



DZP.ŁG.282.5.2023

Sopot, dnia 16.06.2023 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 5-TP-23**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego oraz wyrobów medycznych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie sp. z o.o., w podziale na 31 pakietów– Znak: 5-TP-23

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2022.1710 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	Pakiet 27 Czy w pakiecie nr 27 dopuści czytelne, słowne oznakowanie rozmiaru na co najmniej dwóch ściankach opakowania? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.	Zamawiający wymaga oznakowania rozmiaru na 4 ściankach opakowania. Standardowo oznakowanie rozmiaru znajduje się na 4 ściankach opakowania . Zatem oznakowanie jedynie na 2 ściankach może utrudniać szybki dostęp do właściwego rozmiaru rękawic. Oddziały posiadają różnego rodzaju zasobniki do pudełek z rękawiczkami i opisy jedynie na 2 ściankach mogą być niewidoczne. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
2	Pakiet nr 19 poz. 1-11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluch , wkładek i elastycznych majtek konfekcjonowanych w inny sposób niż 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Zamawiający w poz 1-11 wyraża zgodę na zaferowanie pieluch , wkładek i elastycznych majtek konfekcjonowanych w inny sposób niż 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
3	Pakiet 19 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluch o obwodzie pasa 60-85 cm o chłonności min. 1500 ml.?	Nie dopuszcza
4	Pakiet 19 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluch o obwodzie 70-110 cm?	Nie dopuszcza
5	Pakiet 19 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pieluch o obwodzie 110-170 cm?	Nie dopuszcza
6	Pakiet 19 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkładek w rozm. 42x20 cm?	Nie dopuszcza
7	Pakiet 19 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkładek w rozm. 33x15 cm o chłonności min. 500 ml?	Nie dopuszcza
8	Pakiet 19 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkładek o długości całkowitej 290 mm o chłonności min. 450 ml?	Nie dopuszcza
9	Pakiet 19 poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkładek prostokątnych o wymiarach 40x8,5 cm o chłonności min. 900 ml?	Nie dopuszcza
10	Pakiet 19 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elastycznych majtek o obwodzie pasa 100-140 cm?	Nie dopuszcza
11	Pakiet 19 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie	Nie dopuszcza



	elastycznych majtek o obwodzie pasa 130-170 cm?	
12	Pakiet 8 poz. 1 Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru producenta Sony czy też dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego?	ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE PAPIERU ORYGINALNEGO. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
13	Pakiet 8 poz. 4 Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o wymiarach 75mm x 30,5m gdyż taki jest faktyczny rozmiar oryginalnego papieru do Philips	Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
14	Pakiet 8 poz. 6 Prosimy o wskazanie rozmiaru wymaganego papieru oraz o podanie czy papier ma być gładki czy w kratkę.	Odpowiedź: w kratkę, rozmiar 50mm. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
15	Pakiet nr 16, pozycja 2 Obecnie Zamawiający kupuje zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z trzema komorami. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do zmiany opatrunku w opakowanie typu twardy blister z min. trzema komorami?	Tak wymagany twardy blister z min. trzema komorami Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
16	Pakiet nr 16, pozycja 4 Obecnie Zamawiający kupuje zestaw do wkłucia lędźwiowego zapakowany w opakowanie typu twardy blister z dwiema komorami. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do zmiany opatrunku w opakowaniu typu twardy blister z min. dwiema komorami?	Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do zmiany opatrunku w opakowaniu typu twardy blister z min. dwiema komorami Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
17	Pakiet nr 16, pozycja 4 Czy zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do wkłucia lędźwiowego zawierającego serwetę 60cm x 50cm z przyłepcem wzdłuż krótszego boku?	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
18	Pakiet nr 9 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści końcówki z zamocowanym dodatkowo kapturkiem nakrywającym końcówkę?	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
19	Pakiet nr 9 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści resuscytator o poj. 550 ml, z rezerwuarem tlenu 1600 ml?	Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
20	Pakiet nr 9 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kankę o średnicy 21 Fr?	Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,
21	Pakiet nr 9 poz. 10 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania łyżek sterylnych?	Zamawiający nie wymaga łyżek sterylnych, dopuszcza zaoferowanie produktu mikrobiologicznie czystego.
22	Pakiet nr 9 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 36-50 mm?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
23	Pakiet nr 9 poz. 13 Czy Zamawiający dopuści skalę na korpusie do 6 cm?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
24	Pakiet nr 9 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku z możliwością intubacji, wykonaną w całości z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru, oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?	Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,

