



**Wojewódzki Specjalistyczny Szpital**  
**im. dr Wł. Biegańskiego**  
**91-347 Łódź, ul. Kniaziewicz 1/5**



Informacja: tel. 42 251-60-11, 251 60-50, FAX. 42 251-60-55; Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251-61-55, 42 251-60-59;  
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251-60-60; Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251-62-50;  
Główna Księgowa: tel. 42 251-61-45; NIP 726-22-34-808; Regon 471219736.

WSSz - NZP – ...../ 19

Łódź, dn. 05. 06. 2019r.

**UCZESTNICZY POSTĘPOWANIA  
PRZETARGOWEGO**

**dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221.000 EURO na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 22/19**

I. Na podstawie **art. 38 ust. 2** ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

**SIWZ**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z zapisami art. 24 ust. 11 ustawy prawo zamówień publicznych (PZP): „Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia przekazania informacji, o której mowa w art. 51 ust. 1a, art. 57 ust. 1 lub art. 60d ust. 1, albo od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.”

W przypadku, gdy Wykonawca nie złoży oświadczenia w ustawowym terminie a jego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, zostanie przez Zamawiającego wezwany do złożenia oświadczenia dot. przynależności do grupy kapitałowej wraz z wezwaniem do złożenia dokumentów na podstawie art. 26 ustawy PZP.

2. Rozdział III pkt. 5; Projekt umowy – par. 1 ust. 5. W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego. Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw. Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny. Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie wskaże minimalnego progu wykonania umowy. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, w jakim zakresie umowa zostanie zrealizowana, jednocześnie zaznacza, że dołożył należytej staranności przy oszacowaniu ilości zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, że ustawa o finansach publicznych zobowiązuje jednostki finansów publicznych do gospodarowania środkami finansowymi w sposób racjonalny i celowy. Racjonalnym jest zatem zamawianie określonych środków w sposób wynikający z aktualnych potrzeb, natomiast za zupełnie niecelowe należy uznać zamawianie go i magazynowanie w przypadku, gdy zawarta umowa przewiduje konieczność zakupu w określonych granicach, nawet w sytuacji zmniejszonego zużycia bieżącego, czego w przypadku odczynników wykluczyć nie można.

3. Rozdział V pkt. 36 ppkt. 11; pkt. 46 – grupa kapitałowa. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie potwierdza, patrz odpowiedź na pytanie nr 1.**

4. Projekt umowy – par. 5 ust. 2, 3. Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 3 § 3 projektu umowy (cyt.):  
„3. Wykonawca zobowiązany jest do każdej dostawy częściowej towaru, o której mowa w ust. 1 załączyć fakturę.”  
i nada mu proponowane brzmienie:  
„3. Wykonawca zobowiązany jest do każdej dostawy częściowej towaru, o której mowa w ust. 1, załączyć fakturę. Dopuszcza się przesłanie faktury VAT mailem lub faksem w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.”  
UZASADNIENIE:  
W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za dostarczane towary, brak jest możliwości dołączenia faktury do wysyłanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ).  
Na potrzeby logistyczno-formalne (np. przyjęcie towaru do Apteki Zamawiającego) wystarczające będzie przekazanie wraz z towarem skanu faktury, zaś na potrzeby księgowości oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 4 § 6 projektu umowy (cyt.):  
„4. W przypadku potwierdzonego przez autoryzowany serwis producenta uszkodzenia, spowodowanego eksploatacją wstrzykiwacza z zastosowaniem przedmiotu umowy Wykonawca ponosi pełen koszt naprawy wstrzykiwacza. (dotyczy pakietu 21).”  
i o nada mu proponowane brzmienie:  
„4. W przypadku potwierdzonego przez niezależną, notyfikowaną jednostkę serwisową uszkodzenia, spowodowanego eksploatacją wstrzykiwacza z zastosowaniem przedmiotu umowy Wykonawca ponosi pełen koszt naprawy wstrzykiwacza. (dotyczy pakietu 21).”  
UZASADNIENIE:  
Powody powstania ewentualnego uszkodzenia wstrzykiwacza Medrad Stellant CT D powinny zostać określone przez niezależny podmiot notyfikowany, szczególnie w przypadku, kiedy ekspertyza miałaby dotyczyć sytuacji, w której potencjalnie istnieje podejrzenie, iż uszkodzenie takie powstało w wyniku prowadzenia eksploatacji urządzenia z wykorzystaniem generycznych materiałów eksploatacyjnych.  
Ekspertyza i opinia techniczna przeprowadzona przez autoryzowany serwis producenta urządzenia (tu: firma BAYER), mogłaby być ekspertyzą jednostronną i mało obiektywną, ponieważ w interesie producenta wstrzykiwacza Medrad Stellant CT D (tu: firma BAYER) leży promowanie i wzrost sprzedaży produktów własnych, tj. oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, wytwarzanych przez producenta urządzenia (tu: firma BAYER).  
Wyżej opisany konflikt interesów mógłby negatywnie przełożyć się na treść wspomianej tu ekspertyzy i określenia powodu faktycznego zaistnienia uszkodzenia wstrzykiwacza Medrad Stellant CT D.  
W przypadku potwierdzenia przez niezależny, notyfikowany podmiot powodów awarii wskazujących na zastosowane w badaniach generyczne materiały eksploatacyjne, Wykonawca będzie zobowiązany do pokrycia kosztów naprawy urządzenia Medrad Stellant CT D.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Projekt umowy, § 6, ust. 1 pkt. 3- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy.  
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 współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

8. Projekt umowy, § 6, ust. 1 pkt. 1 - zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”? Pytanie nasze wynika z faktu, iż przesłanką do naliczenia kary umownej winna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do nabycia mniejszych ilości towaru niż podano w załączniku do niniejszej umowy. Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy żadne inne roszczenia, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

**Wyjaśnienia: Patrz odpowiedź na pytanie nr 2.**

10. Dotyczy warunków umowy § 2. Prosimy o dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

11. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 3 dni roboczych. W przypadku braku odpowiedzi w ww. terminie reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

12. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 2 dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, na własny koszt.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

13. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 pkt. 1, 2, 3, 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

14. Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku:”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

15. Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wszelkie umowy nazwane uregulowane w Kodeksie cywilnym oraz umowy nienazwane, nieuregulowane przepisami prawa cywilnego (jak factoring, forfaiting i in.) mające na celu przeniesienie na osoby trzecie wierzytelności zarówno istniejących jak i przyszłych, wymagalnych jak i niewymagalnych na dzień zawarcia umowy, zawarte przez Wykonawcę bez zgody Zamawiającego są nieważne. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

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

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości **brutto** umownej towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie**

2) 0,5% wartości **brutto** zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości**

3) 5% wartości umownej towaru, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru,

10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy nastąpi odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy,

5) 1.500,00 zł, w przypadku nie wykonania obowiązku, o którym mowa w § 1 ust. 8 i/lub 9. (dotyczy pakietów nr 4, 12, 27, 56, 57, 77

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

18. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioszek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie potwierdza, patrz odpowiedź na pytanie nr 1.**

19. Dotyczy SIWZ, rozdział III ust. 10, załącznik do SIWZ nr 5, §3 ust. 4. Prosimy Zamawiającego o możliwość składania zamówień cząstkowych wyłączanie za pośrednictwem e-mail albo telefonicznie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

20. Dotyczy SIWZ, rozdział III ust. 10, załącznik do SIWZ nr 5, §3 ust. 1. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu realizacji zamówienia „na cito” na 1 dzień roboczy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

21. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §1 ust. 9. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie §1 ust. 9 z projektu umowy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

22. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §5 ust. 1. Prosimy Zamawiającego o możliwość składania potencjalnych reklamacji wyłącznie za pośrednictwem e-mail albo pisemnie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

23. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §5 ust. 3. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany towaru na 2 dni robocze.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

24. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 1. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnych kar umownych na 0,5% wartości umownej towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

25. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 2. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % wartości zareklamowanego towaru na 0,5% wartości zareklamowanego towaru.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

26. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 3,5. Prosimy Zamawiającego o usunięcie z projektu umowy § 6 ust.1 pkt. 3,5

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

27. Dotyczy załącznika do SIWZ nr 5, §6 ust.1 pkt. 4. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % za odstąpienie od umowy na 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

28. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą rozumiane dni od poniedziałku do piątku?

**Wyjaśnienia: Jako dni wolne od pracy Zamawiający przyjmuje soboty oraz dni ustawowo wolne od pracy zgodnie z Ustawą z 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (Dz. U. z 2015r. poz. 90 z późniejszymi zmianami).**

29. Czy w § 6 ust. 1 pkt. 1) Zamawiający zgodzi się zastąpić słowo „opóźnienia” słowem „zwłoki”?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

30. Czy w § 6 ust. 1 pkt. 3) Zamawiający zgodzi się na wartość 5%?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

31. Czy w § 6 ust. 1 pkt. 4) Zamawiający zgodzi się na wartość 5%?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

32. Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano szt. myjek prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

33. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 6 ust. 1 w następujący sposób:  
„Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

- 1) 0,5% wartości umownej towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- 2) 0,5% wartości zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie."

