 340**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania opakowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 341**Zadanie 50, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 342**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści tupfery typu pagasling 20 x 20 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. nie dopuszcza zaoferowania tupferów typu pagasling 20x20 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 343**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści igłotrzymacz metalowy 15 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania igłotrzymacza metalowego 15 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 344**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści serwetę 50 x 70 cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania serwety 50x70cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 345**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści etykietę z dwiema etykietami typu TAG?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania etykiety z dwiema etykietami typu TAG, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 346**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści strzykawkę oraz igłę bez opakowania jednostkowego, co pozwolizredukować ilość powstającego odpadu opakowaniowego podczas zabiegu?)

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania strzykawki oraz igły bez opakowania jednostkowego, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 347**Zadanie 50, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, zapakowany w opakowanie typu rękawpapierowo-foliowy

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa |
| 1 | Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6cm x 8cm |
| 4 | Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm |
| 6 | Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm |
| 1 | Igła iniekcyjna (0,8 x 40) |
| 1 | Igła iniekcyjna (1,2 x 40) |
| 1 | Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer-Lock |
| 1 | Opatrunek foliowy z ramką 10cm x 15cm |
| 1 | Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm |
| 1 | Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean) |
| 1 | Pęseta plastikowa niebieska 13cm |
| 1 | Ostrze do ściągania szwowkrotkie 6,5cm |
| 1 | Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm |
| 1 | Pojemnik okrągły poj. 120ml |

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 50 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 348**Zadanie 57, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik zewnętrzny dla mężczyzn w rozmiarach 25mm, 29mm, 32mm, 36mm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 57 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie cewnika zewnętrznego dla mężczyzn w rozmiarach 25mm, 29mm, 32mm, 36mm.

**Pytanie 349**Pakiet 57, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy w kolorze niebieskim? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

Nadto dopuszczenie ww. portu pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jakodysponentowi Śródków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających zastanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 57 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie portu bezigłowego w kolorze niebieskim, spełniającym pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 350**Pakiet 59, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 1050mm ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 59 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania zgłębnika żołądkowego o długości 1050mm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 351**Pakiet 68, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści pęsetę sterylną?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 68 poz. 9e dopuszcza zaoferowanie pęsety sterylnej.

**Pytanie 352**Pakiet 73

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie osobno gilotynę do tabletek kruszarkę i pozwoli na wycenę dwóch produktów?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 73 nie dopuszcza zaoferowania osobno gilotyny do tabletek i kruszarki oraz wycenę dwóch produktów, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 353**Pakiet 76

Czy Zamawiający dopuści igłę j.u 0,45x12mm, reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 76 dopuszcza zaoferowanie igły j.u. 0,45x12mm, spełniającej pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 354**Pakiet 77, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły j.u długo ścięte, reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 77 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania igły o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 355**Pakiet 84, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczkóww opakowaniu a’250szt. z odpowiednim przeliczeniem

zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 84 poz. 1 nie wyraża zgody na wycenę koreczków w opakowaniu a’250 szt, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 356**Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków j.u o pojemności 30ml, reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 85 nie dopuszcza zaoferowania kieliszków do leków o poj. 30ml, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 357**Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a’90szt. z odpowiednim przeliczeniem

zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 85 dopuszcza zaoferowanie kieliszków w opakowaniu a’90 szt.

z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 358**Zadanie 90

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a’100szt z odpowiednim przeliczeniemzamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 90 dopuszcza zaoferowanie nakłuwaczy w opakowaniu a’100 szt., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 359**Zadanie 92