25	Pakiet nr 9 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w pojedynczych rozmiarach od 0 do 5 lub od 1 do 6?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
26	Pakiet nr 9 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w pojedynczych rozmiarach od 0 do 6? odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
27	Pakiet nr 9 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści dwie rury rozciągliwe do długości 160 cm?	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
28	Pakiet nr 9 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarach: • 2.0 – długość 255mm; • 3.3 – długość 340mm; • 4.0 – długość 340mm; • 4.7 – długość 340mm?	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
29	Pakiet nr 9 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści wyrób ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju i UE normami?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
30	Pakiet nr 9 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niesilikonowane?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
31	Pakiet nr 9 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem zawierające śladowe ilości ftalanów?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
32	Pakiet nr 9 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone niesilikonowane?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
33	Pakiet nr 9 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone zawierające śladowe ilości ftalanów?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
34	Pakiet nr 9 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści maskę z dmuchanym mankietem w rozmiarach od 0 do 6?	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza
35	Pakiet nr 9 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści resuscytator o poj. 1650 ml, z rezerwuarem tlenu 2000 ml?	Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,
36	Pakiet 28, poz. 1 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic jak opisane przez Zamawiającego z tą jedynie różnicą, że: grubość rękawicy na palcu 0,20 mm +/-0,02 mm, na mankiecie 0,16 mm +/-0,02 mm, spełniającej pozostałe wymagania SWZ.	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
37	Pakiet 28, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic jak opisane przez Zamawiającego z tą jedynie różnicą, że: grubość rękawicy na palcu 0,23 mm +/-0,02 mm, na dłoni 0,21 +/-0,02 mm, na mankiecie 0,19 mm +/-0,02 mm, spełniającej pozostałe wymagania SWZ.	Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
38	Pakiet 2, poz. 2-3,4,26,27 Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3,4,26,27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający nie wyraża zgody.
39	Pakiet 2, poz. 4 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ



40	Pakiet 2, poz. 4 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów, z informacją o ich braku przedstawioną dowolny sposób Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
41	Pakiet 2, poz. 4 Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?	Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ
42	Pakiet 2, poz. 26 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów, z informacją o ich braku przedstawioną dowolny sposób Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
43	Pakiet 2, poz. 26 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?	Zamawiający nie dopuszcza
44	Pakiet 2, poz. 26 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	Zamawiający nie dopuszcza
45	Pakiet 2, poz. 26 Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?	Zamawiający nie dopuszcza
46	Pakiet 2, poz. 26 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?	Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymogi zgodnie z swz Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
47	Pakiet 2, poz. 26 Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?	Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ
48	Pakiet 2, poz. 27 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?	Zamawiający nie dopuszcza
49	Pakiet 2, poz. 27 Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?	Zamawiający nie wyraża zgody
50	Pakiet 10, poz. 6-8,10-11 Czy zamawiający wydzieli poz.6-8,10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający nie wyraża zgody
51	Pakiet 10, poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Dopuszczamy, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

52	<p>Pakiet 18, poz. 2-6,9,11,16,18 Czy zamawiający wydzieli poz. 2-6,9,11,16,18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba ofertów stwarza większe możliwości wyboru.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody
53	<p>Pakiet 18, poz. 2-4 Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton? Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.</p>	Tak, zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
54	<p>Pakiet 18, poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 16 g/m²?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
55	<p>Pakiet 18, poz. 3 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
56	<p>Pakiet 18, poz. 4 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
57	<p>Pakiet 18, poz. 5-6 Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
58	<p>Pakiet 18, poz. 9 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na koldrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcierało 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
59	<p>Pakiet 18, poz. 11 Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt śliniaka czy za 1 szt. = 1 opakowanie zawierające 50 szt. śliniaka?</p>	za sztukę śliniaka, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
60	<p>Pakiet 18, poz. 11 Czy zamawiający dopuści wycenę za śliniaki pakowane po 50 szt., z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza śliniaki pakowane po 50 szt., z przeliczeniem ilości Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
61	<p>Pakiet 18, poz. 18 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?</p>	zamawiający nie dopuszcza
62	<p>Pakiet 18, poz. 18 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?</p>	zamawiający nie dopuszcza
63	<p>Pakiet 18, poz. 18 Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x</p>	zamawiający nie dopuszcza

	45,9 mt, perforacja co 34 cm?	
64	Pakiet 18, poz. 18 Czy dopuści perforację co 38 cm?	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
65	Pakiet 18, poz. 18 Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?	Zamawiający nie dopuszcza innej długości
66	Pakiet 1, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców. Mikrotekstura znacznie poprawia chwytność, zapewniając przy tym doskonałe czucie i sprawność manualną. Rękawice o korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pytanie dotyczy pakietu 27 poz 1 Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
67	Pakiet 2, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną, o powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem i silikonem, powierzchni zewnętrznej gładkiej, chlorowanej. Rękawice o nieznacznie wyższej grubości tj: palec 0.21 ± 0.02 mm, dłoń 0.20 ± 0.02 mm, mankiet 0.17 ± 0.02 mm. Długość rękawicy 295 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza Pytanie dotyczy pakietu 28
68	Pakiet 2, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną, o powierzchni zewnętrznej wykończonej mikroteksturą. Rękawice o nieznacznej różnicy w grubości tj: palec 0.19 ± 0.02 mm, dłoń 0.19 ± 0.03 mm, mankiet 0.16 ± 0.02 mm. Poziom protein ≤ 30 g/g. Długość 302 mm. Pozostałe wymagania, w szczególności dotyczące wewnętrznej warstwy nawilżającej, zgodnie z wymogami Zamawiającego.	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza Pytanie dotyczy pakietu 28
69	Pakiet 2, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną Rękawice o nieznacznej różnicy w grubości tj: palec 0.25 ± 0.03 mm, dłoń 0.21 ± 0.02 mm, mankiet 0.17 ± 0.02 mm. Poziom protein ≤ 30 g/g. Poziom protein ≤ 30 g/g. Długość 302 mm. Pozostałe wymagania, w szczególności dotyczące powłoki wewnętrznej rękawic, zgodnie z wymogami Zamawiającego	odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza Pytanie dotyczy pakietu 28
70	Pakiet 1, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym tłokiem?	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodna z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
71	Pakiet 1, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki, na których na korpusie znajduje się tylko informacja o nazwie strzykawki oraz logo producenta, natomiast piktogramy o jednorazowym użyciu, braku lateksu, braku ftalanów oraz sterylizacji EO znajdują się na opakowaniu jednostkowym?	ZAMAWIAJĄCY NIE DOPUSZCZA
72	Pakiet 1, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym?	ZAMAWIAJĄCY NIE DOPUSZCZA
73	Pakiet 1, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z centralnie umieszczonym stożkiem Luer?	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodna z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
74	Pakiet 1, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,2ml?	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodna z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
75	Pakiet 1, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,5ml?	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodna z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

