



DZP.KK.282.3.2022

Sopot, dnia 11.05.2022 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA  
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 3-TP-22**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego oraz wyrobów medycznych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie sp. z o.o. w podziale na 24 Pakiety– Znak: 3-TP-22

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2021.1129 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

| Lp. | Treść pytania   | Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego  |
|-----|---|--|
| 1.  | <b>Pakiet 19</b><br>Czy przez "dodatkowy element elastyczny" przylepcorzępów należy rozumieć element rozciągliwy wbudowany w przylepcę?   | Zamawiający przez „dodatkowy element elastyczny” ma na myśli element rozciągliwy wbudowany w przylepcę.                  |
| 2.  | <b>Pakiet 19</b><br>Czy Zamawiający dopuści opakowania po np. 10, 15, 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?   | Tak, Zamawiający dopuszcza, pozostałe warunki zgodnie SWZ  |
| 3.  | <b>Pakiet 19 Lp. 2</b><br>Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki M - obwód pasa 75-110 cm?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 2</b>                                      |
| 4.  | <b>Pakiet 19 Lp. 3</b><br>Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki L - obwód pasa 100-150 cm?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 3</b>                                      |
| 5.  | <b>Pakiet 1, poz. 25:</b><br>Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 25 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?                     | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 6.  | <b>Pakiet 1, poz. 28:</b><br>Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 28 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?                     | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 7.  | Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia ( <b>pakiet nr 19, pozycje 1 -4</b> ) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przylepcorzępy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego? Produkty, które chcemy zaproponować Państwu wyposażone są w elastyczne przylepcorzępy oraz w elastyczne boki produktu. Połączenie tych dwóch cech umożliwia idealne dopasowanie produktu w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu. | Tak, zamawiający dopuszcza, i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 1-4.</b><br>Pozostałe warunki zgodnie SWZ |
| 8.  | Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia ( <b>pakiet nr 19, pozycje 1 -4</b> ) pieluchomajtek dla  | Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe warunki zgodnie SWZ   |

|     |  |  |
|-----|--|--|
|     | dorosłych, które posiadają system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.  |  |
| 9.  | Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia ( <b>pakiet nr 19, pozycje 1-4</b> ) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni?   | Zamawiający nie wymaga, dopuszcza. Pozostałe warunki zgodnie SWZ   |
| 10. | Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia ( <b>pakiet nr 19, pozycja 4</b> ) pieluchomajtki dla dorosłych pakowane a' 28 szt. w op.?  | Tak, zamawiający dopuszcza konfekcjonowanie na 28 sztuk, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę, pozostałe warunki zgodnie SWZ |
| 11. | W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów. | Zamawiający będzie sprawdzał przy dostawach w razie wątpliwości co do warunków dostarczonego towaru.                               |
| 12. | Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?  | Zamawiający potwierdza, że warunki transportu winny być zgodne z obowiązującymi przepisami.  |
| 13. | Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?  | Nie, Zamawiający niw wymaga.   |
| 14. | Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?  | Zamawiający pozostawia przestrzeżenie w/w przepisów Wykonawcy  |
| 15. | <b>Dot. Pakietu 17 poz. 1</b><br>Czy zamawiający dopuści w pakiecie 17, poz 1 produkt o następujących parametrach:<br>Piła-brzeszczot jednorazowego użytku, sterylna, pakowana pojedynczo, kompatybilna do napędu AR 600 firmy Arthrex dostępność w wielu rozmiarach szerokości od 13mm do 46 mm długość od 45 mm do 105mm grubość od 0,6 mm do 1,47 mm  | Tak, Zamawiający dopuszcza.  |
| 16. | <b>Dot. Pakietu 17 poz. 2</b><br>Czy zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:   | Tak, zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.17 poz 2</b>  |