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową nie zawierającą lateksu, lecz z śladową ilością ftalanow, resztaparametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 92 nie dopuszcza zaoferowania maski tlenowej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 360**Zadanie 93, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową nie zawierającą lateksu, lecz z śladową ilością ftalanow, resztaparametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 93 poz. 1-2 nie dopuszcza zaoferowania maski tlenowej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 361**Zadanie 94, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 15ml, reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 94 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie nebulizatora o poj. 15 ml, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 362**Zadanie 94, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z nieobrotowym łącznikiem, tak jak ostatnio dostarczamy? Zaznaczamy również, że konstrukcja oferowanego nebulizatora nie wymaga obrotowego łącznika, gdyż dren tlenowypodłączony jest bezpośrednio do dna pojemnika nebulizatora co nie wpływa bezpośrednio na jego prace i niewypływa na położenie łącznika.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 94 poz. 2-3 nie dopuszcza zaoferowania nebulizatora o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 363**Pakiet 98, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę automatyczną o wymiarach 48cm x 2,5cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 98 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania opaski automatycznej o wym. 48cm x 2,5 cm, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 364**Pakiet 101, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje osłonki pudrowanej?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 101 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie osłonki pudrowanej.

**Pytanie 365**Pakiet 103, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplowa wykonaną z medycznego PCV,reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 103 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 366**Pakiet 103, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplowa o długości 55mm

w części przezroczystej?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 103 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 367**Pakiet 103, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą wykonaną z niewzmocnionego ABS, ponieważ parametry SWZ wskazują na konkretnego producenta co ogranicza konkurencyjność ofert?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 103 poz. nie dopuszcza zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 368**Pakiet 110, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 110 poz. 1-4 nie dopuszcza zaoferowania strzykawki dwuczęściowej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 369**Pakiet 110, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml w opakowaniu a’50szt z odpowiednim przeliczeniemzamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 110 poz. 4 dopuszcza zaoferowanie strzykawek 20ml w opakowaniu a’50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 370**Pakiet 112, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę TBC z igłą 0,45x13mm z podziałką co 0,05ml i tłokiem z dwoma oringami?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 112 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania strzykawki TBC o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 371**Pakiet 112, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,4x13mm i tłokiem z dwoma oringami?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 112 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania strzykawki z igłą o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 372**Pakiet 117

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny o pojemności 2l?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 117 dopuszcza zaoferowanie torby na wymiociny o poj. 2l.

**Pytanie 373**Pakiet 117

Czy Zamawiający dopuści torbę z obręczą kołnierza w kształcie koła, który zapewnia pewny uchwyt i ułatwiamanewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 117 dopuszcza zaoferowanie torby z obręczą w kształcie koła.

**Pytanie 374**Pakiet 123, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do pobierania prób mocz dla niemowląt w opakowaniu a’100szt zodpowiednim przeliczeniem Zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 123 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie worków do pobierania prób moczu dla niemowląt w opakowaniu a’100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 375**Pakiet 129, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiorki moczu z komorą pomiarową o pojemności 500ml (skalaco 1 ml do 40 ml, co 5ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 129 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania worka do godzinowej zbiórki moczu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 376**Pakiet 129, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 4% roztworem diglukonianuchlorheksydyny o wymiarach 12cmx7,5cm x2,3cm ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 129 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania gąbki o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z części 129.

**Pytanie 377**Pakiet 130, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy na mocz, sterylny tylko w środku, reszta parametrów zgodniez SIWZ ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 130 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania pojemnika plastikowego na mocz o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 378**Pakiet 161, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nerkę z masy papierowej o pojemności 900ml?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 161 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie nerki z masy papierowej o poj. 900 ml.

**Pytanie 379** Pakiet 64 Pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z wymogu dostarczenia próbek i zmienić go na obowiązek dołączenia do oferty karty katalogowej potwierdzającej spełnianie warunków technicznych/parametrów?

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

**Pytanie 380** Pakiet 63 Pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie gruszek w jednym niebieskim kolorze? Reszta bez zmian

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 63 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie gruszek w kolorze niebieskim spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 381** Pakiet 63 Pozycja 1 i 2

Czy zamawiający pozwoli na zaproponowanie kompletnych elektrod wraz z kolorowymi gruszkami ?