76	Pakiet 1, pozycja 5-7 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez rozszerzenia?	Zamawiający nie dopuszcza
77	Pakiet 1, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opak. a'120 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
78	Pakiet 1 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z czytelną, jednostronną skalą co 1ml, długość tłoka 15,3cm, w stanie rozłożonym długość strzykawkę 25cm?	Zamawiający nie dopuszcza
79	Pakiet 1, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
80	Pakiet 1 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm oraz ze skalą co 0,01ml?	Zamawiający nie dopuszcza
81	Pakiet 1, pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści igły w opak. a'50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
82	Pakiet 1, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści igły ze szlifem ołówkowym z otworem bocznym, w rozm. 1,2x30mm?	Zamawiający nie dopuszcza
83	Pakiet 1, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści igły z tępym ścięciem pod kątem 40 stopni?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
84	Pakiet 1, pozycja 23-24 Czy Zamawiający dopuści igły w opak. a'100 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
85	Pakiet 1, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w opak. a'100 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
86	Pakiet 1 pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy na 7 dni i 350 wejść?	Zamawiający nie dopuszcza,
87	Pakiet 1 pozycja 32-33, 36? Czy Zamawiający dopuści igłę 90mm?	Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
88	Pakiet 1 pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń z igłą 18G o długości 90mm, z cewnikiem z 4 znacznikami głębokości?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
89	Pakiet 5 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
90	Pakiet 5 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
91	Pakiet 5 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewniki CH12-20 – balon 5-10ml oraz Ch16-Ch20 – balon 30ml (do wyboru przez Zamawiającego)?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
92	Pakiet 5 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem w zakresie 5 do 30ml?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
93	Pakiet 5 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki CH6 z balonem 3ml oraz CH8-10 z balonem 3-5ml?	Zamawiający nie dopuszcza,
94	Pakiet 5 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany z miękkiego i elastycznego PCV?	Zamawiający nie dopuszcza
95	Pakiet 5 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści bezlateksowy worek o pojemności 2000ml do zbiórki moczu sterylnej z drenem o	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

	długości 90cm lub 150cm?	
96	Pakiet 5 pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?	Zamawiający nie dopuszcza
97	Pakiet 5 pozycja 13-14 Czy Zamawiający dopuści woreczki o pojemności 100ml?	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
98	Pakiet 6 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamarą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy	Zamawiający nie dopuszcza
99	Pakiet 6 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny o następującym opisie: <ul style="list-style-type: none"> • wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny • szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem • obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią • kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczeć” • pojemność całkowita worka: 2000 ml • dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu • kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem • nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku • nie zawiera lateksu oraz ftalanów • jednorazowego użytku • niesterylny • okres trwałości: 5 lat? 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
100	Pakiet 6 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny o następującym opisie: <ul style="list-style-type: none"> • worek wykonany z wytrzymałego LDPE • dokładna skala pomiarowa (do 100ml co 10ml i od 100ml do 1000ml co 50ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu • pojemność całkowita worka: 1000ml • worek wykonany z przezroczystego materiału, co umożliwia obserwację wydzieliny • wyposażony w wyprofilowany kołnierz oraz zastawkę antyzwrotną • wyprofilowany kołnierz (tekturowy uchwyt) w kształcie maski z wycięciem umożliwia 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ


	<p>zamknięcie worka, a dzięki zastawce antyzwrotnej nie ma możliwości wydostania się zapachu i treści na zewnątrz</p> <ul style="list-style-type: none"> instrukcja użycia w języku polskim nadrukowana na opakowaniu jednorazowego użytku wyrób klasy I niesterylnej nie zawiera lateksu <p>termin ważności 5 lat?</p>	
101	<p>Pakiet 6 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.</p>	Zamawiający nie dopuszcza
102	<p>Pakiet 8 pozycja 1-2 Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych, gwarantujących najwyższą jakość wydruku?</p>	tak, papier oryginalny Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
103	<p>Pakiet 8 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści papier nieoryginalny dostosowany do aparatów philips HEARTSTART w rozmiarze 75*25?</p>	zamawiający nie dopuszcza
104	<p>Pakiet 8 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści papier nieoryginalny do modelu Ascard-36 o rozmiarze 112*10?</p>	zamawiający nie dopuszcza
105	<p>Pakiet 9 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm o długości 300cm z końcówkami lejek-lejek?</p> 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
106	<p>Pakiet 9 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm o długości 210cm z końcówkami:</p> 	Zamawiający nie dopuszcza
107	<p>Pakiet 9 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści resuscytator o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> W skład zestawu wchodzi: <ul style="list-style-type: none"> resuscytator maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem rezerwuar tlenu przewód tlenowy Worek samorozprężalny Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu Zastawki wykonane z silikonu 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ



	<ul style="list-style-type: none"> • Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu • Maski anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maskietu do indywidualnych potrzeb pacjenta • Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta • Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych • Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia • Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M • Nie zawiera lateksu • Nie zawiera ftalanów • Jednorazowego użytku • Niesterylny • Termin ważności: 3 lata • Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik • Objętość wyrzutowa ≥ 150 ml • Objętość resuscytatora 500 ± 200 ml • Wymiary 245 x 95 mm, waga 410g • Zawór ograniczający ciśnienie 40 cm H₂O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H₂O) • Przestrzeń martwa 7ml • Objętość worka – rezerwuuar 1600ml? 	
108	<p>Pakiet 9 pozycja 5-6 Czy Zamawiający dopuści kankę w rozmiarze CH21?</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
109	<p>Pakiet 9 pozycja 13 Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.</p>	Tak, zamawiający oczekuje Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
110	<p>Pakiet 9 pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z medycznego PCV bez uźebrowania oraz bez znaczników głębokości w cm i poziomej linii?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
111	<p>Pakiet 9 pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w pojedynczych rozmiarach, od 0-5.</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
112	<p>Pakiet 9 pozycja 17-18 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy w dwóch rozmiarach o poniższym opisie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP • Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia • Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej • Rozciągliwe ramiona o długości max 160 cm, 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

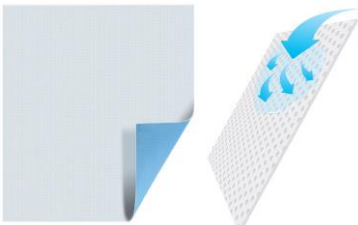
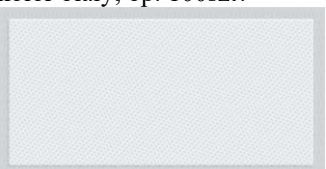
	<p>połączone łącznikiem Y</p> <ul style="list-style-type: none"> • Dodatkowa rozciągliwa rura o długości max 100 cm • Bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 1 litra lub 3 litrów oraz łącznik • Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem • Jednorazowego użytku • Nie zawiera lateksu oraz ftalanów • Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu • Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia? 																					
113	<p>Pakiet 9 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego PCV w rozmiarach:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ROZMIAR</th> <th>ŚREDNICA</th> <th>DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA</th> <th>DŁUGOŚĆ ROBOCZA</th> <th>ROZMIAR RURKI</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>6 Fr</td> <td>2.0 mm</td> <td>310 mm (±10)</td> <td>250 mm (±5)</td> <td>od 2,0 do 4,0</td> </tr> <tr> <td>10 Fr</td> <td>3.3 mm</td> <td>390 mm (±10)</td> <td>350 mm (±5)</td> <td>od 4,5 do 6,5</td> </tr> <tr> <td>14 Fr</td> <td>4.7 mm</td> <td>390 mm (±10)</td> <td>355 mm (±5)</td> <td>od 7,0 do 10,0</td> </tr> </tbody> </table>	ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI	6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0	10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5	14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0	Zamawiający nie dopuszcza
ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI																		
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0																		
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5																		
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0																		
114	<p>Pakiet 9 pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowaną, bez informacji i silikonizacji na opakowaniu, ze śladową ilością ftalanów w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co 0,5mm?</p>	Zamawiający nie dopuszcza																				
115	<p>Pakiet 9 pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści rurkę zbrojoną ze śladową ilością ftalanów?</p>	Zamawiający nie dopuszcza																				
116	<p>Pakiet 9 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 3 mały oraz 4 – średni Adult M?</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ																				
117	<p>Pakiet 9 pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści resuscytator o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> • W skład zestawu wchodzi: <ul style="list-style-type: none"> – resuscytator – maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem – rezerwuar tlenu – przewód tlenowy • Worek samorozprężalny • Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt • Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu • Zastawki wykonane z silikonu • Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu • Maski anestetyczne z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta • Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta • Rezerwuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych • Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia • Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M • Nie zawiera lateksu • Nie zawiera ftalanów 	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ																				