|     |  |   |
|-----|--|---|
|     | <p>Piła-brzeszczot jednorazowego użytku, sterylna, pakowana pojedynczo, kompatybilna z napędem AR 400 firmy Artrex dostępność w wielu rozmiarach, szerokość od 14mm do 5,5mm, długość od 16 mm do 40mm, grubość od 0,55 mm do 0,7mm prawidłowego wykonania zobowiązania i nie odbiega swą wysokością od kwot ogólnie przyjętych w umowach o udzielenie zamówienia publicznego na podobny asortyment.</p>   |   |
| 17. | <p><b>Dot. Pakietu 17 poz. 4</b><br/>Czy zamawiający dopuści w punkcie 4 pakietu 17 zaferowanie produktu o poniższych parametrach: Dreny jednorazowe współpracujące z urządzeniem Artroskop Synergy UHD 4 K firmy ARTHREX do zabiegów artroskopowych - praca w trybie odpływu?</p>   | <p>Tak, Zamawiający w tym punkcie miał na myśli dreny pracujące tylko w torze odpływu, w związku z powyższym poprawia omyłkę pisarską i <b>modyfikuje Załącznik 2.17 poz 4</b></p>  |
| 18. | <p><b>Dot. Pakietu 17 poz. 3-6</b><br/>W związku z brakiem podania wielkości oczekiwanych opakowań - prosimy o potwierdzenie, że w punktach od 3 do 6 pakietu 17 doszło do omyłki pisarskiej w kolumnie „Jednostka miary” – jest op. (opakowanie), a powinno być szt. (sztuka).</p>  | <p>Tak, Zamawiający potwierdza – nastąpiła omyłka pisarska – W Zał 2.17 poz 3-6 jednostką miary winny być sztuki i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.17 poz 3-6</b></p>   |
| 19. | <p><b>Dot. wzoru umowy §3</b><br/>Zwracamy się z uprzejmą prośbą, czy Zamawiający zgodzi się na wystawianie i przysyłanie faktur w formie elektronicznej? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie adresu email, na który faktury mają być wysyłane.</p>  | <p><b>Zamawiający w Rozdz XIV wzór umowy modyfikuje §3 ust. 3.9 umowy poprzez dodanie zdania drugiego: „O ile wykonawca nie będzie wysyłał faktur za pośrednictwem platformy może być ona wysyłana w formie elektronicznej na adres mailowy apteka@pcrsopot.pl”</b></p> |
| 20. | <p><b>Dot. wzoru umowy §5 ust. 5.6</b><br/>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad w terminie trzech dni roboczych od daty otrzymania zawiadomienia o reklamowanych towarach.</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>w Rozdz XIV wzór umowy modyfikuje §5 ust. 5.6 umowy</b></p>  |
| 21. | <p><b>Dot. wzoru umowy §5 ust. 5.6</b><br/>Czy Zamawiający dookreśli w §5 ust. 5.6, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>w Rozdz XIV wzór umowy modyfikuje §5 ust. 5.6 umowy</b></p>  |
| 22. | <p>Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w <b>Pakiecie 5 poz. 12</b> na równoważny system - Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napelniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku?</p> | <p>Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ</p>   |
| 23. | <p>Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki w <b>Pakiecie 5 poz. 12</b>, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.</p>   | <p>Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.</p>   |
| 24. | <p>Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji -</p>   | <p>Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.</p>   |

|     |  |   |
|-----|--|---|
|     | oferowane pojemniki z wodą w <b>Pakiecie 5 poz. 12</b> - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.   |   |
| 25. | <p><b>Pakiet nr 6 poz. 1</b><br/> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw</li> <li>- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową</li> <li>- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości</li> <li>- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka</li> <li>- zestaw wprowadzający</li> <li>- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?</li> </ul> | Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ   |
| 26. | <p><b>Pakiet nr 6 poz. 2</b><br/> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:</p>   | Pytanie niezrozumiałe dla Zamawiającego.  |
| 27. | <p><b>Pakiet nr 6 poz. 3</b><br/> Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 28. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 3</b><br/> Czy Zamawiający dopuści filtry dla dzieci i dorosłych?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 3</b>  |
| 29. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 4</b><br/> Czy Zamawiający dopuści resuscytator o poj. 550 ml, z rezerwuarem tlenu 1600 ml?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 30. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 5</b><br/> Czy Zamawiający dopuści długość 20 cm?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 31. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 5</b><br/> Czy Zamawiający dopuści kankę z tylko jednym głównym otworem do odsysania?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 32. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 5</b><br/> Czy Zamawiający dopuści długość 20 cm?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 33. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 6</b><br/> Czy Zamawiający dopuści kankę o średnicy 21 Fr?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 34. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 6</b><br/> Czy Zamawiający dopuści kankę o długości 27 cm?</p>  | Tak, zgodnie z SWZ z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SWZ   |
| 35. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 8</b><br/> Czy Zamawiający dopuści linię monitorującą o długości 2 m?</p>   | Tak, zgodnie z SWZ z zastrzeżeniem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SWZ   |
| 36. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 10</b><br/> Czy Zamawiający wymaga zaoferowania łyżek sterylnych?</p>   | Zamawiający nie wymaga łyżek sterylnych.  |
| 37. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 10</b><br/> Czy Zamawiający dopuści długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 36-50 mm?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 38. | <p><b>Pakiet nr 9 poz. 10</b><br/> Czy Zamawiający dopuści szerokość łyżek 20-25 mm?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 10</b> |