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

34. dotyczy, dokumentów potwierdzających zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z opisem. ( Tabela pkt. Nr 57. 1.3),4),5) SIWZ). Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby zgodność z normą ASTM F1671 była potwierdzona w deklaracji /certyfikacji zgodności i zaakceptowania, jako potwierdzenie spełniania w/w normy raportu z badań wykonanych w jednostce niezależnej (dotyczy pakietów: 29,30,31,32,33).

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35. Pakiet 29, 30,31,32,33, 43, 45. W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.**

36. Pakiet 29, 30,31,32,33, 43, 45. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia odporności rękawic na przenikanie wirusów i substancji chemicznych za pomocą raportu producenta sporządzonego na podstawie wyników badań jednostki niezależnej, ze wskazaniem jednostki niezależnej w której wykonano badanie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 1**

37. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki do odsysania do odsysania z atraumatyczną końcówką, sterylne, twardość A shore A76, bez zawartości ftalanów, bez fabrycznie nadrukowanej informacji na opakowaniu jednostkowym (w myśl obecnie obowiązujących przepisów producent umieszcza informację na opakowaniu w przypadku gdy ftalany są użyte do produkcji wyrobu, natomiast nie ma obowiązku umieszczania informacji w przypadku braku ftalanów w składzie chemicznym materiału z którego wytworzony jest wyrób)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

38. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 2, 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach cewników foley z lateksową zastawką?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 2, 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach cewników foley pakowanych w opakowanie zewnętrzne folia – folia i wewnętrzne folia?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

40. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz oznaczenie rozmiaru na opakowaniu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

41. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

42. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewnik posiadał sztywną zastawkę do napełnienia balonu zawierającą nadrukowane informacje takie jak: logo producenta, rozmiar cewnika, pojemność balonu?

**Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie oczekuje.**

#### **Pakiet nr 3**

43. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane ze 100% silikonu, o długości 85cm, dostępne w rozmiarach CH16, CH18, CH20, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

44. Poz. 7. Czy Zamawiający dopuści sterylny dren tlenowy 210cm ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

45. Dotyczy Pakietu 3 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji zgłębniki żołądkowe sterylne, bez zawartości ftalanów, bez fabrycznie nadrukowanej informacji na opakowaniu jednostkowym (w myśl obecnie obowiązujących przepisów producent umieszcza informację na opakowaniu w przypadku gdy ftalany są użyte do produkcji wyrobu, natomiast nie ma obowiązku umieszczania informacji w przypadku braku ftalanów w składzie chemicznym materiału z którego wytworzony jest wyrób)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46. Dotyczy Pakietu 3 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji zgłębniki żołądkowe sterylne, skalowane co 1 cm (numerycznie co 1 cm)?



**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

47. **Dotyczy Pakietu 3 pozycja 2.** Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 2 i utworzenia z niej osobnego pakietu, co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Wykonawców. Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP. Utworzenie nowego pakietu z pozycji 2 pozwoli Zamawiającemu przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców oraz nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji. W przypadku nieuwzględnienia przez Zamawiającego wyłączenia wyżej wymienionych pozycji z Pakietu nr 3 zmuszeni będziemy skorzystać z przysługujących nam środków ochrony prawnej art. 179 ust.1 ustawy PZP.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

48. **Dotyczy Pakietu 3 pozycja 6.** Czy Zamawiający wyjaśni z jakim dozownikiem tlenowym (model, nr katalogowy i inne informacje) ma być kompatybilny łącznik który należy zaoferować w tej pozycji?

**Wyjaśnienia: Dozowniki typu Oxyll.**

49. **Dotyczy Pakietu 3 pozycja 7.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji wyrób sterylny?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 4**

50. Czy zamawiający wydzieli poz. 11-12,14,22-23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

51. Poz. 12. Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

52. Poz. 14. Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową bursztynową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

53. Poz. 11. Czy zamawiający oczekuje strzykawki 100 ml. Cewnikowej?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

54. Poz. 22. Czy zamawiający dopuści przyrząd IS z komorą o dł. około 5,3 mm (+/- 5 mm) w części przezroczystej?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

55. Poz. 23. Czy zamawiający dopuści przyrząd TS z komorą o dł. około 7,5 mm (+/- 5 mm) w części przezroczystej?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

56. Poz. 26. Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

57. Poz. 26. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu sterylizowanego tlenkiem etylenu z optycznym identyfikatorem pozycji o/z. o objętości wypełnienia 0,32 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

58. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 17, 18, 19 i utworzenia z nich osobnego pakietu, co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Wykonawców. Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP. Utworzenie nowego pakietu z pozycji 17, 18, 19 pozwoli Zamawiającemu przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców oraz nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji. W przypadku nieuwzględnienia przez Zamawiającego wyłączenia wyżej wymienionych pozycji z Pakietu nr 4 zmuszeni będziemy skorzystać z przysługujących nam środków ochrony prawnej art. 179 ust.1 ustawy PZP.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

59. **Dotyczy Pakietu 4 pozycja 23.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji przyrząd do przetaczania krwi z dużą komorą, przejrzysta długość komory 9-9,5cm, pozostałe opisy bez zmian?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

60. **Pakiet 4, poz. 3.,4** Prosimy o dopuszczenie igieł do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach wskazanych przez Zamawiającego, posiadających przezroczystą nasadkę z efektem „powiększającym” ułatwiającym wizualizację płynu mózgowo – rdzeniowego firmy (...), która przez lata i obecnie jest bez jakichkolwiek reklamacji używana w Państwa szpitalu.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

61. **Pakiet 4, poz. 5** Prosimy o dopuszczanie strzykawki insulinowej z igłą w opakowaniach 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

62. *Pakiet 4, poz. 6. Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 3 ml bezpieczna z wbudowaną igłą, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Dostępna w rozmiarze 22 - 25G.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

63. *Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1 ml ze zintegrowaną igłą bezpieczną, igła jest zabezpieczona po założeniu osłony uruchamianej jedną ręką. Zintegrowana igła pozwala uzyskać minimalną przestrzeń martwą oraz zapewnia bezpieczeństwo iniekcji i zabezpiecza przed ponownym użyciem. Dostępna w rozmiarach 26G (0,45x10mm) oraz 27G (0,4 x 13mm) pozwala na wykonanie wielu podskórnych i domięśniowych iniekcji.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

64. *Pakiet 4, poz. 7,8,9,10. Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie, czy oferowane strzykawki 2 częściowe mają posiadać prosty, o jednakowej szerokości na całej długości, stabilny mleczny tłok, zapewniający płynną podaż leku?*

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

65. *Pakiet 4, poz. 10. Prosimy o dopuszczenie strzykawki iniekcyjnej 2 częściowej o poj. 20 ml w opakowaniach po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

66. *Pakiet 4, poz. 12-16. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki do pomp infuzyjnych mają być wymienione w oryginalnej instrukcji obsługi w/w pomp i menu pompy w celu zapewnienia właściwej podaży leku.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wskazując w opisie przedmiotu zamówienia, że poszczególne strzykawki mają być przeznaczone do konkretnych pomp infuzyjnych oczekiwał, że oferowane strzykawki będą wymienione w menu pomp.**

67. *Pakiet 4, poz. 17. Prosimy o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej o poj. 1 ml wykonanej z poliwęglanu o cechach opisanych przez Zamawiającego sterylizowanej Radiacyjnie producenta firmy (...).*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

68. *Pakiet 4, poz. 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej bezpiecznej o poj. 10 ml, z końcówką luer lock z zabezpieczeniem igły natychmiast po iniekcji poprzez szybkie uruchomienie osłony jednym palcem, firmy (...). Brak nadmiernej przestrzeni martwej minimalizuje utratę leku. Kształt ostrza umożliwia dokonanie iniekcji pod małym kątem. Strzykawka z wyraźną, trwałą, czytelną skalą pomiarową, podwójnym uszczelnieniem tłoka. Sterylna.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

69. *Pakiet 4, poz. 20. Prosimy o dopuszczenie strzykawek tuberculinowych z nakładaną igłą o poj. 1 ml w opakowaniach 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

70. *Pakiet 4, poz. 21. Prosimy o dopuszczanie igieł do pena w rozmiarach od 30Gx 30mm do 31G x 25mm.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

71. *Pakiet 4, poz. 22. Prosimy o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości minimum 5,5 cm, pozostałe parametry bez zmian.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

72. *Pakiet 4, poz. 23. Prosimy o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi o długości 180cm z dużą komorą kroplową min.90 mm.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

73. *Pakiet 4, poz. 24, 25. Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy do pompy infuzyjnej kompatybilnych ze strzykawkami z poz. 11,12,13. Ustandaryzowane złącza Luer lock pozwalają na szczelne połączenie elementów i wymóg jednego producenta nie ma uzasadnienia klinicznego.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

74. *Pakiet 4, poz. 26. Prosimy o dopuszczenie kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu firmy (...). Kraniki te są obecnie bez jakichkolwiek reklamacji stosowane w Państwa placówce, dedykowane są do podawania leków silnie działających, tłuszczy i chemioterapeutyków. Spełniają wszystkie pozostałe parametry opisane w SIWZ.*

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

75. *Pakiet 4, poz. 27. Czy kraniki trójdrożne w pozycji 27 z drenem o długości około 25 cm mają posiadać objętość wypełnienia max 1,5 ml oraz dodatkowy port do podawania leków?*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