	<ul style="list-style-type: none"> • Jednorazowego użytku • Niesterylne • Termin ważności: 3 lata • Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik • Objętość wyrzutowa ≥ 600 ml • Objętość resuscytatora 1600 ± 200 ml • Wymiary 320 x 132 mm, waga 600g • Zawór ograniczający ciśnienie 60 cm H₂O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H₂O) • Przestrzeń martwa 7ml <p>Objętość worka – rezerwuar 2000ml?</p>	
118	Pakiet 10 pozycja 2,5 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 1L o wysokości 140mm?	Tak, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
119	Pakiet 10 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2L o wysokości 246mm?	Tak, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
120	Pakiet 10 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 5L o wysokości 210mm?	Tak, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
121	Pakiet 10 pozycja 1-5 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pojemników od różnych producentów?	Tak, Zamawiający „wykreśla zapis wszystkie pozycje powinny pochodzić od jednego producenta” Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
122	Pakiet 10 pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakovanie a’90 szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem jej w górę do 1134 opakowań?	Tak, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
123	Pakiet 10 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie szczotki suchej w opakowaniu zbiorczym a’40szt w formie podajnika?	Tak, Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
124	Pakiet 10 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści szczotki o wym. 90x45x39?	Tak, Zamawiający dopuszcza, . Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
125	Pakiet 10 pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści miseczki nerkowate w opak. a’300 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?	Tak, z odpowiednim przeliczeniem, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
126	Pakiet 15 Czy Zamawiający dopuści jałowy воск kostny o składzie: 80% mieszanina wosków pszczelich, 20% palmitynian izopropylowy?	Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
127	Pakiet 16 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści etykietę z 2 etykietami TAG w języku polskim zawierającą pełną identyfikację wyrobu i składu?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry i skład pozostaje bez zmian, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
128	Pakiet 16 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści etykietę z 2 etykietami TAG w języku polskim zawierającą pełną identyfikację wyrobu i składu?	Dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry i skład pozostaje bez zmian Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
129	Pakiet 16 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne nr 11?	Dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry i skład pozostaje bez zmian Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
130	Pakiet 16 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo foliowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem?	Zamawiający nie dopuszcza
131	Pakiet 16 pozycja 3 Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy: 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową	Zamawiający nie dopuszcza

	<p>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2 warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7 cm</p> <p>1 x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm</p> <p>1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)</p> <p>8 x Kompres gaz. 17N 8W 7,5cmx7,5cm</p> <p>5 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm</p> <p>1 x Pojemnik okrągły poj. 120 ml, przezroczysty, z podziałką</p> <p>2 x Rękawice nitylowe, bezpydrowe rozm. M ?</p>	
132	<p>Pakiet 16 pozycja 4</p> <p>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw:</p> <p>1 szt. serweta chirurgiczna w rozmiarze 50cm x 75cm z materiały typu SMS?</p> <p>1 szt. serweta chirurgiczna w rozmiarze 60cm x 75cm z materiały typu SMS?</p> <p>1 szt. igły 1,2x40 mm ,</p> <p>1 szt. igły 0,5x40 mm</p> <p>1 szt. strzykawki 5 ml. ,</p> <p>1 szt. strzykawki 2 ml.</p> <p>10 szt. kompresów włókninowych 10cm x 10cm?</p> <p>1 szt. samoprzylepnego opatrunku w rozmiarze 5x7,2 cm.</p> <p>1 szt narzędzie plastikowe typu kocher/pean do mycia pola</p> <p>6 szt tupfer kula 30cm x 30cm?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza, jeżeli opakowanie TYPU TWARDY BLISTER z 2 komorami zgodne z SWZ</p> <p>Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
133	<p>Pakiet 16 pozycja 4</p> <p>Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo foliowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem?</p>	<p>Zamawiający nie dopuszcza</p>
134	<p>Pakiet 16 pozycja 5</p> <p>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:</p> <p>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm</p> <p>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową</p> <p>10 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm</p> <p>10 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm</p> <p>1 x Pęseta plastikowa zielona 13cm</p> <p>1 x Ostrze chirurgiczne nr 11</p> <p>1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml luer</p> <p>1 x Strzykawka 3-częściowa 20ml luer</p> <p>1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)</p> <p>1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)</p> <p>1 x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm ?</p> <p>1 x opatrunek foliowy</p>	<p>Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
135	<p>Pakiet 18 pozycja 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści koszulę o gramaturze 33g/m²?</p>	<p>Nie dopuszcza</p>
136	<p>Pakiet 18 pozycja 2</p> <p>Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 18g/m²?</p>	<p>tak, zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
137	<p>Pakiet 18 pozycja 3</p> <p>Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny z taśmą przeciwpotną w części czołowej wykonaną z 5 warstw włókniny typu spunlance o gramaturze 38g/m²?</p>	<p>tak, zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
138	<p>Pakiet 18 pozycja 5</p> <p>Czy Zamawiający dopuści maskę na blok operacyjny typu IIR z gumkami?</p>	<p>Zamawiający nie dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
139	<p>Pakiet 18 pozycja 9</p> <p>Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszewką w rozmiarze 70x80cm?</p>	<p>tak, zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ</p>
140	<p>Pakiet 18 pozycja 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w którego skład wchodzi:</p>	<p>Zamawiający nie dopuszcza</p>