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

**Pytanie 382** Pakiet 75, poz. 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 75 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 z części 75, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 383**Pakiet 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy 21Gx1,8mm oraz 21Gx2,4mm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 90 nie dopuszcza zaoferowania nakłuwaczy o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 384**Pakiet 114

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów konfekcjonowanych po 20 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 114 wyraża zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych po 20 szt./op. Z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 385** dotyczy pak. 10

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, iż wskazując minimalną grubość ścianki palca 0,09 mm (+/-0,01 mm), Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawicy o grubości na palcu 0,12 mm. Pragniemy zaznaczyć, iż większa grubość rękawic wpływa korzystnie na ich wytrzymałość na uszkodzenia a co za tym idzie zwiększa bezpieczeństwo użytkowników.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 10 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 386**dotyczy pak. 11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, z dodatkową teksturą na kolcach palców, o grubości ścianki palca 0,12 mm. Rękawice pakowane po 200 szt. dla rozmiarów XS – XL z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 387** dotyczy pak. 14

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, iż Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawicy o grubości na palcu minimum 0,19 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14 dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,19 mm z uwzględnieniem udzielonych odpowiedzi.

**Pytanie 388** dotyczy pak. 15

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, poprawiającej właściwości chwytne o nieznacznie wyższej grubości, wynoszącej 0,23-0,24 mm na palcu i 0,19 – 0,20 mm na mankiecie. Pragniemy zaznaczyć, iż większa grubość rękawic wpływa korzystnie na ich wytrzymałość na uszkodzenia mechaniczne a co za tym idzie zwiększa bezpieczeństwo użytkowników.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 15 dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

**Pytanie 389** dotyczy pak. 16

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, poprawiającej właściwości chwytne o nieznacznie wyższej grubości, wynoszącej 0,23-0,24 mm na palcu i 0,19 – 0,20 mm na mankiecie oraz długości min. 285 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach.

**Pytanie 390** dotyczy pak. 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, poprawiającej właściwości chwytne o grubości na palcu 0,20-0,21 mm. Rękawice w kolorze zielonym.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 17 dopuszcza zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 391** dotyczy pak. 14-16

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w części 14-16 rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C.

**Pytanie 392** dotyczy pak. 14-17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic dostępnych w rozmiarach 6.0 – 9,0. Pragniemy zaznaczyć, iż dostępne rozmiary umożliwiają w pełni precyzyjne dopasowanie rękawicy do kształtu i wielkości ręki.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 14-17 wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic dostępnych w rozmiarach 6.0 – 9,0.

**Pytanie 393** dotyczy pak. 14-17

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTMF 1670 i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zgodnych z ASTMF 1671. Norma ASTMF 1670, jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze ) w stosunku do normy ASTM F 1671. Pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych szczegółowych badań przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671. W oparciu o normę ASTM F 1670 nie można wysuwać wniosków dotyczących odporności na wirusy i patogeny krwiopochodne, ponieważ materiały muszą zostać poddane badaniu zgodnie z normą ASTM F 1671

**Odpowiedź:** Zamawiający w SWZ dopuścił rozwiązania równoważne doprzedstawionych w opisie przedmiotu zamówienia. Podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 394** dotyczy pak. 30