76. *Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej o pojemności 1 ml, U-100 z wbudowaną igłą?*

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

77. Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej pakowanej po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

78. Poz. 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

79. Poz. 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej 3-częściowej, jałowej strzykawki z końcówką luer-lock 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, logo marki strzykawki na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym/

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

80. Poz. 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej 3-częściowej, jałowej strzykawki z końcówką luer-lock 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, logo marki strzykawki na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu,

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

81. Poz. 20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z wbudowaną igłą o pojemności 1 ml?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

82. Poz. 20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej w opakowaniu po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

83. Poz. 21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do Pena w rozmiarze 29-32 G

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

84. Poz. 22. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komorą kropłową długości 5-5,5 cm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

85. Poz. 23. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą kropłową długości 9 cm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

86. Poz. 26. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu – materiału pozwalającego na bezpieczną podaż lipidów i chemioterapeutyków, odpornego na leki i tłuszcze, z białym trójramiennym pokrętełłem pozwalającym na precyzyjną obsługę z kolorowymi znacznikami (niebieski i czerwony) do oznaczenia linii, wyposażonego w wyczuwalny i optyczny indykator co 45° otwarty-zamknięty, pokrętko obracane o 360°, osiowo i promieniście ruchoma nakrętka typu lock, kranik sterylizowany radiacyjnie, nie zawiera DEHP.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pakiet nr 5**

87. Pakiet 5, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania krwi i preparatów krwiozastępczych posiadających długą min. 90 mm, niepodzielną pierścieniem komorę kropłową z filtrem p/bakteryjnym zamykanym kłapką.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

88. Pakiet 5, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadających długą komorę kropłową niepodzielną pierścieniem, pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pakiet nr 6**

89. Poz. 1 i 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pompy z jednostronną skalą pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych zezwala, ale nie wymaga stosowania podwójnej skali w strzykawkach przeznaczonych do pomp infuzyjnych.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pakiet nr 7**

90. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości czepków do mycia głowy pacjenta, bez użycia wody o następujących parametrach:

„Czepek do mycia głowy nie wymagający dodatkowego namaczania głowy.

Zapewniający ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów oraz dezynfekcję.

Cechy:

- wolny od: alkoholu, lateksu, lanoliny

- zawierający: wodę, cytrynian sodu, witaminę E, provitaminę B5, wyciągi ziołowe

- środek dezynfekujący: poliaminopropyl biguanid



- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej
- efektywność zgodna z normami: DIN EN 13624:2004 oraz DIN EN 13727:2004
- pakowany pojedynczo

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

91. Czy zamawiający dopuści Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 120 g/m<sup>2</sup>, zawierający w składzie: 30% Viscon + 70% PE nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, Dimethicone, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 20 sekund przy mocy 700 W? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

92. Czy Zamawiający odstąpi od: „Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym”?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

93. Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy, zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Niewymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylbetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu, waga około 117g?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

94. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nasączonego czepka do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczonego do jednorazowego użytku, gotowego do użycia, bez substancji zapachowych i barwników, nie wymagającego spłukiwania, w opakowaniach po 1 szt. Skład produktu którym nasączony jest produkt: Aqua, Glycerin, Cocamidopropyl Betaine, Allantoin, Sodium Lactate Octenidine HCl, Ethylhexylglycerin. Wykonane z włókna polipropylenowego gramatura ok. 73 g. W razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchence mikrofalowej (maksymalnie 20 sekund / 600 W). Czepek można stosować bez użycia dodatkowych środków i bez użycia wody. Instrukcja użycia w języku polskim. Kosmetyk.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 8**

95. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm wykonany w całości z folii poliuretanowej, nie posiadający podkładki wyścielającej?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

96. Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 9**

97. Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej typu neoflon firmy (...) w rozmiarze 24G, 0,7 x 19mm z przepływem minimalnym 20 ml / min z plastikowym zabezpieczeniem mandrynu, bez portu górnego, bez nazwy własnej producenta na koreczku (nazwa własna jest podana na opakowaniu jednostkowym), pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

98. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 3 dopuści przyrząd o długości komory kropłowej 80 mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

99. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 4, 5, 6 dopuści wycenę strzykawek, których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

100. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 4, 5, 6 dopuści wycenę strzykawek wykonanych z kopolimeru etylenowo-propylenowego?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

101. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 11 dopuści wycenę strzykawki U-40 z igłą 0,4x13mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

102. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 11 dopuści wycenę strzykawki U-100 z igłą 0,33x13mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

103. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 12, 13 dopuści wycenę koreczków w opakowaniach x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

104. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 14 dopuści wycenę kranika odpornego na ciśnienie 3 Bar?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.**

105. Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 15 dopuści wycenę kranika odpornego na ciśnienie 0,5 Bar, z drenem 3,0x4,1 mm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.

106. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 16 z części nr 9 i utworzenie osobnego pakietu?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 9 brak jest takiej pozycji.

#### **Pakiet nr 10**

107. Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwania z mechanizmem długopisowym, długość ostrza igły 4 mm, średnica 0,6 mm, długość robocza 230 cm, do kanału roboczego min. 2,8 mm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

108. Prosimy o dopuszczenie igieł o śr. 0,7 mm (22G) zamiast 0,6 mm.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pakiet nr 11**

109. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 11, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów do opaskowania żyłaków przełyku ze sznurkiem o długości 122, nasadka w rozmiarze 8,6-9,2mm; 9,5-13mm, 11-14mm.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

110. Prosimy o dopuszczenie, jako alternatywę, produktu nowszego i łatwiejszego w obsłudze tj. jednorazowego zestawu do opaskowania żyłaków przełyku, również 6-gumkowego, już wstępnie złożonego (nie przewleczona przez teflonowy cewnik, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, część dystalna przezroczysta, potwierdzeniem zrzucenia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, kompatybilne z posiadanymi przez Szpital endoskopami.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

111. Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 1-4 dopuści wycenę opakowań x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 11 brak jest takiej pozycji.

112. Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 5-9 dopuści wycenę kaniul filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki oraz z 2 paskami RTG, wykonanych z PTFE, z koreczkiem portu bocznego zamykanym standardowo?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 11 brak jest takiej pozycji.

113. Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 10-14 dopuści wycenę kaniul z 3 paskami RTG?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 11 brak jest takiej pozycji.

114. Czy Zamawiający w części nr 11 poz. 15 dopuści wycenę zastawki z dopuszczalną ilością dostępów 500 oraz natężeniem przepływu 145ml/min?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający nie może udzielić wyjaśnień, w pakiecie 11 brak jest takiej pozycji.

#### **Pakiet nr 15**

115. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 40 mm x 55 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

116. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod z podłużnym wycięciem (otworem) do przełożenia kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

117. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 35 mm x 50 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

118. Poz. 3. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 50 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

119. Poz. 1-3. Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

120. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 41 x 37mm lub 55 x 41mm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

121. Dotyczy Pakietu 15 pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji elektrody w rozmiarze 36mm x 48mm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pakiet nr 17**

122. czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania okularów medycznych sklasyfikowanych przez producenta jako sprzęt ochrony indywidualnej ( nie wyrób medyczny )?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 18**

123. Czy Zamawiający dopuści łóżki jednorazowego użytku metalowe, niesterylne, zdezynfekowane, gotowe do użytku ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

124. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 plastikowych łóżek do laryngoskopu typ Miller w rozmiarze 1-3, typ Macintosh w rozmiarze 2-4?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

125. Prosimy o dopuszczenie łóżek mikrobiologicznie czystych.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

126. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga aby łóżki do laryngoskopu pozbawione były szkodliwych dla zdrowia ftalanów w tym DEHP?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

127. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga aby w celu łatwiejszej weryfikacji łóżek, posiadały one oznaczenie CE, symbol jednorazowego użycia, rozmiar i typ po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pakiet nr 23**

128. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej igły do biopsji grubo-igłowej działającej jako pełen automat, posiadającej 2 niezależne spusty - jeden umieszczony na boku, a drugi na górze rękojeści. Skalowanie na igle co 1 cm. Igła wykonana z materiału Echinox - pozwalająca na lepsze uwidocznienie igły w USG. Rozmiary : 14 G - 110 mm, 16 G - 150 mm, 18 G - 200 mm, 18 G - 250 mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

129. Prosimy zamawiającego o doprecyzowania czy oczekuje aby igła wykonana była z materiału Echinox?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 24**

130. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 24 niżej opisanego zestawu?