	<p>-prześcieradło: 150 cm x 210 cm -poszwa na kołdrę 160 cm x 210 cm -poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm -osobno zapakowany koc ogrzewający w rozmiarze 110x210cm, wykonany z 2 warstw włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², oraz wypełnienia z poliestru o gramaturze 80g/m², w kolorze niebiesko-zielonym?</p>	
141	<p>Pakiet 18 pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań) zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
142	<p>Pakiet 18 pozycja 12, 13 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań). Jednorazowego użytku. Niesterylne?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
143	<p>Pakiet 18 pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
144	<p>Pakiet 18 pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści pokrowce na buty wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63 g/m², o wymiarach: wysokość 48 cm, długość podszwy 38cm, gumka w stanie napiętym 28cm, pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?</p> 	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
145	<p>Pakiet 18 pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o chłonności 1177ml?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
146	<p>Pakiet 18 pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'6 rolek?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

147	<p>Pakiet 18 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 zgodnie z EN149:2001 + A1:2009. Penetracja aerozolu chlorku sodu $\leq 1\%$; penetracja mgłą oleju parafinowego $\leq 1\%$; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej ≤ 3 mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min ≤ 3 mbar (300 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, sztywnik na nos, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'10 szt. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE.</p> 	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
148	<p>Pakiet 18 pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR posiadającą składaną, płaską konstrukcję umożliwiającą łatwą obsługę, wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos, pianka uszczelniająca w części nosowej, mocowana na gumki zakładane na uszy z klipssem umożliwiającym połączenie w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy, wyposażona w wysokiej jakości materiał filtracyjny spełnia wymagania poziomu ochrony FFP2 NR zgodnie z EN 149:2001 + A1:2009, kategoria III Środków Ochrony Indywidualnej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425, wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, graficzna instrukcja zakładania nadrukowana na opakowaniu jednostkowym, kolor biały, przeznaczona do użytku podczas jednej zmiany roboczej (max 8 godzin), jednorazowego użytku?</p> 	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
149	<p>Pakiet 18 pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009. Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,5%; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,9%; bez zaworu, płaska konstrukcja ułatwiająca zakładanie, wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos, pianka w części nosowej. Mocowana na gumki zakładane na uszy z klipssem umożliwiającym połączenie w celu zapewnienia ścisłego przylegania. Półmaska w oraz gumki mocujące w kolorze białymi. Opakowanie a'1 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE?</p>	Tak, Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
150	<p>Pakiet 18 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25 szt?</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
151	<p>Pakiet 18 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x88 cm, w całości</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

	wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w wkładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność min. 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu. op. 56 szt.?	
152	Pakiet 18 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m ² , warstwy celulozowej 16 g/m ² , pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m ² , niebieskiej folii PE 40 g/m ² . Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
153	Pakiet 18 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści spodenki w rozmiarze uniwersalnym obejmującym wszystkie rozmiary wskazane przez Zamawiającego?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
154	Pakiet 18 pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m ² , warstwy celulozowej 16 g/m ² , pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m ² , niebieskiej folii PE 40 g/m ² . Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
155	Pakiet 18 pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt.? 	Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
156	Pakiet 18 pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści mata podłogowa umożliwiająca wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 7l wody, min. 3 litry soli fizjologicznej); dwustronna, chłonna od góry oraz od spodu; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 75x36cm (wkład chłonny 68cmx30cm), kolor biały; op. 100szt? 	Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
157	Pakiet 23 pozycja 1-2 Czy zamawiający dopuści osłonę na kończynę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m ² ?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
158	Pakiet 23 pozycja 1 Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 30x60cm w zestawie z taśmą samoprzylepną 10x50cm?	Zamawiający nie dopuszcza
159	Pakiet 23 pozycja 1 Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 35x120cm	Zamawiający nie dopuszcza