|     |  |  |
|-----|--|--|
| 39. | <b>Pakiet nr 9 poz. 11</b><br>Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z magnetycznego stopu metalu?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 40. | <b>Pakiet nr 9 poz. 11</b><br>Czy Zamawiający dopuści łyżkę metalową, natomiast stopkę, która służy do połączenia z rękojeścią, wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 11</b>  |
| 41. | <b>Pakiet nr 9 poz. 15</b><br>Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku z możliwością intubacji, wykonaną w całości z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru, oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5? | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 42. | <b>Pakiet nr 9 poz. 16</b><br>Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w pojedynczych rozmiarach od 0 do 5 lub od 1 do 6?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 43. | <b>Pakiet nr 9 poz. 17</b><br>Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości 120 cm po rozciągnięciu?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 17</b>  |
| 44. | <b>Pakiet nr 9 poz. 17</b><br>Czy Zamawiający dopuści trójnik Y z portami?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 17</b>  |
| 45. | <b>Pakiet nr 9 poz. 18</b><br>Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości 120 cm po rozciągnięciu?   | Tak, zgodnie z SWZ.  |
| 46. | <b>Pakiet nr 9 poz. 19</b><br>Czy Zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarach: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 2.0 – długość 255mm;</li> <li>• 3.3 – długość 340mm;</li> <li>• 4.0 – długość 340mm;</li> <li>• 4.7 – długość 340mm?</li> </ul>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 47. | <b>Pakiet nr 9 poz. 21</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem niesilikonowane?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 48. | <b>Pakiet nr 9 poz. 21</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem zawierające śladowe ilości ftalanów?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 49. | <b>Pakiet nr 9 poz. 22</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone niesilikonowane?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 50. | <b>Pakiet nr 9 poz. 22</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone zawierające śladowe ilości ftalanów?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 51. | <b>Pakiet nr 9 poz. 24</b><br>Czy Zamawiający dopuści maskę z dmuchanym mankiem w rozmiarach od 0 do 6?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 52. | <b>Pakiet nr 9 poz. 26</b><br>Czy Zamawiający dopuści resuscytator o poj. 1650 ml, z rezerwuarem tlenu 2000 ml?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 53. | <b>Pakiet nr 9 poz. 27</b><br>Czy Zamawiający dopuści rękojeść wykonaną z magnetycznego stopu aluminium?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 54. | Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie <b>pakietu nr 7, poz. 4</b> rękawic: rękawice diagnostyczne nitylowe bez pudrowe, dostępne rozmiary: S, M, L ,XL, ilość w opakowaniu:  | Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.7 poz 4</b><br><br>Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie tej |



|     |  |  |
|-----|--|--|
|     | <p>90-100 sztuk, podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej klasy III, długość min. 240mm, poziom AQL <math>\leq 1.5</math>, grubość ścianek min.: palec 0.05mm, dłoń 0.05mm, siła zrywania przed starzeniem: min. 6.0 N, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, dopuszczone do kontaktu z żywnością, rolowany mankiet, teksturowane (min. końcówki palców).</p> <p>Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu dla rękawic diagnostycznych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.</p>   | pozycji do osobnego Pakietu  |
| 55. | <p><b>Pakiet 2</b><br/>Prosimy Zamawiającego o wyłączenie do osobnego pakietu pozycji 15,16,17,18 oraz 21. Taka sytuacja pozwoli złożyć ofertę większemu kręgowi oferentów co przyczyni się do możliwości wyboru najkorzystniejszej oferty dla Zamawiającego.</p>  | Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie tych pozycji do osobnego Pakietu |
| 56. | <p><b>Pakiet 2</b><br/>Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość składania ofert wariantowych na poszczególne składowe pakietu 2 z zachowaniem ich wzajemnej kompatybilności wyrażone w SWZ. Zgoda Zamawiającego zwiększają ilość potencjalnych wykonawców, umożliwi uczciwą konkurencję cenową.</p>  | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 57. | <p><b>Pakiet 2 poz 15</b><br/>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatrzaskowy w kolorze. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Kompatybilny z poz. nr 14,16, 19 gwarantujący szczelność po połączeniu z poz.14,16,19</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 58. | <p><b>Pakiet 2 poz 16</b><br/>Prosimy zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej, matowej, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt o długości 181 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie oraz komorą kropłową bursztynową. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,6 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP. Opakowanie papier-foolia lub folia-foolia.</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 59. | <p><b>Pakiet 2 poz 16</b><br/>Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestawy infuzyjne mają być wyposażone w automatyczne zabezpieczenie przeciwko mieszanemu się leków w trakcie podaży leków w bolusie, zwłaszcza leków forsownych.</p>   | Zamawiający nie wymaga takiego wyposażenia.                                  |
| 60. | <p><b>Pakiet 2 poz 17</b></p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |

|     |  |  |
|-----|--|--|
|     | <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy w kolorze. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Kompatybilny z poz. nr 14,16, 19 gwarantujący szczelność po połączeniu z poz.14,16,19</p>  |  |
| 61. | <p><b>Pakiet 2 poz 18</b><br/> Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 43 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, 2 zaciski zatraskowe w kolorze oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Kompatybilny z poz. nr 14,16, 19 gwarantujący szczelność po połączeniu z poz.14,16,19</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 62. | <p><b>Pakiet 2 poz 21</b><br/> Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, z kolcem standardowym. Posiada filtr bakteryjny 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolece. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania do 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 63. | <p><b>Pakiet 2 poz 21</b><br/> Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem</p>   | Zamawiający nie stawia takich wymogów.   |
| 64. | <p><b>Pakiet 5 poz 2</b><br/> Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników 36 cm z otworem centralnym i dwoma bocznymi odbarczającymi.</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 65. | <p><b>Pakiet 5 poz 3</b><br/> Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości 56 cm z otworem centralnym i dwoma bocznymi odbarczającymi.</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |


|     |   |  |
|-----|---|--|
| 66. | <b>Pakiet nr 5 poz 4</b><br>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika sterylizowanego tlenkiem etylenu.  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 67. | <b>Pakiet 5 poz 5</b><br>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego typu Foley CH 8 - 10, z prowadnicą, poj. balonu 3-5 ml, wykonane z lateksu silikonowanego. Sztynna zastawka kanału do napełniania balonu. Na zakończeniu portu do napełniania balonu w kodzie barwnym rozmiaru CH następujące oznaczenia: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. Opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania. Długość ok. 27 cm.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 5  |
| 68. | <b>Pakiet 5 poz 11</b><br>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, niebieskie, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 11 |
| 69. | <b>Pakiet 5 poz 12</b><br>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H <sub>2</sub> O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN. | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 12 |
| 70. | <b>Pakiet 6 poz 1</b><br>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca. W zestawie 1 worek 1000ml do zbiórki stolca z filtrem węglowym.  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 71. | <b>Pakiet 22 poz. 2</b><br>Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o rozmiarach L 127 cm, L-L 151 cm, XL 127 cm, XL-L 152 cm?<br>Pozostałe parametry bez zmian.  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.22 poz 2 |
| 72. | <b>Pakiet 22 poz. 3</b><br>Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony o rozmiarach M 119 cm, L 127 cm, L-L 142 cm, XL 137 cm, XL-L 152 cm, XXL-L 167 cm?<br>Pozostałe parametry bez zmian.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.22 poz 3 |





|     |   |  |
|-----|---|--|
| 73. | <p><b>Pakiet 22 poz. 6</b><br/>Czy Zamawiający dopuści obłożenie do zabiegów artroskopowych kolana z workiem na płyny o parametrach:<br/>- serweta do artroskopii kolana rozm. 230 cm x 320 cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o średnicy 5 cm i 7 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, zaworem do podłączenia drenu oraz dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów oraz uchwytem typu rzep.<br/>- osłona ortopedyczna na kończynę rozm. 22 cm x 75 cm<br/>- taśma foliowa samoprzylepna rozm. 9 cm x 49 cm<br/>Pozostałe parametry bez zmian.</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 74. | <p><b>Pakiet 22 poz. 7</b><br/>Czy Zamawiający dopuści Zestaw do operacji dłoni/stopy o parametrach:<br/>- serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę rozm. 150/370x280 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3,5cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów<br/>Pozostałe parametry bez zmian.</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 75. | <p><b>Pakiet 22 poz. 8</b><br/>Czy Zamawiający dopuści Obłożenie do chirurgii stawu biodrowego o parametrach:<br/>- serweta operacyjna 190 cm x 150 cm<br/>- serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna 200 cm x 260 cm z wycięciem "U" 7cm x 102 cm ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów<br/>- taśma samoprzylepna 9 cm x 49 cm<br/>Pozostałe parametry bez zmian.</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 76. | <p><b>Pakiet 22 poz. 9</b><br/>Czy Zamawiający dopuści Obłożenie do artroskopii biodra o parametrach:<br/>- serweta do artroskopii biodra 240 cm x 330 cm z otworem 86 cm x 25 cm otoczonym folią operacyjną (okno 20 cm x 20 cm) ze zintegrowaną torbą na płyny ze sztywnikiem, sitem i zaworem oraz dwiema kieszeniami dwudzielnymi na narzędzia<br/>Pozostałe parametry bez zmian.</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 77. | <p><b>Pakiet 22 poz. 10</b><br/>Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny z osobno zapakowanymi fartuchami chirurgicznymi?<br/>Pozostałe parametry bez zmian.</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza.              |
| 78. | <p><b>Pakiet 2, poz. 4-8</b><br/>Czy zamawiający wydzieli poz.4-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru</p>   | Zamawiający nie wyraża zgody.            |

|     |  |  |
|-----|--|--|
| 79. | <b>pakiet 2, poz. 4</b><br>Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 80. | <b>pakiet 2, poz. 6, poz. 7</b><br>Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  | Pakiet 2, poz. 6<br>Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem że pozostałe parametry zgodne z SWZ. W związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.2 poz 6</b><br>Pakiet 2, poz. 7<br>Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| 81. | <b>pakiet 2, poz. 6, poz. 7</b><br>Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia. | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 82. | <b>pakiet 2, poz. 6, poz. 7</b><br>Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 83. | <b>pakiet 2, poz. 8</b><br>Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 84. | <b>pakiet 2, poz. 8</b><br>Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.2 poz 8</b>   |
| 85. | <b>pakiet 18, poz. 5-6</b><br>Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 86. | <b>pakiet 18, poz. 2</b><br>czy zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 16 g/m2?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.18 poz 2</b>  |
| 87. | <b>pakiet 18, poz. 2-4</b><br>Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |

|     |   |   |
|-----|---|---|
| 88. | <b>pakiet 18, poz. 3</b><br>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 (45 g/m <sup>2</sup> ) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 3  |
| 89. | <b>pakiet 18, poz. 4</b><br>Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka bez wydłużenia, 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 (45 g/m <sup>2</sup> ) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?                          | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 4  |
| 90. | <b>pakiet 18, poz. 9</b><br>Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/m <sup>2</sup> , wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 9  |
| 91. | <b>pakiet 18, poz. 1-7,9,11,16,24,27,29</b><br>Czy zamawiający wydzieli poz.1-7,9,11,16,24,27,29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. | Zamawiający nie wyraża zgody  |
| 92. | <b>Pakiet 1 pozycja 1-4</b><br>Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej? Reszta parametrów jak w SWZ.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.1 poz 1-4 |
| 93. | <b>Pakiet 1 pozycja 5-7</b><br>Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez rozszerzenia skali?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |
| 94. | <b>Pakiet 1 pozycja 9</b><br>Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z czytelną, jednostronną skalą co 1ml, długość tłoka 15,3cm, w stanie rozłożonym długość strzykawkę 25cm?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |
| 95. | <b>Pakiet 1 pozycja 11</b><br>Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm? Reszta parametrów jak w SWZ.   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |
| 96. | <b>Pakiet 1 pozycja 21</b><br>Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia z drenem o długości 100cm, igłą o dł 51mm i drenem przedłużającym 40cm?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.1 poz 21  |
| 97. | <b>Pakiet 1 pozycja 22</b><br>Czy Zamawiający dopuści zestaw z opisu poniżej:   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |





|       | <p><b>SKŁAD ZESTAWU</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwzrotną i odpływem, skalowany co 100ml</li> <li>• Strzykawka o pojemności 60ml</li> <li>• Dostępny w różnych konfiguracjach</li> <li>• Szeroka gama igieł do wyboru: <ul style="list-style-type: none"> <li>- trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)</li> <li>- trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)</li> <li>- igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G )</li> </ul> </li> <li>• Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwzrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów</li> <li>• Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu</li> <li>• Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-foolia, wewnętrzne folia</li> </ul>  |                |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
|-------|---|----------------|---|----------------|-----|-------|-------|-----|------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|-----|-------|-------|--|--|
| 98.   | <p><b>Pakiet 1 pozycja 23</b><br/>Czy Zamawiający dopuści igłę jak poniżej:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• igła przeznaczona do aspiracji szpiku z mostka i talerza biodrowego</li> <li>• dodatkowy, ściągalny uchwyt gwarantuje wygodę w manewrowaniu</li> <li>• igła wyposażona w regulator długości ostrza</li> <li>• w uchwycie kaniuli gniazdo typu Luer-Lock</li> </ul>  <table border="1"> <thead> <tr> <th>Gauge</th> <th>Minimum length</th> <th>Maximum length</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>14G</td><td>55 mm</td><td>95 mm</td></tr> <tr><td>14G</td><td>30mm</td><td>70 mm</td></tr> <tr><td>14G</td><td>10 mm</td><td>50 mm</td></tr> <tr><td>15G</td><td>55 mm</td><td>95 mm</td></tr> <tr><td>15G</td><td>30 mm</td><td>70 mm</td></tr> <tr><td>15G</td><td>10 mm</td><td>50 mm</td></tr> <tr><td>16G</td><td>55 mm</td><td>95 mm</td></tr> <tr><td>16G</td><td>30mm</td><td>70 mm</td></tr> <tr><td>16G</td><td>10 mm</td><td>50 mm</td></tr> <tr><td>18G</td><td>55 mm</td><td>95 mm</td></tr> <tr><td>18G</td><td>30 mm</td><td>70 mm</td></tr> <tr><td>18G</td><td>10 mm</td><td>50 mm</td></tr> </tbody> </table> | Gauge          | Minimum length  | Maximum length | 14G | 55 mm | 95 mm | 14G | 30mm | 70 mm | 14G | 10 mm | 50 mm | 15G | 55 mm | 95 mm | 15G | 30 mm | 70 mm | 15G | 10 mm | 50 mm | 16G | 55 mm | 95 mm | 16G | 30mm | 70 mm | 16G | 10 mm | 50 mm | 18G | 55 mm | 95 mm | 18G | 30 mm | 70 mm | 18G | 10 mm | 50 mm |  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| Gauge | Minimum length  | Maximum length |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 14G   | 55 mm   | 95 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 14G   | 30mm  | 70 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 14G   | 10 mm   | 50 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 15G   | 55 mm   | 95 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 15G   | 30 mm   | 70 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 15G   | 10 mm   | 50 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 16G   | 55 mm   | 95 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 16G   | 30mm  | 70 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 16G   | 10 mm   | 50 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 18G   | 55 mm   | 95 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 18G   | 30 mm   | 70 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 18G   | 10 mm   | 50 mm          |   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 99.   | <p><b>Pakiet 1 pozycja 29</b><br/>Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy na 7 dni i 350 wejść?</p>  |                | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 100   | <p><b>Pakiet 1 pozycja 30-34</b><br/>Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu?</p>  |                | Zamawiający nie wyraża zgody.   |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 101   | <p><b>Pakiet 1 pozycja 39-40</b><br/>Czy Zamawiający dopuści igłę 90mm?</p>   |                | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 102   | <p><b>Pakiet 1 pozycja 42</b><br/>Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń z igłą 18G o długości 90mm, z cewnikiem z 4 znacznikami głębokości?</p>  |                | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.1 poz 42</b> |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |
| 103   | <p><b>Pakiet 5 pozycja 4</b><br/>Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny z gumową zastawką, pakowanie: podwójne – wew. folia, zew. papier/foolia? Reszta parametrów jak w SWZ.</p>   |                | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.5 poz 4</b>  |                |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |      |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |     |       |       |  |  |