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMMMS o gramaturze nieznacznie mniejszej niż ta wyspecyfikowana przez Zamawiającego, tj. 35 g/m2. Różnica ta nie wpływa bowiem na komfort i bezpieczeństwo pracy jego użytkownika, ponadto jest niewidoczna gołym okiem. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 30 dopuszcza zaoferowanie fartuchów o powyższych parametrach, spełniające pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 395**Część 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną z dodatkową teksturą na końcach palców zapewniająca najlepsza chwytność, przy zachowaniu wrażliwości dotykowej.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 10 dopuszcza zaoferowanie rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną z dodatkową teksturą na końcach palców zapewniająca najlepsza chwytność, przy zachowaniu wrażliwości dotykowej, spełniające pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 396** Część 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych o maks. 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiającypodtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 397** Część 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź**:Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 398** Część 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz  izopropanol 70% - poziom 6, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 10 nie wskazuje substancji, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 399**Część 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów chemicznych (informacja fabrycznie umieszczona na opakowaniu), z dodatkową wewnętrzną powłoką ułatwiającą zakładanie (informacja fabrycznie umieszczona na opakowaniu). Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, koloru zielonego, AQL max. 1,5, o średniej grubości na palcach min. 0,1 +/-0,02 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych z Rozporządzaniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po maks. 200 sztuk. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Zaproponowana alternatywa, umożliwia higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowane do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkadzania ścian, a także do wózków mobilnych lub dozownik wykonany z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 11 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 400**Część 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych, z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Średnia grubość podwójnie mierzona palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1.0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 35 substancji, zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie Opakowanie 250 szt. (XL 230szt.)

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 11 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 401**Część 11

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach 0,1 +/-0,02 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Możliwością higienicznego wyjmowania rękawic pojedynczo w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzaniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 11 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 402**Część 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych, delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, AQL = 1.0. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych, w tym wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6).  Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Rozmiary XS-XL, pakowanepomaks. 100 szt.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 11 nie dopuszcza zaoferowania rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 403** Część 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną, antypoślizgową na całej powierzchni.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 12 dopuszcza zaoferowania rękawic lateksowych z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną, antypoślizgową na całej powierzchni, spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 404** Część 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną z dodatkową teksturą na końcach palców zapewniająca najlepsza chwytność, przy zachowaniu wrażliwości dotykowej. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zakresie opisu oferty „rękawice lateksowe bezpudrowych posiadające powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną z dodatkową teksturą na końcach palców zapewniająca najlepsza chwytność, przy zachowaniu wrażliwości dotykowej”.

**Pytanie 405** Część 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 406**Część 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych delikatnie pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru (parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną), sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par.  Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający informuje, że w części 14 minimalna długość rękawic chirurgicznych lateksowych dla wszystkich rozmiarów wynosi 280mm. Zamawiający w części 14 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych lateksowych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 407**Część 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby na rękawicy nadrukowany był rozmiar rękawicy, oznaczenie L i P oraz nazwa rękawicy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SWZ cyt.: „rękawice o anatomicznym kształcie (zróżnicowane na prawą i lewą rękę)”

**Pytanie 408**Część 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice nie powodowały podrażnień i uczuleń wśród personelu medycznego, potwierdzone raportem wydanym przez niezależne laboratorium?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w części 14 oceniane będą walory użytkowe, wśród których jest podkryterium „reakcje skórne i podrażnienia) i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 409**Część 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych jałowych, sterylnych bezpudrowych, lateksowych, kształt anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń,mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6,0-9,0 co pól, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, wewnętrzna warstwą polimerową o strukturze sieci, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, ;  średnia grubość (mediana) na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL 0,65, Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, z obniżona zawartością protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), pakowane parami w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, okres ważności 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 15 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 410**Część 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, okres ważności 24 miesiące od daty produkcji. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 15 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 411**Część 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych jałowych, sterylnych bezpudrowych, lateksowych, kształt  anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń ,mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6,0-9,0 co pól, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, wewnętrzna warstwą polimerową  o strukturze sieci, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, ;  średnia grubość (mediana) na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL 0,65, Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, z obniżona zawartością protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), pakowane parami w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, okres ważności 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 16 nie dopuszcza zaoferowania rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach , podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 412**Część 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, okres ważności 24 miesiące od daty produkcji. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 413**Część 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic z wewnętrzną warstwą nitrylową skutecznie oddzielającą dłoń od protein lateksu, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym, zewnętrzna powierzchnia antypoślizgowa, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza istotne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami. Średnia grubość: na palcu min. 0,19 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną), przebadane na przenikalność cytostatyków zgodnie z obowiązującymi normami. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 16 nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 414**Część 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, siła zrywania min. 11 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 17 dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach.