- pojemnik plastikowy medyczny dwukomorowy 11x13x5 – 1szt
- kompresy gazowe 17-nitkowe, 8-warstwowe 7,5 x 7,5cm – 2szt
- pęseta plastikowa jednorazowego użytku – 2szt
- strzykawka jednorazowego użytku 10ml – 1szt
- serweta włókninowa barierowa 45x75cm z otworem – 1szt
- serweta włókninowa 45x75cm – 1szt
- tupfery gazowe 20 x 19cm – 4szt
- rękawice lateksowe zabiegowe bezpudrowe rozmiar M – 2szt

Zestaw w opakowaniu z podwójnie perforowaną etykietą (2xTAG) służącą do bezpiecznego prowadzenia dokumentacji medycznej. Samoprzylepne.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

131. Czy można zaoferować zestaw do cewnikowania zawierający: penseta plastikowa - 1 szt., serweta z włókniny podfoliowanej 50 x 60cm, stanowiąca owinięcie – 1, szt., tupfery z gazy 17N 20cm x 20cm - 6 szt., rękawice lateksowe rozmiar M - 2 szt., serweta z włókniny podfoliowanej 50 x 60cm z otworem o średnicy 5cm i rozcięciem 1 szt., całość zapakowane, w opakowanie typu twardy blister prostokątny dwudzielny? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 25**

132. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w Pakiecie 25 Zestawu do drenażu worka osierdziowego do wprowadzenia przezskórnie metodą Seldingera składającego się z:

- 2 igieł wprowadzających 18G, 7cm i 12cm
- Prowadnika 0,038 inch (0,97mm) o długości 70cm i zakończeniu „J”
- Rozszerzała
- Radiocieniujący cewnik typu pigtail 8,3 Fr o długości 40cm posiadający 6 otworów.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 27**

133. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wykonaną z nietoksycznego PCV: Maskę z gumką wyposażoną w nienadmuchiwaną, anatomicznie wyprofilowaną, elastomerowy mankiet, bez metalowego zacisku dren. O dł. 2,1 m o przekroju gwiazdkowym? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

134. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści Nebulizator z oznaczeniem poj. 5-6 ml, skalowany co 1 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

135. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści: Maskę do podawania wysokich stężeń tlenu z nietoksycznego PCV? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

136. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści: Maskę do podawania wysokich stężeń tlenu dla dzieci z nietoksycznego PCV? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

137. Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści Maskę anestetyczną o anatomicznym kształcie z elastomerowym mankietem, kodowane kolorystycznie, pozbawione PCV, transparentne, bez pierścienia mocującego? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

138. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści Cewnik j. u. do podawania tlenu przez nos proste dla dorosłych, zakrzywione dla dzieci, silikonowe, długość drenu 2,0 m? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

139. Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiary Rurki ustno-gardłowej j. u. typ Guedel, jałowej, jednoczęściowej, kodowane kolorystycznie, ze zintegrowanym blokerem zgryzu, gwarantujący wysoki stopień bezpieczeństwa: 000-4 cm; 00-5 cm; 0-6 cm; 1-7 cm; 2-8 cm; 3-9 cm; 4-10 cm; 5-11 cm; 6-12 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

140. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę aerozolową dla dorosłych i dzieci z nebulizatorem i drenem 200 cm, maska wykonana z delikatnego, medycznego PVC bez DEHP, ze szczelnie przylegającym mankietem zapewniającym komfort, wyprofilowanym zachyłkiem nosowym z blaszką, maska z otworami bocznymi, mocowana przy pomocy gumki, nebulizator 8 ml, skalowany co 2 ml, dren o przekroju gwiazdkowym, mikrobiologicznie czystą?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

141. Poz. 2, 3. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę do podawania wysokich stężeń tlenu dla dorosłych/dzieci z rezerwuarem i zaworem zwrotnym, wykonaną z delikatnego, medycznego PVC, z drenem o dł. 200 cm, ze szczelnie przylegającym mankietem zapewniającym komfort, wyprofilowanym zachyłkiem nosowym z blaszką, mocowaną przy pomocy gumki, nie zawierająca lateksu, mikrobiologicznie czystą, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

142. Poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski anestetycznej o anatomicznym kształcie, wykonaną z medycznego PCV, z miękkim, szczelnie przylegającym pompowanym mankietem, kodowane kolorem na opakowaniu jednostkowym, z pierścieniem mocującym, w rozmiarach 0,1,2,3,4,5,6, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów, mikrobiologicznie czysty?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

143. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści proste wazy tlenowe dla dorosłych/dzieci wykonane z miękkiego medycznego PCV, z drenem tlenowym o długości 200 cm, mikrobiologicznie czyste, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

144. Poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki ustno-gardłowej Guedela, jałowej, jednoczęściowej o atraumatycznych krawędziach, z blokerem zgryzu, kodowanej kolorystycznie w rozmiarach: 0/50mm niebieski, 1/60mm fioletowy, 2/70mm biały, 3/80mm zielony, 4/90mm żółty, 5/100mm czerwony?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

145. Poz. 1 – 3. Czy zamawiający dopuści produkty sterylne?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

146. Poz. 1 – 3. Czy zamawiający dopuści produkty z drenem o dł. ok. 200 cm, o przekroju prostym, wzmocniony wzdłużnie, antyzałamaniowa budowa?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

147. Poz. 1 – 3. Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

148. Poz. 1 -5, 7. Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV, bez zawartości lateksu, ze śladową ilością ftalanów?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

149. Poz. 1-3. Czy Zamawiający dopuści maski z metalowym zaciskiem na nos, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

150. Poz. 3. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawania wysokich stężeń tlenu dla dzieci: maska PCV wyposażona w nienadmuchiwały, wyprofilowany mankiet z zaciskiem, dren o dł. 2,1 m oraz rezerwuuar dla dzieci. Produkt mikrobiologicznie czysty.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

151. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 1, 2, 3, 4, 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach wyroby z medycznego PCV?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

152. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 1, 2, 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach wyroby posiadające metalowy zacisk na nos (do ukształtowania)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

153. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 1, 2, 3, 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach wyroby zawierające ftalany?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

154. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 1, 2, 3, 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach wyroby sterylne?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

155. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji nebulizator z maską o pojemności 6ml (wyskalowany co 1 ml)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

156. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji rurki guedel'a w rozmiarach: 000 – 40mm, 00 – 50mm, 0 – 60mm, 1- 70mm, 2 – 80mm, 3 – 90mm, 4 – 100mm, 5 – 110mm, 6 – 120mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

157. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji wyrób z medycznego PCV?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

158. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji wyrób o długości 2 – 2,1m?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

159. Dotyczy Pakietu 27 pozycja 7, 8. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 7, 8 i utworzenia z niej osobnego pakietu, co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Wykonawców. Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27 w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP. Utworzenie nowego pakietu z pozycjach 7, 8 pozwoli Zamawiającemu przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców oraz nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji. W przypadku nieuwzględnienia przez Zamawiającego wyłączenia wyżej wymienionych pozycji z Pakietu nr 27 zmuszeni będziemy skorzystać z przysługujących nam środków ochrony prawnej art. 179 ust.1 ustawy PZP.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pakiet nr 28**

160. Poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 poz. 1 serwety z otworem 6x8cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

161. Poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 poz. 2 serwety o wymiarach 50x75cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

162. Poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 poz. 3 serwety o wymiarach 50x60cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

163. Poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 poz. 4 serwety 3-warstwowej, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

164. Poz.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 poz. 4 serwety o wymiarach 75x100cm, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?



**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

165. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na opakowaniu zewnętrznym znajdowały się 4 etykiety samoprzylepne służące do archiwizacji danych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

166. Poz. 1. Czy można zaoferować serwetę z otworem o średnicy 6cm? Pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

167. Poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwetki w rozmiarze 50cm x 75cm? Pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

168. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75cm z otworem o średnicy 6x8cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

169. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

170. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwetki z otworem o średnicy 5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

171. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwetki w rozmiarze 45x75, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

172. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwetki samoprzylepnej w rozmiarze 45x50 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 29**

173. Czy zamawiający wymaga aby dwa alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych były na poziomie 70%?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

174. Czy można zaoferować rękawice odporne na min. 2 alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych co będzie potwierdzone na karcie danych technicznych producenta, pakowane po 100 sztuk, reszta parametrów zgodnie z siwz?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

175. Poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic wszechstronnie przebadanych wg. EN 374-3 (15 substancji zgodnie z EN-374-3, w tym 10 na najwyższym 6 poziomie odporności), w tym na przenikanie 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji tj. 70 % izopropanolu na 1 poziomie ochrony potwierdzone Certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz adekwatną informacją na opakowaniu. Ponadto oferowane przez naszą firmę rękawice są odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

176. Poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Umożliwi to złożenie oferty na ten sam produkt w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

177. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania zgodnej z normą 455-2, wynoszącej przed starzeniem min. 7N i po starzeniu min. 6N.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

178. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

179. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy wymaga aby otwór dozujący opakowania rękawic wyposażony był w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiskiem.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 30**

180. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic do procedur wysokiego ryzyka wszechstronnie przebadana na przenikanie substancji chemicznych zgodnie wg. EN 374-3 w tym przenikanie 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji tj. 100% etanolu na 3 poziomie ochrony. Rękawice o sile zrywu min. 33 N ( przed starzeniem)/ min. 26 N ( po starzeniu). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

181. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpudrowych o kształcie anatomicznym, pokrycie wewnętrzne polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnętrznie mikroteksturowanych. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,22 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. AQL  $\leq 1,5$  Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 19 substancji (poza cytostatykami), w tym min. 14 substancji na 6 poziomie ochrony, tj. powyżej 480 min. Odporne na działanie min. 14 cytostatyków. Badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Poziom protein  $\leq 10 \mu\text{g/g}$ . Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pakiet nr 31**

182. Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych w rozmiarach od 6,0 do 9,0, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

183. Poz. 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w rozmiarach 6,0-9,0. Pragniemy nadmienić, iż numeracje standardowe: 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9 umożliwiają w pełni precyzyjne dobranie rozmiaru do kształtu i wielkości ręki.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

184. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL  $\leq 1,0$ .