|     |   |  |
|-----|---|--|
| 104 | <p><b>Pakiet 5 pozycja 5</b><br/>Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Foley'a wyłącznie w wersji bez przewodnicy, spełniające pozostałe wymagania swz? Cewniki z przewodnicą występują jedynie w rozmiarach CH06-CH10.</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 105 | <p><b>Pakiet 5 pozycja 6</b><br/>Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany z miękkiego i elastycznego PCV?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 106 | <p><b>Pakiet 5 pozycja 8</b><br/>Czy Zamawiający dopuści bezlateksowy worek o pojemności 2000ml do zbiórki moczu sterylnej z drenem o długości 90cm lub 150cm?</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 8  |
| 107 | <p><b>Pakiet 5 pozycja 12</b><br/>Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji do innego pakietu?</p>  | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 108 | <p><b>Pakiet 5 pozycja 13</b><br/>Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 15ml pozwalający wytworzyć aerozol zawierający rozdrobniony lek, który może być dostarczony w głąb układu oddechowego wraz z wdchem pacjenta?</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 13 |
| 109 | <p><b>Pakiet 6 pozycja 1</b><br/>Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |
| 110 | <p><b>Pakiet 6 pozycja 2</b><br/>Czy Zamawiający dopuści worek 2000ml na wymiociny bez wkładki ochronnej z szerokim wlotem worka zabezpieczonym polipropylenowym kołnierzem? Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep”.</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.6 poz 2  |

|     |  |   |
|-----|--|---|
| 111 | <p><b>Pakiet 6 pozycja 2</b><br/>Czy Zamawiający dopuści worek 1000ml na wymiociny wyposażony w wyprofilowany kołnierz oraz zastawkę antyzwrotną?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.6 poz 2 |
| 112 | <p><b>Pakiet 6 pozycja 3</b><br/>Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                    |
| 113 | <p><b>Pakiet 7, pozycja 1</b><br/>Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu <math>0,17 \pm 0,01</math>, na dłoni <math>0,14 \pm 0,01</math>, mankiecie <math>0,11 \pm 0,01</math>, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej <math>67 \mu\text{g/g}</math>. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?</p> | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.7 poz 1 |
| 114 | <p><b>Pakiet 7, pozycja 2</b><br/>Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu <math>0,22 \pm 0,02\text{mm}</math>, dłoni <math>0,19 \pm 0,01\text{mm}</math>, mankiecie <math>0,17 \pm 0,01\text{mm}</math>. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max <math>33 \mu\text{g/g}</math>- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie:</p>                                | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                    |





|     |  |   |
|-----|--|---|
|     | <p>min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?</p>  |   |
| 115 | <p><b>Pakiet 7, pozycja 2</b><br/> Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:<br/> Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                    |
| 116 | <p><b>Zadanie 7, pozycja 3</b><br/> Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:<br/> Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                    |
| 117 | <p><b>Pakiet 7, pozycja 4</b><br/> Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe z siłą zrywu o wartości min. 7,1 N o grubościach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Na palcu: 0,11 +/- 0,01 mm,</li> <li>• Na dłoni 0,07+/- 0,01,</li> <li>• Na mankiecie 0,06 +/- 0,01 mm?</li> </ul>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.7 poz 4 |


|     |   |   |
|-----|---|---|
| 118 | <p><b>Pakiet 8 pozycja 2</b><br/>Czy Zamawiający dopuści papier Sony UPP 210-HD?</p>  | Tak, Zamawiającemu o taki właśnie chodziło, w związku z powyższym <b>poprawia omyłkę pisarską w Załączniku 2.8 poz 2</b>                      |
| 119 | <p><b>Pakiet 8 pozycja 4</b><br/>Czy Zamawiający dopuści papier nieoryginalny dostosowany do aparatów philips HEARTSTART w rozmiarze 75*25?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 120 | <p><b>Pakiet 8 pozycja 5</b><br/>Czy Zamawiający dopuści papier nieoryginalny do modelu Ascard-36 o rozmiarze 112*10?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 121 | <p><b>Pakiet 9 pozycja 1</b><br/>Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm o długości 300cm z końcówkami lejek-lejek?</p>    | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 122 | <p><b>Pakiet 9 pozycja 1</b><br/>Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm o długości 210cm z końcówkami:</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 123 | <p><b>Pakiet 9 pozycja 2</b><br/>Czy Zamawiający dopuści dren zakończony jak na zdjęciu? Pozostałe parametry jak w SWZ.</p>    | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 124 | <p><b>Pakiet 9 pozycja 4</b><br/>Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci o objętości wyrzutowej <math>\geq 150</math> ml oraz objętości rezerwuara 550 ml <math>\pm 200</math> ml. Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiaru pediatrycznego.</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 125 | <p><b>Pakiet 9 pozycja 5-6</b><br/>Czy Zamawiający dopuści kanwę w rozmiarze CH21 spełniającą pozostałe wymagania swz?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ<br>Jednocześnie z uwagi na omyłkę pisarską <b>Zamawiający modyfikuje Zał nr 2.9 poz 5 i poz. 6 i</b> |