**Pytanie 415**Część 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych poliizoprenowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm2. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N.  Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 17 nie wyrażą zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 416**Część 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych z wewnętrzną warstwą nitrylową skutecznie oddzielającą dłoń od protein lateksu, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym, zewnętrzna powierzchnia antypoślizgowa, co zwiększa chwytność rękawic. Średnia grubość: na palcu min. 0,19 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną), przebadane na przenikalność cytostatyków. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 17 nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 417**Pakiet 29 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy należy zaoferować opatrunek  z wycięciem   w kształcie U i z podkładką pod miejsce wkłucia wyprofilowaną także w kształcie U, dzięki czemu kaniula jest   „otulona” z trzech stron chłonnym padem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza zaoferowanie opatrunku  z wycięciem w kształcie U i z podkładką pod miejsce wkłucia wyprofilowaną także w kształcie U.

**Pytanie 418**Pakiet 35

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania  folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie  i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co  ułatwia transport i magazynowanie  tego produktu.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 35 dopuszcza zaoferowanie folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie  i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt., co  ułatwia transport i magazynowanie tego produktu.

**Pytanie 419**Pakiet 35

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania  folii chirurgicznych z nieprzylepnymi paskami z obu stron o szerokości powyżej  4cm z każdej strony,które ułatwiają aplikacje na pacjencie?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 35 dopuszcza zaoferowanie folii chirurgicznych z nieprzylepnymi paskami z obu stron o szerokości powyżej  4cm z każdej strony,które ułatwiają aplikacje na pacjencie.

**Pytanie 420**Pakiet 35

Prosimy o potwierdzenie , że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii klasyfikowanych jako klasa III.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 35 dopuszcza zaoferowanie folii klasyfikowanych jako klasa III.

**Pytanie 421**Pakiet 38 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych jałowych o gramaturze 35g/m2.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 38 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie fartuchów chirurgicznych jałowych o gramaturze 35g/m2.

**Pytanie 422**Pakiet 39 poz.1

Prosimy o dopuszczenie kompletu operacyjnego w kolorze niebieskim lub zielonym. Rozmiary: XS, S, M, L, XL, 2XL, 3XL.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie kompletu operacyjnego w kolorze niebieskim lub zielonym, w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, 2XL, 3XL.

**Pytanie 423**Pakiet 39 poz. 1

Prosimy o wyłącznie poz. 1 i utworzenie nowego pakietu, np. 39A

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 1 z części 39, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 424**Część 44, Poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, niesterylnego podkładu chłonnego, min. 4-warstwowego, przeciwodleżynowego, oddychającego, przeznaczonego do absorbcji płynów ustrojowych. Warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni. Nie rozwarstwia się, nie pęcznieje i nie przywiera do skóry gdy jest mokra. Miękka, włókninowa warstwa zewnętrzna pomaga redukować nacisk na skórę. Superabsorbująca warstwa środkowa z wkładem żelowym, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki. Rdzeń chłonny z marginesami uszczelniającymi z każdej strony, zabezpieczającymi przed wyciekaniem płynów. Pochłaniają zapach i zawilgoć, zapewniając suchą w dotyku powierzchnię w ciągu kilku minut. Posiadają zdolność do wielokrotnego pochłaniania płynów, nie przeciekają. Rozmiar 210 x 80 cm, chłonność 4900 ml, potwierdzona przez producenta. Oddychająca, pełnobarierowa, antypoślizgowa warstwa spodnia (zielony kolor nadruku części spodniej). Kompatybilne z materacami przeciwodleżynowymi typu lowairloss. Nadaje się do repozycjonowania pacjenta, obracania go i unoszenia (wytrzymałość do 150 kg). Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 30 szt. (6 toreb po 5 szt.).