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

185. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga zawartości protein rękawicy potwierdzonej badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

186. Poz. 2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezlateksowych (poliizoprenowych) bezpudrowych, o długości min. 270 – 285 mm dopasowanej do rozmiaru.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

187. Poz. 2. Czy troszcę o maksymalne bezpieczeństwo personelu i pacjentów narażonych na różnego rodzaju zagrożenia Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, zgodnie z EN 374-3 lub równoważną, w tym 4-rzędowych środków czyszczących i 70% Izopropanolu (> 480 min), potwierdzone raportem z wynikami badań wystawionym przez niezależne laboratorium oraz badania na przenikalność min. 11 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z wynikami badań wystawionym przez niezależne laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pakiet nr 32**

188. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic wszechstronnie przebadanych wg. EN 374-3 (15 substancji zgodnie z EN-374-3, w tym 10 na najwyższym 6 poziomie odporności), w tym na przenikanie 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji tj. 70 % izopropanolu na 1 poziomie ochrony potwierdzone Certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz adekwatną informacją na opakowaniu. Ponadto oferowane przez naszą firmę rękawice są odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

189. Poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, iż w w/w pozycji ma na myśli rękawice w opakowaniach umożliwiających pojedyncze pobieranie rękawic za mankiety zapewniający brak kontaktu użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu, pobranie od dołu jednej rękawicy powoduje wysunięcie mankieta kolejnej, co ogranicza możliwość kontaminacji pozostałych rękawic oraz samego opakowania.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

190. Poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic dostępnych w opakowaniach a' 200 szt. (S, M, L, XL) oraz kompatybilnych mocowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

191. Poz. 2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pozycji nr 2 rękawic pakowanych a'50 szt. w standardowych opakowaniach, umożliwiających pojedynczy pobór rękawic, co w znaczący sposób ogranicza kontaminację przy zachowaniu procedur oraz kompatybilnych uchwytów.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

192. Poz. 2. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 z pakietu 32 i utworzenie z niej osobnej części. Modyfikacja ta pozwoli większej liczbie wykonawców na złożenie ofert wpływając korzystnie na konkurencyjność postępowania

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

193. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy diagnostycznej nitrylowej produkowanej bez zawartości chloru i akceleratorów z dodatkową wewnętrzną powłoką (informacja na opakowaniu), zielone, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o obniżonej grubości: na palcu min. 0,09+/-0,02mm, na dłoni 0,07+/-0,01mm, na mankcie 0,06+/-0,01mm, średnia siła zrywu min. 6 N - AQL max.1,5. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 lub ISO 16523-1, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 lub równoważną: min. 10 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie (potwierdzić raportem z badań), odporne na działanie substancji chemicznych zg. z ISO 374-1 - Typ B (fabryczna informacja na opakowaniu). Przebadane na działanie min. 15 cytostatyków, wg ASTM D6978 (potwierdzić raportem z badań). Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ISO 374-5 lub równoważną. Otwór dozujący opakowania wyposażony w element zabezpieczający przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiar opakowania dł. 24,5 cm, szer. 12,5 cm wys. 7,5 cm (± 5%). Oznakowanie opakowania jednostkowego: nazwa producenta/wytwórcy, nazwa rękawic, rodzaj, kod EAN, QR kod, rozmiar, data produkcji, miejsce pochodzenia, ilość sztuk, numer serii, data przydatności do użytku. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po max 200 sztuk.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

194. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy diagnostycznej nitrylowej bezpudrowej, białej, z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą- natłuszczającą. Teksturowane na końcach palców, o obniżonej grubości: na palcu min. 0,09+/-0,02mm, na dłoni 0,07+/-0,01mm, na mankcie 0,06+/-0,01mm, średnia siła zrywu min. 6 N, AQL max.1,5. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 lub równoważną. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. W miejscu wymaganych niegroźnych w kontakcie ze skórą dwóch alkoholi 70% dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, oraz przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, na co najmniej 1 poziomie ochrony, wg ASTM D6978 w tym , Karmustyna (> 15 min), i Tiotepa (> 45 min). Opakowanie wyposażone w otwór dozujący zawierający w dodatkowy element tworzący barierę antybakteryjną ochraniający zawartość opakowania, kompatybilne z uchwytami. Rozmiar opakowania dł. 24,5 cm, szer. 12,5 cm wys. 7,5 cm (± 5%). Rozmiary S-XL pakowane po max.200szt.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

195. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy diagnostycznej nitrylowej produkowanej bez zawartości chloru i akceleratorów z dodatkową wewnętrzną powłoką (informacja na opakowaniu), zielone, pakowane po max 200 sztuk.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 33**

196. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej (nieodczuwalnej) różnicy w grubości na palcu 0,10mm (±0,02)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

197. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy wymaga aby otwór dozujący opakowania rękawic wyposażony był w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiskiem.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pakiet nr 34**

198. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu 2000 ml tygodniowy z dołączonym (pakowanym osobno) wieszakiem?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

199. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu 2500 ml dwutygodniowy, skalowany od 100 ml z drenem o długości 105 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

200. Poz. 1. Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 34. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

201. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z możliwością stosowania do 7 dni?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

202. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

203. Dotyczy Pakietu 34 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji worka do dobowej zbiórki moczu 2000ml, 14-dniowy, z portem bezigłowym do pobierania próbek oraz zastawką antyzwrotną, skalowany od 25ml – sterylny z drenem min. 120cm wyposażony w zawór spustowy?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

204. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby po przeciwnej stronie bezigłowego portu do pobierania próbek znajdowało się przeziernie okienko do kontroli procesu pobierania?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

205. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby worek posiadał płaski bezigłowy, wielorazowy port do pobierania próbek, wzmocnione, podwójne zgrzewy i zakładkę umożliwiającą zawinięcie kranika spustowego, co zabezpiecza go przed kontaktem z podłogą?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

206. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie Czy oczekuje, aby worek wyposażony był w komorę Pasteur'a i dodatkowe hydrofobowe filtry antybakteryjne gwarantujące bezpieczeństwo pacjenta i skutecznie zapobiegające wstępującym infekcjom układu moczowego z portem bezigłowym do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pakiet nr 35**

207. Czy Zamawiający dopuści sterylny, zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej do 14 dni u pacjenta, składający się z:

- komory pomiarowej 500ml z wewnętrzną komorą pośrednią, o dokładności pomiaru co 1ml w zakresie 3 – 40ml, co 5ml w zakresie 40-100ml, i co 10ml w zakresie 100 – 500ml, z przezroczystą przednią ścianką i białą tylną ścianką ułatwiającą wizualizację moczu,
- worka o pojemności 2000ml,
- filtra hydrofobowego w worku i komorze,
- dwuświatłowego drenu o długości 120cm ze spiralą antyzakałaniową,
- portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku,
- uniwersalnego systemu mocującego na 2 sposoby

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

208. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do diurezy godzinowej z komorą pomiarową skalowaną co 1 ml do 40 ml, zamiast 20 ml co zapewnia większą dokładność pomiaru, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

209. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej posiadał możliwość podwieszenia zestawu na minimum 3 niezależne sposoby?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

210. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby dren łączący o długości 150 cm był dwuświatłowy?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga.**

211. Prosimy o wyjaśnienie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu, ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika foley?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pakiet nr 36**

212. Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml, cewnikiem zakończonym atraumatycznym otworem końcowym oraz jednym otworem bocznym?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

213. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści kankę doodbytniczą bez otworów bocznych i końcówki lejkowatej ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

214. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści cewnik rektalny o długości 40cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

215. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z możliwością stosowania do 7 dni?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**



216. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

217. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

218. Poz. 4. Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm , worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

219. Dotyczy Pakietu 36 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji worek do dobowej zbiórki moczu z odpływem spustowym typu poprzecznego poz. 2000ml, długość drenu 90cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

220. Dotyczy Pakietu 36 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewnik rektalny o długości 400mm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

221. Dotyczy Pakietu 36 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji kankę doodbytniczą bez otworów bocznych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

222. Dotyczy Pakietu 36 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji kankę doodbytniczą bez jekowatej końcówki?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kanki doodbytniczej bez lejkowatej końcówki.**

223. Dotyczy Pakietu 36 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji wyrób zawierający ftalany?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 39**

224. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

225. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji , pakowane po 100 szt., opakowanie zbiorcze bez folii?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

226. Czy zamawiający dopuści aby rozmiar oraz kształt ostrza widoczny był na opakowaniu zbiorczym (100 szt.) –opakowanie zbiorcze : kartonik z dyspenserem – kształt ostrza na opak. zbiorczym przedstawiony w formie piktogramu, jednocześnie rozmiar podany na opakowaniu jednostkowym w formie aluminiowego blistra i dodatkowo wygrawerowany na ostrzu, aluminiowe opakowanie jednostkowe umożliwia również szybką i łatwą identyfikację kształtu ostrza- widoczny odcisk kształtu (kształt ostrza jest ściśle powiązany z rozmiarem)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 40**

227. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 17 x 24 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

228. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 50g/m<sup>2</sup> lub 100g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

229. Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

230. Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe go użycia, nie wymagające splukiwania, nie zawierające mydła rękawiczki do mycia i pielęgnacji ciała bez użycia wody. Posiadające pH neutralne dla skóry, polecane szczególnie dla osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Opakowania z graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Wykonane z włókna polipropylenowego. Produkt pozbawiony lateksu. Chronią i pielęgnują skórę m.in. dzięki zawartości allantoiny. W razie potrzeby opakowanie przed użyciem może być podgrzane w



kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m<sup>2</sup>. Opakowanie 10 szt. rękawic z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Kosmetyk.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

231. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku, gotowej do użycia po aktywacji wodą, zgrzewanej termicznie. Hipoalergicznnej, wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz w celu zabezpieczenia personelu przed ryzykiem kontaktu z materiałem potencjalnie zakaźnym. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm)

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 43**

232. Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie zgodności z normą EN455 za pomocą raportu z badań producenta?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

233. Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające mikroteksturę na palcach i dłoni, o długości od minimum 278mm do minimum 290mm w zależności od rozmiaru, o grubości pojedynczej ścianki na mankiecie 0,17mm ( $\pm 0,01$ ), dłoni 0,19mm ( $\pm 0,01$ ), palca 0,22mm ( $\pm 0,02$ )?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

234. Poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Sterylnie lateksowe rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor biały, mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 293 mm, grubość na palcu 0.22 mm, grubość na dłoni 0.19 mm oraz grubość na mankiecie 0.17 mm, zawartość protein lateksu poniżej 10 µg/g, AQL 0.65., wolne od akceleratorów chemicznych tiuramów i MBT. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, ASTM F1671.

Rękawice pakowane parami w szczelne opakowania gwarantujące zachowania jałowości do momentu ich otwarcia. Wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim i rękawicy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

235. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga zawartości protein rękawicy potwierdzonej badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

236. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 260-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiety fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego, o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej wynoszącej min. na palcu 0,22 $\pm$ 0,02 mm, na dłoni 0,185  $\pm$  0,02 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. AQL  $\leq$  1,0. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, foliowane. Poziom protein  $< 10$  µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

237. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej wynoszącej min. na palcu 0,21 $\pm$ 0,01 mm, na dłoni 0,19  $\pm$  0,01 mm, na mankiecie 0,16  $\pm$  0,01 mm, długość min. 280 mm, mikroteksturowanych na całej powierzchni.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 44**

238. Czy Zamawiający ma na myśli szczoteczkę w zestawie z saszetką płynu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

239. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania z zastawką do regulacji siły odsysania oraz gąbka na górnej powierzchni, bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,05 5 roztworem chlorku cetylopirydyny, gąbka – aplikator, preparat nawilżający do ust na bazie wodnej.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

240. Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zestawu pozwalało na przygotowanie płynu do higieny jamy ustnej w sposób aseptyczny przed otwarciem?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pakiet nr 45**

241. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych neoprenowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz powierzchnia delikatnie teksturowana, kolor antyrefleksyjny, AQL po zapakowaniu 0,65. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,18 mm, długość min. 300 mm. Posiadające mankiety rolowane z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się.

Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Pozbawione protein lateksowych. Kolor antyrefleksyjny. Pozbawione akceleratorów chemicznych – potwierdzone badaniami niezależnego laboratorium. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

242. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci lub równoważną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, o grubości na palcu  $0,27 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,21 \pm 0,01$  mm i na mankiecie  $0,21 \pm 0,01$  mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

243. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpydrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz antypoślizgowe, średnia grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,23 -0,24 mm, dłoni min. 0,20 mm, mankiety min. 0,14 mm. Obniżony AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 50 ug/g rękawicy oraz badania na zawartość głównych alergenów lateksowych metodą FITkit (potwierdzony certyfikatem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic, których one dotyczą), długość min. 290 mm. Siła zrywania po starzeniu 16,7N. Przebadane na przenikalność min. 25 substancji chemicznych (bez cytostatyków) zgodnie z EN 16523-1 oraz badanie na przenikanie min. 25 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Mankiety rolowane 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. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

244. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpydrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Średnia grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,21 mm, dłoni min. 0,19 mm, mankiety min. 0,16 mm, długość min. 290 mm. Obniżony AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 50 ug/g rękawicy Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

245. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpydrowe ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz mikroteksturowane, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 289 mm, grubość minimalna na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,13 mm mankiety rolowane z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Średni poziom protein < 50 ug/g rękawicy oraz badania na zawartość głównych alergenów lateksowych metodą FITkit (potwierdzony certyfikatem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic, których one dotyczą) Przebadane na przenikalność min. 25 substancji chemicznych (bez cytostatyków) zgodnie z EN 16523-1 oraz badanie na przenikanie min. 25 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

246. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrznej powłoce polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Mankiety anatomicznie proste wzmocnione rolowanym brzegiem. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy IIa, spełniające wymagania dla środka ochrony indywidualnej kategorii III (zgodne z EN 420, EN 388, EN 374-2,3 potwierdzone przez producenta). Długość min. 280mm (dla rozmiaru 5,5 min. 260mm), grubość pojedynczej ściany palca maksimum 0,18mm, dłoni 0,16 mm i mankiety 0,12 mm, o obniżonym poziomie protein wynoszącym < 10 ug/g potwierdzonym badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

247. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice z zewnątrz wyrównaną powierzchnią pozwalającą na bezproblemowe zakładanie podwójne, polimeryzowane od strony wewnętrznej, ułatwiającą zakładanie na

suche i wilgotne dłonie. Wewnątrz 100% czysty liofilizowany Aloe Vera Gel Coating (nawilżający suchą skórę). Mankiet rozszerzany, dodatkowo wzmocniony rolowaniem, zapobiegającym zsuwaniu się. Obniżony poziom proteiny <35 µg/g. Grubość na palcu min. 0,19 mm, dłoni min. 0,16 mm, na mankiecie min. 0,15 mm. Wzmocniony materiał zapobiega rozrywaniu. Ciemnozielone, idealne jako spodnia warstwa do identyfikowania mikroperforacji i innych naruszeń. Posiadających obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

248. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej, całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, oraz CPC (o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym), z zewnątrz antypoślizgowe, mikroteksturowane, z dodatkową powłoką zmiękczającą Neu –Thera (zawiera glicerynę, witaminę B5 i glukonolakton). Grubość na palcu 0,25 mm, na dłoni ≥ 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm. Poziom protein < 50 µg/g. Posiadająca mankiety anatomicznie proste z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, zapobiegających zsuwaniu mankiety nawet podczas długich procedur o obniżonym poziomie AQL 0,65 po zapakowaniu.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 46**

249. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 50**

250. Poz. 1. Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

251. Poz. 1. Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

252. Poz. 1. Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folię?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

253. Poz. 1. Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

254. Poz. 1. Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

255. Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m2?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

256. Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

257. Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 53**

258. **Poz. nr 1-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartucha wykonanego z włókniny SMS o min. gramaturze 35 g/m2, wiązanego na dwa troki z tyłu, w którym oznakowanie rozmiaru jest nadrukowane na produkcie? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

259. **Poz. nr 2-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS o min. gramaturze 35 g/m2, posiadającego wzmocnienia w części przedniej i w rękawach o min. gramaturze 42 g/m2, przy szyi zapinanego na taśmę wielokrotnego użytku dopasowującą produkt do kształtu ciała operatora, o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej i rękawach min. 165 cm H2O, pakowanego w wewnętrzne opakowanie- włókninę z dwoma rękawkami w rozmiarze 30 x 33 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

260. **Poz. nr 3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompletu chirurgicznego, w którym bluza posiada 2 kieszenie u dołu? Pozostałe parametry bez zmian.

LUB

Kompletu chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS o gramaturze min. 38 g/m<sup>2</sup>, w którym bluza posiada dekol w kształcie litery „U”? pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kompletu chirurgicznego, w którym bluza posiada 2 kieszenie u dołu, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

261. **Poz. nr 4-5-** zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z Pakietu nr 53 i utworzenie z nich odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Państwu umożliwi wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw ubiorów chirurgicznych.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

262. Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej na rękawie 194 cm H<sub>2</sub>O? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

263. **Poz. 2.** Czy Zamawiający fartuch wykonany z włókniny typu SMS?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

264. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMMMS?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

265. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający nieprzemakalne wstawki w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

266. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 - 7,5cm na drugiej części fartucha?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

267. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 66 cm H<sub>2</sub>O w strefie krytycznej?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

268. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem 7,5cm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

269. **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany z dwoma chłonnymi ręcznikami w rozmiarze 30x30cm?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

270. **Poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

271. **Poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści bluzę z dekoltem wyciętym w literę V wykończoną lamówką z tego samego materiału?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

272. **Poz. 3.** Czy Zamawiający oczekuje, aby komplet chirurgiczny wykonany był z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

273. **Poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści bluzę z dekoltem wyposażonym z przodu w zapięcie na biały nap?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

274. **Poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści bluzę i spodnie pakowane osobno w celu łatwego doboru rozmiarów?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

275. **Poz. 5.** Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim, rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami, rękaw o kroju prostym, bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy, bez ściągacza, wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją, zapinana na białe napy?