|         |  | zmienia zapis z „bez kontroli odsysania” na „z kontrolą odsysania” |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
|---------|--|--|-----------------|-------------------|-----------------|---------------|------|--------|--------------|-------------|---------------|-------|--------|--------------|-------------|---------------|-------|--------|--------------|-------------|----------------|--|
| 126     | <b>Pakiet 9 pozycja 8-9</b><br>Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?   | Zamawiający nie wyraża zgody.                                      |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 127     | <b>Pakiet 9 pozycja 13</b><br>Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylne), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.  | Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.                                 |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 128     | <b>Pakiet 9 pozycja 15</b><br>Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z medycznego PCV bez uźebrowania oraz bez znaczników głębokości w cm i poziomej linii?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                           |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 129     | <b>Pakiet 9 pozycja 16</b><br>Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w pojedynczych rozmiarach, od 0-5.  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                           |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 130     | <b>Pakiet 9 pozycja 17-18</b><br>Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy w dwóch rozmiarach o poniższym opisie:<br>Wykonany z wysokiej jakości EVA pozbawionego PVC<br>Uniwersalne połączenie 15F/22M oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia<br>Rozciągliwe ramiona o długości maksymalnej 160cm<br>Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej<br>Bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 3 litrów (dla dorosłych) lub 1 litrowy (dla dzieci)<br>Dodatkowa rozciągliwa rura o długości 100cm<br>Kolanko z portem luer-lock<br>Wyrób sterylny<br>Jednorazowego użytku<br>Nie zawiera lateksu<br>Nie zawiera ftalanów | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                           |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 131     | <b>Pakiet 9 pozycja 19</b><br>Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego PCV w rozmiarach:<br><table border="1"> <thead> <tr> <th>ROZMIAR</th> <th>ŚREDNICA</th> <th>DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA</th> <th>DŁUGOŚĆ ROBOCZA</th> <th>ROZMIAR RURKI</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>6 Fr</td> <td>2.0 mm</td> <td>310 mm (±10)</td> <td>250 mm (±5)</td> <td>od 2,0 do 4,0</td> </tr> <tr> <td>10 Fr</td> <td>3.3 mm</td> <td>390 mm (±10)</td> <td>350 mm (±5)</td> <td>od 4,5 do 6,5</td> </tr> <tr> <td>14 Fr</td> <td>4.7 mm</td> <td>390 mm (±10)</td> <td>355 mm (±5)</td> <td>od 7,0 do 10,0</td> </tr> </tbody> </table>  | ROZMIAR  | ŚREDNICA        | DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA | DŁUGOŚĆ ROBOCZA | ROZMIAR RURKI | 6 Fr | 2.0 mm | 310 mm (±10) | 250 mm (±5) | od 2,0 do 4,0 | 10 Fr | 3.3 mm | 390 mm (±10) | 350 mm (±5) | od 4,5 do 6,5 | 14 Fr | 4.7 mm | 390 mm (±10) | 355 mm (±5) | od 7,0 do 10,0 | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| ROZMIAR | ŚREDNICA   | DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA  | DŁUGOŚĆ ROBOCZA | ROZMIAR RURKI     |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 6 Fr    | 2.0 mm   | 310 mm (±10)   | 250 mm (±5)     | od 2,0 do 4,0     |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 10 Fr   | 3.3 mm   | 390 mm (±10)   | 350 mm (±5)     | od 4,5 do 6,5     |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 14 Fr   | 4.7 mm   | 390 mm (±10)   | 355 mm (±5)     | od 7,0 do 10,0    |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 132     | <b>Pakiet 9 pozycja 21</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowaną, bez informacji i silikonizacji na opakowaniu, ze śladową ilością ftalanów w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co 0,5mm.   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                           |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |
| 133     | <b>Pakiet 9 pozycja 22</b><br>Czy Zamawiający dopuści rurkę zbrojoną ze śladową ilością ftalanów?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                           |                 |                   |                 |               |      |        |              |             |               |       |        |              |             |               |       |        |              |             |                |  |