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 44 po. 1 nie wyraża zgody na zaoferowanie podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 425**Część 44, Poz 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy podkładu o następujących parametrach: Podkład chłonny min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz); warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 900-1150g , potwierdzona przez producenta; rozmiar 45 x 61 +/-3 cm, rozmiar części chłonnej 40 x 53 +/-3 cm  z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 10 szt.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 44 po. 2 nie wyraża zgody na zaoferowanie podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 426**Część 44, Poz 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu chłonnego min. 3-warstwowego, przeznaczonego do absorbcji płynów ustrojowych. Miękka, włókninowa warstwa zewnętrzna pomaga redukować nacisk na skórę. Warstwa chłonna składające się z włókien celulozowych. Rozmiar 60 x 60 cm +/-2 cm, chłonność 600 – 650 ml, zgodnie z ISO 11948-1. Rdzeń chłonny z marginesami uszczelniającymi z każdej strony, zabezpieczającymi przed wyciekaniem płynów. Nieprzemakalna, antypoślizgowa warstwa spodnia wykonana z polipropylenu. Certyfikaty ISO 13485, pakowane po 200 szt. (8 toreb x 25 szt.).

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 44 po. 2 nie wyraża zgody na zaoferowanie podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 427**Część 44, Poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu w rozmiarze 60 x 90 cm +/-2 cm.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 44 po. 3 nie wyraża zgody na zaoferowanie podkładu o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 428** Dotyczy pakietu nr 67

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia, ze sterylnym łącznikiem, umożliwiającym podłączenie do dozownika tlenowego, sterylne - europejskiego lidera w ich produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 67 dopuszcza zaoferowanie pojemników do tlenoterapii ciepłej i zimnej o powyższych parametrach.

**Pytanie 429** Dotyczy pakietu nr 67

Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 67 dopuszcza zaoferowanie pojemników o powyższych parametrach.

**Pytanie 430** Dotyczy pakietu nr 67

Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 67 dopuszcza zaoferowanie pojemników z wodą, które powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

**Pytanie 431**

Czy Zamawiający w zad. 136, poz.1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania moczowodów. Skład zestawu: stent typu JJ, wykonany z poliuretanu, skalowany co 1 cm, jednostronnie lub obustronnie otwarty. Rozmiary stentu 4,8; 6; 7; 8 F, długość 24; 26; 28; 30cm. Popychacz dł 45cm lub 90cm. Prowadnik PTFE dł 100 (w zestawach z końcówką zamkniętą) i 150 cm (w zestawach z otworem centralnym). 2 zaciski mocujące?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 136 poz. 1 nie dopuszcza zaoferowania zestawu do szynowania moczowodów o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 432**

Czy Zamawiający w zad. 136, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Prowadnik stalowy, pokryty PTFE z prostą, giętką końcówką, rozmiary: 0,028”, 0,035”, 0,038”, długość 120cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 136 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowania prowadnika stalowego o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 433**

Czy Zamawiający w zad. 136, poz.3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Igła do punkcji: stalowa, ze szlifem (3 pierścienie), 3-częściowa, rozmiar 17.5G, długość 20cm?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 136 poz. 3 nie dopuszcza zaoferowania igły urologicznej o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 434**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 152 cewniki o następujących parametrach:

Poz1 Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera; z cewnikiem trzykanałowym 7F dł. 20 cm, lub 16cm, światło wewn 16GA/16GA/18GA; z prowadnicą z nitinolu z pamięcią kształtu, sterylny. Skład zestawu: strzykawka 5ml,igła punkcyjna 18Ga/6,35cm , igła Seldingera, bezigłowy port, ruchome skrzydełko mocujące. Zamknięcia kanałów automatycznymi bezigłowymi zastawkami.