	w zestawie z taśmą samoprzylepną 10x50cm + druga 10x50cm dołączona osobno?	
160	Pakiet 23 pozycja 3 Czy zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną w rozmiarze 10x50cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
161	Pakiet 23 pozycja 4 Czy zamawiający dopuści uchwyt typu rzep w rozmiarze 2 x 22cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
162	Pakiet 23 pozycja 5 Czy zamawiający dopuści taśmę chirurgiczną w rozmiarze 10x50cm	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
163	Pakiet 23 pozycja 5 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.	Zamawiający nie wyraża zgody
164	Pakiet 25 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści szyny 250x25?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
165	Pakiet 25 pozycja 5, 10-11 Czy Zamawiający dopuści szyny w opak. a'10 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
166	Pakiet 25 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści szyny 250x40?	zgodnie z SWZ
167	Pakiet 27 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców?	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodnie z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
168	Pakiet 27 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaofertowanej ilości?	ZAMAWIAJĄCY NIE DOPUSZCZA
169	Pakiet 29 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta, odporność na rozerwanie na mokro/sucho 172 kPa/180kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
170	Pakiet 29 pozycja 1 składowa 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 80cm x 145cm (Folia PE+ wzmocnienie wiskoza + poliester o wymiarach 60 cm x 145 cm)	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
171	Pakiet 29 pozycja 1 składowa 4 Czy Zamawiający dopuści ręczniki chłonne w rozmiarze 30cm x 30cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
172	Pakiet 29 pozycja 1 składowa 5 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w rozmiarze XXL o długości 157 cm +/-3cm, odporność na przenikanie cieczy 102cm H2O na pozostałej powierzchni 35cm H2O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 107,74kPa/110,8kPa, oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni 80,60 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
173	Pakiet 29 pozycja 1 składowa 6 Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny w rozmiarze L o długości 128cm +/- 3cm, odporność na wypychanie na sucho/mokro 80,60 kPa/ 76 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
174	Pakiet 29 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta, odporność na rozerwanie na mokro/sucho 172 kPa/180kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
175	Pakiet 29 pozycja 2 składowa 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 80cm x 145cm (Folia PE+ wzmocnienie wiskoza + poliester o wymiarach 60 cm x 145 cm)	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
176	Pakiet 29 pozycja 2 składowa 4 Czy Zamawiający dopuści ręczniki chłonne w	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

	rozmiarze 30cm x 30cm?	
177	Pakiet 29 pozycja 2 składowa 5 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w rozmiarze XXL o długości 157 cm +/-3cm, odporność na przenikanie cieczy 102cm H2O na pozostałej powierzchni 35cm H2O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 107,74kPa/110,8kPa, oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni 80,60 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
178	Pakiet 29 pozycja 2 składowa 6 Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny w rozmiarze L o długości 128cm +/- 3cm, odporność na wypychanie na sucho/mokro 80,60 kPa/ 76 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
179	Pakiet 29 pozycja 2 składowa 11 Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną w rozmiarze 8cm x 5m?	Zamawiający nie dopuszcza
180	Pakiet 29 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta wykonane z materiału typu SMS o gramaturze 50g/m ² , w strefie krytycznej dodatkowo warstwa wzmocniona SM o gramaturze 80g/m ² , odporność na przenikanie cieczy 110cm H2O, odporność na rozzerwanie na sucho/mokro 205,6 kPa/199,4 kPa?	Zamawiający nie dopuszcza
181	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 1 Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo w rozmiarze 80cm x 145cm (Folia PE+ wzmocnienie wiskoza + poliester o wymiarach 60 cm x 145 cm)?	Zamawiający nie dopuszcza
182	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 4 Czy Zamawiający dopuści serwetę do artroskopii kolana w rozmiarze 200cm x 320cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o wymiarach 6 cm x 8 cm, zintegrowaną z torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, port do odsysania treści w dolnej części worka, którego budowa umożliwia do podłączenia drenów?	Zamawiający nie dopuszcza
183	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 4 Czy Zamawiający dopuści samoprzylepne uchwyty na przewody dołączone do serwety osobno, celem przyklejenia w dogodnym miejscu?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
184	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 5 Czy Zamawiający dopuści osłonę ortopedyczną na kończynę w rozmiarze 30cm x 60cm?	Zamawiający nie dopuszcza
185	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 7 Czy Zamawiający dopuści ręczniki chłonne w rozmiarze 30cm x 30cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
186	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 8 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w rozmiarze XXL o długości 157 cm +/-3cm, odporność na przenikanie cieczy 102cm H2O na pozostałej powierzchni 35cm H2O, odporność na wypychanie na sucho/mokro 107,74kPa/110,8kPa, oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni 80,60 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
187	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 9 Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny w rozmiarze L o długości 128cm +/- 3cm, odporność na wypychanie na sucho/mokro 80,60 kPa/ 76 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?Zamawiający nie dopuszcza	Zamawiający nie dopuszcza
188	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 10 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę w rozmiarze 14 cm x 250cm?	Zamawiający nie dopuszcza
189	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 18 Czy Zamawiający dopuści dren Redona CH 12 /70cm z elementem kontrastującym w RTG?	Zamawiający nie dopuszcza