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

276. **Poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha zabiegowego wyposażonego w 4 troki (w tym 2 złączone kartonikiem), co umożliwi założenie fartucha z zachowaniem sterylności. Rękawy łączone za pomocą 4 rzędów ultradźwięków. Oznakowanie rozmiaru fartucha w postaci metki umożliwiającej identyfikację przed rozłożeniem, reszta zgodna z SIWZ.

**Wyjaśnienia:** Zamawiający wyraża zgodę.

277. **Poz. 2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego jałowego wzmocnionego wykonanego z miękkiej przewiewnej włókniny SMMS (gramatura 35g/m<sup>2</sup>), zgodny z normą PN EN 13795, w rozmiarach S, M, L, XL, XXL. Wyposażony w nieprzemakalne wstawki wykonane z dwuwarstwowego laminatu-włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa w części przedniej i na rękawach min. 42g/m<sup>2</sup>. Rękawy łączone za pomocą 4 rzędów ultradźwięków.

Fartuch z tyłu, w okolicach szyi wyposażony w długie rzepy (minimum 2mx3cm i 2cmx14cm), umożliwiające wygodną regulację zapięcia. Odporność na przenikanie cieczy  $\geq 140$  cm H<sub>2</sub>O z przodu fartucha i na rękawach (strefa krytyczna). Mankiety o dł. min. 7cm wykonane z poliestru, pakowane. Pakowany w opakowanie zewnętrzne papier- folia, wewnętrzne włóknina SMS, z dwoma chłonnymi ręcznikami 30x40 cm, opakowanie musi zawierać min.2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych z nr katalogowym, nazwą producenta, nr LOT i datą ważności. Sterylizacja EO (bezwonna).

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

278. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, spodnie i bluza pakowane osobno.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

279. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 42 g/m<sup>2</sup> w rozmiarach XS-3XL, dostępny w 3 wariantach kolorystycznych do wyboru, spodnie i bluza pakowane osobno lub razem w komplecie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

280. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej bluzy chirurgicznej wykonanej z materiału typu SMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>, reszta zgodna z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

281. Poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej bluzy chirurgicznej ze ściągaczem wykonanej z bardzo miękkiego materiału typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, rękawy o kroju prostym.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 54**

282. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

283. Dotyczy Pakietu 54 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji wyrób o pojemności powyżej 1500ml?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 55**

284. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm , pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

285. Poz. 2. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

286. Poz. 1 -2. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 56**

287. Poz. 4 - Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 3-6kg i 5-9kg? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

288. Poz. 5- Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 8-18kg i 9-20kg? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

289. Poz. 6- Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dzieci o wadze z przedziału 15-25kg? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

290. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, 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.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, wymaga dokumentów opisanych SIWZ.**



291. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 56, pozycje od 1 do 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkach minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

292. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 56, pozycje od 1 do 3): pieluchomajtek posiadających wkład absorbujący w kształcie anatomicznym, który posiada system szybkiego wchłaniania oraz redukcji powstawania nieprzyjemnego zapachu (Feel Dry lub EDS), 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. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (.....) posiada takie rozwiązania technologiczne.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

293. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryteriom przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

294. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja 2): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm i maksymalnym obwodzie co najmniej 150cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

295. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm i maksymalnym obwodzie co najmniej 130cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

296. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 56, pozycje od 1 do 3) pieluchomajtek o poziomach chłonności jak w poniższej tabeli?

| X          | Chłonność badana metodą ISO 11948-1 |
|------------|-------------------------------------|
| Rozmiar M  | co najmniej 2300g                   |
| Rozmiar L  | co najmniej 2600g                   |
| Rozmiar XL | Co najmniej 2600g                   |

Powyższe poziomy chłonności 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. Ustanowienie powyższego wymogu jest zgodne z PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów (TZMO – Seni, Essity – TENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające wyżej wymienione poziomy chłonności.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

297. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56, pozycje od 4 do 6): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, wymaga dokumentów opisanych SIWZ.**

298. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56, pozycja 6): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 11-25 kg?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

299. Poz 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie podkładów do oddzielnego pakietu z podtrzymaniem zapisu o nieodpłatnym dostarczeniu 300 sztuk pianek myjąco-dezynfekujących w ramach pakietu? Pragniemy poinformować, że aktualnie dostarczamy podkłady do szpitala w bardzo korzystnej cenie. Nigdy nie mieliśmy uwag co do jakości naszego asortymentu.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

300. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 57, pozycja 1): podkładu higienicznego w rozmiarze 60x90 o poziomie chłonności co najmniej 1750g? Posiadamy informacje, że w ostatnim czasie na polskim rynku pojawiły się podkłady chłonne o poziomie chłonności około 900g, które nie sprawdzają się w warunkach opieki nad pacjentem leżącym. Produkty też nie utrzymują odpowiedniej ilości moczu, a co za tym idzie zwiększają się koszty prania pościeli oraz czas pracy personelu przy jednym pacjencie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

301. Dotyczy Pakietu 57 pozycja 3. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 3 i utworzenia z niej osobnego pakietu, co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie Wykonawców. Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 57 w obecnym kształcie pozwala złożyć ofertę tylko jednemu Wykonawcy, co narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP. Utworzenie nowego pakietu z pozycji 3 pozwoli Zamawiającemu przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców oraz nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji. W przypadku nieuwzględnienia przez Zamawiającego wyłączenia wyżej wymienionych pozycji z Pakietu nr 57 zmuszeni będziemy skorzystać z przysługujących nam środków ochrony prawnej art.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

302. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu w rozmiarze 90 x 60cm +/- 3%, reszta zgodna z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 58**

303. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż pod pojęciem „tzw. opinii przebicowych” rozumie dokument pochodzący z niezależnego, akredytowanego laboratorium, potwierdzający zgodność z normą ASTM F2132 lub ISO 23907(lub równoważną) w zakresie odporności na przebicie?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ww. dokumenty.**

304. Dotyczy Pakietu 58 pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach wyroby niemedyce (pojemniki na odpady medyczne) posiadające tylko pozytywną opinię PZH? Wymóg posiadania przez pojemniki opinii przebicowej jest niezgodny z ustawą Pzp i rozporządzeniami dotyczącymi Pzp w których jasno określono jakich dokumentów może żądać od Wykonawcy Zamawiający. Żądanie posiadania opinii przebicowej narusza art. 7 ust.1 oraz art. 29 ust.1 i ust.2 ustawy PZP.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 59**

305. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 59 w poz. 1 kaczkę męską z pokrywką, a kaczkę damską bez pokrywki?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pakiet nr 60**

306. Pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszczyki biopsyjne gastroscopowe, śr. 2,4 mm, dł. 180 cm pokryte osłonką hydrofilną redukującą tarcie i ułatwiające przejście narzędzia przez kanał roboczy endoskopu, wersja z igłą i bez igły?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

307. Pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszczyki biopsyjne kolonoskopowe, śr. 2,4 mm, dł. 230cm pokryte osłonką hydrofilną redukującą tarcie i ułatwiające przejście narzędzia przez kanał roboczy endoskopu, wersja z igłą i bez igły?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

308. Pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszczyki biopsyjne kolonoskopowe JUMBO średnica 3,0 mm długość 230 cm bez igły, pokryte osłonką hydrofilną redukującą tarcie i ułatwiające przejście narzędzia przez kanał roboczy endoskopu ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

309. Pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii z drutu plecionego, obrotową, średnica osłonki 2,4 mm, długość 230 cm, pętle o rozmiarach: 10mm, 20mm, 30mm (do wyboru)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

310. Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii z drutu pojedynczego (monofilament), średnica osłonki 2,3 mm, długość 230 cm, pętla o rozmiarze 25x40 mm ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

311. Pozycja nr 5: Czy Zamawiający dopuści jednorazową klipsownicę hemostatyczną, śr. 2,4 mm, długości 230 cm, możliwość wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa, funkcja płynnej rotacji 360°, rozwarcie ramion klipsa 11 mm, długość części dystalnej 17 mm, kąt zgięcia końcówek ramion 90 stopni ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

312. Pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści jednorazową siatkę do ciał obcych, kształt owalny, z funkcją rotacji, rozwarcie pętli 30x60 mm, śr. osłonki 2,5 mm, dł. robocza 230 cm ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

313. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,3 – 2,4 mm, długości 230 cm -240 cm.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

314. Czy Zamawiający wyłączy pozycję nr 8 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

315. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 1 jednorazowe kleszczyki gastroscopowe śr 2,2 mm lub 2,4 mm, dł.160 cm, pokryte na całej długości substancją ograniczającą tarcie wewnątrz kanału biopsyjnego, w wersji z igłą i bez igły?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

316. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 2 jednorazowe kleszczyki kolonoskopowe śr 2,2 mm lub 2,4 mm, dł.240 cm, pokryte na całej długości substancją ograniczającą tarcie wewnątrz kanału biopsyjnego, w wersji z igłą i bez igły?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

317. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 3 jednorazowe kleszczyki biopsyjne kolonoskopowe typu Jambo, śr 2,8 mm, dł 240 cm, pokryte na całej długości substancją ograniczającą tarcie wewnątrz kanału biopsyjnego, z igłą i bez igły?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

318. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 4 , pętłe do pilopektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, 10, 15, 25 mm, sztywne, wewnętrzna strona osłonki pokryta tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym swobodne wysuwanie pętli, średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 240 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

319. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 5 jednorazową klipsownicę hemostatyczną, dł. 2350mm, możliwością wielokrotnego otwarcia i zamknięcia klipsa, funkcją płynnej rotacji 1:1, dwa sposoby rotacji, rozwarcie ramion klipsa 11mm, bez osłonki?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

320. Czy Zamawiający dopuści w w pakiecie 60 pnkt. 6 jednorazową siatkę do ciał obcych, kształt owalny, wymiary 30x55 mm, śr. osłonki 2,5 mm, dł. robocza 230 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

321. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4. Jednorazowa pętla do polipektomii, drut pleciony, owalna, śr.10, 15, 24 mm (drut pleciony, owalna), śr. osłonki 2,3 mm, dł. robocza 230 cm, funkcja rotacji, rączka z podziałką.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

322. Poz. 1 – 3. Prosimy o dopuszczenie kleszczyków równoważnych pokrywanych powłoką hydrofilną PE, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

323. Poz. 4. Prosimy o dopuszczenie pętli owalnych do polipektomii z drutu plecionego, rączka z podziałką, śr. pętli 10mm i 25mm, śr. osłonki 2,4mm, dł. robocza 230cm oraz pętli owalnej monofilamentnej – śr. 15mm, śr. osłonki 2,4mm do kanału 2,8mm, dł. robocza 240cm.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

324. Poz. 5. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie klipsownicy do oddzielnego zadania, co umożliwi nam złożenie korzystnej dla Państwa oferty.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

325. Poz. 5. Prosimy o dopuszczenie równoważnych klipsownic jednorazowej firmy (...), obrotowych, długie ramiona – długość ramienia 10mm, szerokość otwarcia ramion 11mm, kąt rozwarcia 135st., do kanału roboczego 2,8mm, długość robocza 2300mm, możliwość 5-krotnego otwarcia i zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

326. Poz. 6. Prosimy o dopuszczenie siatki do usuwania ciał obcych o śr. osłonki 2,5mm, wymiary 30 x 60mm, dł. robocza 230cm.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

327. Poz. 7. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga szczoteczek dwustronnych do czyszczenia kanału endoskopów.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

328. Poz. 8. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga uszników jednorazowych, bez zawartości lateksu i DEHP, z opaską, pakowanych indywidualnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 61**

329. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 w poz. 1, 3 i 4 wyroby z masy celulozowej zapewniającą odporność na przesiąkanie co najmniej 4 godz.?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

330. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 w poz. 3 miskę nerkową o długości ok. 25 cm?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

331. Poz. 3 – 4. Czy zamawiający dopuści produkty o odporności na przesiąkania ok. 4 godziny?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 62**

332. Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system do inhalacji, nebulizacji do nawilżania o pojemności 450 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pakiet nr 63**

333. Poz. 10. Czy Zamawiający dopuści majtki wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup> w kolorze granatowym?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

334. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

335. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w tali, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m<sup>2</sup>, długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w tali, niesterylny?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

336. Poz. 1. Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

337. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

338. Poz. 3, 4, 5, 6. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

339. Poz. 3. Czy zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 16 g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

340. 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/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

341. Poz. 6. Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze ok. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

342. Poz. 7. Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze ok. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

343. Poz. 7. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

344. Poz. 8. Czy zamawiający dopuści poszwy na pościel (komplet pościeli) o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

345. Poz. 9 – 10. Czy zamawiający wydzieli poz.9-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pakiet nr 64**

346. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 64 narzędzi pakowanych pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe bez etykiet służących do archiwizacji danych o niżej opisanych minimalnych różnicach w wymiarach?

- poz. 1 – nożyczki tępo-tępe 14cm
- poz. 2 – nożyczki Iris ostro-ostre, zagięte 11cm
- poz. 3 – zgodna
- poz. 4 – Penseta anatomiczna Adson 12cm lub DeBakey 15cm
- poz. 5 – Penseta chirurgiczna Adson 12cm lub Traves 12,5cm
- poz. 6 Imadło chirurgiczne Mayo-Hegar 14cm

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

347. Poz. nr 1- 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania narzędzi pakowanych opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną stałą etykietą zawierającą m.in. dane produktu, logo producenta, nr LOT, datę ważności oraz dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji ( z nr LOT, datą ważności, logo producenta), przy czym jedna z naklejek w postaci kodu kreskowego?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

348. Poz. nr 1- 6- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania narzędzi chirurgicznych jednorazowego użytku wykonanych ze stali chirurgicznej, posiadających oznaczenie jednorazowości naniesione w sposób trwały i nieusuwalny przynajmniej z jednej strony narzędzia oraz dodatkowo w części chwytnej oznaczenie kolorystyczne naniesione w sposób widoczny po obu stronach narzędzia?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

349. Poz. nr 1-6- zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy narzędzia jednorazowego użytku będą służyły Zamawiającemu do zabiegów, podczas których będzie następował kontakt narzędzia z ciałem pacjenta również przez otwory zarówno te naturalne jak i powstałe przez przerwanie ciągłości skóry? Zatem zgodnie z powyższym konieczny jest wymóg, aby narzędzia te posiadały klasyfikację jako wyrób medyczny klasy IIa zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

350. Poz. 1 - Czy można zaoferować nożyczki chirurgiczne o rozmiarze 17cm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

351. Poz. 2- Czy można zaoferować nożyczki Iris ostro-ostre proste o rozmiarze 11cm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

352. Poz. 5 - Czy można zaoferować pensety o rozmiarze 15cm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

353. Poz. 6 - Czy można zaoferować imadło o rozmiarze 15cm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pakiet nr 66**

354. Poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędnym oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? Oferowany system, jest systemem równoważnym, co nie znaczy, identycznym.

- wkłady(z żelom lub bez żelu) o poj.1000-2000ml, posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w zatyczkę na port pacjenta oraz szeroki port do pobierania próbek, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. Wkłady częściowo sprasowane dla ograniczenia powierzchni magazynowania, łączenie szeregowo - opcja we wkładach o poj.2000ml.Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym.

- pojemniki wielorazowego użytku bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowane. Pojemniki przystosowane do mycia mechanicznego oraz sterylizacji, kompatybilne z oferowanymi wkładami o pojemności 1000 ml i 2000 ml; zawór umożliwiający redukcję lub całkowite odcięcie próżni zamocowany na drenie do próżni.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.



**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

355. Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 66 poz. nr 1 wkładów o pojemności 1000 ml lub 2000ml (do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego) spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego. Wkłady do systemu Serres dostępne są wyłącznie w pojemnościach 1000 ml, 2000 ml i 3000 ml.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pakiet nr 67**

356. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy maski filtrującej białej, jednorazowego użytku, mocowanej na poprzeczne gumki, oznakowanej zgodnie z normą EN 149 jako typ FFP3 oraz zgodnie z normą EN 14683 jako typ IIR. Skuteczność filtracji bakteryjnej  $\geq 99,9\%$ , ciśnienie różnicowe  $< 42,5 \text{ Pa/cm}^2$ , opór oddechowy przy wdechu  $< 0,87 \text{ mbar}$  i wydechu  $< 1,40 \text{ mbar}$ , penetracja aerozoli testowych  $< 0,89\%$ . Produkowana zgodnie z ISO 13485.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pakiet nr 70**

357. Poz. 1. Czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta Zamawiający wymaga aby ostrza jednorazowe posiadały konstrukcję, w której ostrze ruchome- tnące było oddalone od skóry pacjenta i znajdowało się na górze względem ostrza nieruchomego?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pakiet nr 73**

358. Poz. 1. Czy zamawiający dopuści wycenę za śliniaki pakowane po 50 szt., z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pakiet nr 77**

359. Poz. 1 – 2. Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

360. Poz. 1 – 2. Czy zamawiający dopuści wycenę za śliniaki pakowane po 100 szt., z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuści wycenę koreczków pakowanych po 100 szt.**

361. Poz. 1 – 2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

362. Poz. 1 – 2. Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

363. Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul innego producenta niż kaniule z pozycji 3? Warto nadmienić iż koreczki są w pełni przystosowane do zachowania szczelności oraz bezpieczeństwa pacjenta.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

364. Pakiet 77, poz. 1. Czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje koreczków tego samego producenta co kaniule w poz. 4. (pakiet 77, nie posiada pozycji 4)

**Wyjaśnienia: W pakiecie nr 77 wystąpiła omyłka pisarska, Zamawiający miał na myśli kaniule z poz. 3, w pakiecie tym brak jest poz. 4.**

365. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, co miał na myśli pisząc o koreczkach kompatybilnych z poz. 3 i 4 w Pakiecie 77.

**Wyjaśnienia: W pakiecie nr 77 wystąpiła omyłka pisarska, Zamawiający miał na myśli kaniule z poz. 3, w pakiecie tym brak jest poz. 4.**

366. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o odejście od wymogu jednego producenta w celu złożenia ofert przez większe grono wykonawców.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych

*mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*