Poz.2  
Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera; z cewnikiem czterokanałowy , śr. 8,5F dł. 20 cm, lub 16cm, z materiałem antybakteryjnym chlorheksydyna i sulfadiazyna srebra światło kanałów 16GA/14GA/18GA/18A z prowadnicą stalową z pamiecią kształtu , sterylny. Skład zestawu: strzykawka 5ml, igła Seldingera, bezigłowy port, ruchome skrzydełko mocujące , Zamknięcia kanałów automatycznymi bezigłowymi zastawkami.  
Poz.3  
Zestaw cewnika dwuświatłowego dializacyjnego, cewnik z poliuretanem z igłą punkcyjna 18Ga/6,35cm z prowadnicą stalowa , z pamięcią kształtu, sterylny. Skład zestawu: skalpel, strzykawka trzyczęściowa 5 ml, igła Seldingera , porty ruchome skrzydełko mocujące Zamknięcia kanałów automatycznymi bezigłowymi zastawkami. Rozmiar 12F , kanały 2x12G, Długość cewnika 16cm, 20cm, 25cm

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 152 poz. 1, 2, 3 nie dopuszcza zaoferowania zestawów do cewnikowania o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 435** CZĘŚĆ 140 poz. 8.

Czy Zamawiający w poz. 8 część nr 140 dopuszcza cewnik dializacyjny wysokoprzepływowy z termoczułego poliuretanu, z otworami schodkowymi o średnicy 11,5 Fr, 13 Fr o długość 15cm, 20cm, 25cm z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SWZ?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 140 poz. 8 dopuszcza zaoferowaniecewnika dializacyjnego wysokoprzepływowego o powyższych parametrach, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 436**Dotyczy Części nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w jednym rozmiarze tj. L?

**Odpowiedź:** Zamawiającyw części 18 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie rękawic foliowych w jednym rozmiarze tj. L.

**Pytanie 437**Dotyczy Części nr 21, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany włókniny polipropylenowej nie perforwanej?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 21 poz. 2 nie dopuszcza zaoferowani czepka o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 438**Dotyczy Części nr 21, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w rozmiarze: prześcieradło 210cm x 160cm, poszwa 210cm x 160, poszewka 70x80?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 21 poz. 7 dopuszcza zaoferowanie kompletu pościeli w rozmiarze: prześcieradło 210cm x 160cm, poszwa 210cm x 160, poszewka 70x80.

**Pytanie 439**Dotyczy Części nr 21, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 21 poz. 7 nie dopuszcza zaoferowania kompletu pościeli o powyższych parametrach, podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 440**Dotyczy Części nr 32, poz. 1,2,4,5

Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 32 poz. 1, 2, 4, 5 nie dopuszcza zaoferowania kompresów sterylizowanych tlenkiem etylenu.

**Pytanie 441**Dotyczy Części nr 32, poz. 3

Czy Zamawiający ma na myśli kompresy niejałowe?

**Odpowiedź:** Tak, kompresy niejałowe.

**Pytanie 442**Dotyczy Części nr 32, poz. 5

Czy Zamawiający gazę opatrunkową 17 nitkową?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 32 poz. 5 dopuszcza zaoferowanie gazy opatrunkowej 17-nitkowej.

**Pytanie 443**Dotyczy Części nr 38, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze min, 35g/m2?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 38 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMMMS o gramaturze min, 35g/m2.

**Pytanie 444**Dotyczy Części nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet operacyjny z bluza posiadającą 3 kieszenie?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie kompletu operacyjnego z bluzą posiadającą 3 kieszenie.

**Pytanie 445**Dotyczy Części nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet operacyjny w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie kompletu operacyjnego w kolorze niebieskim.

**Pytanie 446**Dotyczy Części nr 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści piżamę ze spodniami wiązanymi na troki oraz bluzą z trzema kieszeniami?

**Odpowiedź:**Zamawiający w części 39 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie piżamy dla pacjenta, w której bluza posiada dwie kieszenie, spełniająca pozostałe zapisy SWZ.

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

*Inspektor*

*Działu Zamówień Publicznych*

*Mariola Jędrzejczak*