190	Pakiet 29 pozycja 3 składowa 19 Czy Zamawiający dopuści dren przedłużacz do ssaka CH 24 dł 300cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
191	Pakiet 29 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści obłożenie pacjenta wykonane z materiału typu SMS o gramaturze 50g/m2 , w strefie krytycznej dodatkowo warstwa wzmocniona SM o gramaturze 80g/m2 łączna gramatura w strefie wzmocnienia 130g/m2, odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 110cm H20, odporność na rozerwanie na sucho/mokro 205,6 kPa/199,4 kPa?	Zamawiający nie dopuszcza
192	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 80cm x 145cm (Folia PE+ wzmocnienie wiskoza + poliester o wymiarach 60 cm x 145 cm)	Zamawiający nie dopuszcza
193	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 4 Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną na kończynę wzmocnioną w rozmiarze 200cm x 320cm z samuszczelniającym się otworem o wymiarach 6cm x 8 cm z dwoma organizatorami przewodów?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
194	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 5 Czy Zamawiający dopuści osłonę ortopedyczną na kończynę w rozmiarze 30cm x 60cm?Zamawiający nie dopuszcza	Zamawiający nie dopuszcza
195	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 7 Czy Zamawiający dopuści ręczniki chłonne w rozmiarze 30cm x 30cm?	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
196	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 8 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w rozmiarze XXL o długości 157 cm +/-3cm, odporność na przenikanie cieczy 102cm H20 na pozostałej powierzchni 35cm H20, odporność na wypychanie na sucho/mokro 107,74kPa/110,8kPa, oraz na sucho i mokro na pozostałej powierzchni 80,60 kPa, pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
197	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 10 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę w rozmiarze 14 cm x 250cm?	Zamawiający nie dopuszcza
198	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 18 Czy Zamawiający dopuści dren Redona CH 12 /70cm z elementem kontrastującym w RTG?	Zamawiający nie dopuszcza
199	Pakiet 29 pozycja 4 składowa 19 Czy Zamawiający dopuści dren przedłużacz do ssaka CH 24 dł 300cm?	Zamawiający nie dopuszcza
200	Pakiet 27 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o mikroteksturowanej powierzchni z dodatkową teksturą na końcach palców, o korzystniejszym AQL 1,0. Pozostałe zgodnie z SWZ	Zamawiający wyraża zgodę, reszta zgodnie z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
201	Pakiet 27 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o mikroteksturowanej powierzchni z dodatkową teksturą na końcach palców, o korzystniejszym AQL 1,0. Rękawice są środkiem ochrony indywidualnej kat. III typ C. Pozostałe zgodnie z SWZ	Zamawiający wyraża zgodę, reszta zgodnie z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
202	Pakiet 27 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

	<p>N. 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 (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.</p>	
203	<p>Pakiet 28 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0</p>	Zamawiający nie dopuszcza
204	<p>Pakiet 28 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1</p>	Zamawiający nie dopuszcza

	<p>(raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	
205	<p>Pakiet 28 poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetyczne neoprenowe bezpudrowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego zakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoni 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	Zamawiający nie dopuszcza
206	<p>Pakiet 28 poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie wewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. 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 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną</p>	Zamawiający nie dopuszcza

	<p>fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	
207	<p>Pakiet 28 poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpydrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	Zamawiający nie dopuszcza
208	<p>Pakiet 28 poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, jasnobrązowe lateksowe bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
209	<p>Pakiet 5 poz. 1 i 9: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktów do tlenoterapii mikrobiologicznie czystych. Nadmieniamy, iż z uwagi na przeznaczenie w/w sprzętu do podaży niesterylizowanego tlenu, wymóg sterylności produktów wydaje się być bezzasadny</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
210	<p>Dotyczy pakietu 5 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego typu Foley CH 12-22, poj. balonu 5-10 ml, sterylizowanych tlenkiem etylenu.</p>	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

211	Dotyczy pakietu 5 poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewniki typu Foley dwudrożny wykonane z lateksu z powłoką wykonaną z elastomeru silikonowego wewnątrz i na zewnątrz, CH 6/8/10, poj. balonu 3 ml, dł. 28 cm, z prowadnicą wykonaną z PBT. Sztywna zastawka portu do uszczelniania balonu w kodzie barwnym rozmiaru CH cewnika. Sterylizowany EtO. Na porcie worka DZM logo producenta. Czas utrzymania do 14 dni.	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
212	Dotyczy pakietu 5 poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 6 ml.	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
213	Pakiet 5 poz. 12: Prosimy o dopuszczenie zaferowania nebulizatora o poj. 10ml, tak jak obecnie stosowane, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.	Zamawiający dopuszcza Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
214	Dotyczy pakietu 6 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca. W zestawie 1 worek 1000ml do zbiórki stolca z filtrem węglowym.	Zamawiający dopuszcza, reszta zgodna z SWZ Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
215	Dotyczy pakietu 6 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy zestaw ma posiadać pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis?	TAK, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
216	Dotyczy pakietu 6 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy kieszonka na palec wiodącego ma być w kolorze niebieskim, co ułatwia aplikację?	TAK, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ
217	Pakiet 6 poz. 3: Prosimy o dopuszczenie zaferowania worków wymiennych kompatybilnych z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowanych co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.	Zamawiający dopuszcza, Zmianie ulega załącznik nr 2 do SWZ

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2.1-2.31 do SWZ (zmiany dot. zał. 2.1, 2.2, 2.5, 2.6, 2.8 – 2.10, 2.15, 2.16, 2.18, 2.19, 2.23, 2.25, 2.27 – 2.29)

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego oraz wyrobów medycznych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie sp. z o.o., w podziale na 31 pakietów– Znak: 5-TP-23– **nie zmienia się.**

PREZES ZARZĄDU

Tomasz Augustyniak