|                        |  |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
|------------------------|--|--|--------|---------------|---|--------------------|---------|--|-----------------|------------------------|--------------|--|
| 134                    | <p><b>Pakiet 9 pozycja 24</b><br/>Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 3 mały oraz 4 – średni Adult M?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 135                    | <p><b>Pakiet 9 pozycja 26</b><br/>Czy Zamawiający dopuści resuscytator o opisie:<br/><b>W skład zestawu wchodzi:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- resuscytator silikonowy</li> <li>- maska anestetyczna</li> <li>- rezerwuuar tlenu</li> <li>- przewód tlenowy (wykonany z PVC)</li> <li>• worek w kolorze białym, transparentny</li> <li>• ergonomiczny kształt oraz lekko zmrożona powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt</li> <li>• zawór pacjenta ograniczający ciśnienie wykonane z wytrzymałego poliwęglanu</li> <li>• zastawki wykonane z silikonu</li> <li>• przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta</li> <li>• maska anestetyczna: <ul style="list-style-type: none"> <li>- pediatryczna wykonana w całości z biokompatybilnego silikonu</li> <li>- dla dorosłych - kołnierz silikonowy, sklepienie poliwęglanowe</li> </ul> </li> <li>• wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie</li> <li>• rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiaru pediatrycznego, 2000 ml dla dorosłych</li> <li>• dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia</li> <li>• wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M</li> <li>• wielorazowego użytku – worek, maska (możliwość sterylizacji w autoklawie przez 5 minut w temperaturze do 134°C lub 15 minut w 121°C)</li> <li>• jednorazowego użytku – rezerwuuar tlenu, dren tlenowy</li> <li>• nie zawiera lateksu</li> <li>• nie zawiera ftalanów</li> <li>• niesterylny</li> <li>• pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik</li> </ul> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td>waga ciała</td> <td>&gt;30 kg</td> </tr> <tr> <td>rozmiar maski</td> <td>5</td> </tr> <tr> <td>objętość wyrzutowa</td> <td>≥600 ml</td> </tr> <tr> <td></td> <td>1500 ml ±200 ml</td> </tr> <tr> <td>objętość resuscytatora</td> <td>212 x 131 mm</td> </tr> </table> | waga ciała   | >30 kg | rozmiar maski | 5 | objętość wyrzutowa | ≥600 ml |  | 1500 ml ±200 ml | objętość resuscytatora | 212 x 131 mm | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ |
| waga ciała             | >30 kg   |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| rozmiar maski          | 5  |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| objętość wyrzutowa     | ≥600 ml  |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
|                        | 1500 ml ±200 ml  |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| objętość resuscytatora | 212 x 131 mm   |  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 136                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 2 i 5</b><br/>Czy Zamawiający dopuści pojemnik 1L o wysokości 140mm?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.10 poz 2 i poz.5</b>          |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 137                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 3</b><br/>Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2L o wysokości 246mm?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.10 poz 3</b>                  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 138                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 1-5</b><br/>Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pojemników od dwóch różnych dostawców?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 139                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 7</b><br/>Czy Zamawiający dopuści opaskę wykonaną z delikatnego winylu z zaokrąglonymi brzegami zapobiegającymi przed zranieniem?</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.10 poz 7</b>                  |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 140                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 8</b><br/>Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem jej w górę do 1134 opakowań?</p>   | Kieliszki są w P10 poz 9<br>Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |
| 141                    | <p><b>Pakiet 10 pozycja 8</b><br/>Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?</p>   | Kieliszki są w P10 poz 9<br>Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości |        |               |   |                    |         |  |                 |                        |              |  |



|     |   |   |
|-----|---|---|
| 142 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 12</b><br/>Wnosimy o dopuszczenie suchej sterylnej szczotki do chirurgicznego mycia rąk ze stawką VAT 23%. Tego typu szczotka nie jest wyrobem medycznym, a wyrobem kosmetycznym, stąd podstawowa stawka VAT. Kilka lat temu szczotki były objęte statusem wyrobu medycznego, jednakże decyzją Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, który zakwestionował spełnianie przez tego rodzaju produkt przesłanek, koniecznych do uznania go za wyrób medyczny, producenci musieli zmienić praktykę w tym zakresie, odstępując od klasyfikowania suchych szczotek w tej kategorii.</p> <p>Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p> | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza.<br/>Zamawiający informuje, że przywołany w pytaniu art. 30 ust. 4 ustawy Pzp dotyczy ustawy Pzp z dnia 29.01.2004 (Dz.U. 2019.1843 ze zm), która nie obowiązuje już od 01.01.2020 r.</p> |
| 143 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 12</b><br/>Czy Zamawiający dopuści wycenę szczotki suchej a`40szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem jej w górę do pełnych opakowań tj. 16?</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza.</p>  |
| 144 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 12</b><br/>Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie szczotki suchej w opakowaniu zbiorczym a`40szt w formie podajnika?</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza.</p>  |
| 145 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 21</b><br/>Czy Zamawiający dopuści szynę 25x450?</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.10 poz 21</b></p>   |
| 146 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 23-24</b><br/>Czy Zamawiający dopuści pęsetę wykonana z polipropylenu o długości 13cm?</p>   | <p>Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ</p>   |
| 147 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 23-24</b><br/>Czy Zamawiający dopuści pęsetę wykonaną z ABS o długości 105mm?</p>    | <p>Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ</p>   |
| 148 | <p><b>Pakiet 10 pozycja 25</b><br/>Czy Zamawiający dopuści wielorazowe kleszcze kocher wykonane ze stali nierdzewnej dł. 16cm?</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. W związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.10 poz 25</b></p>   |





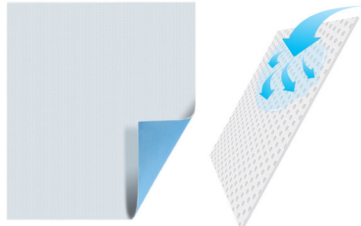
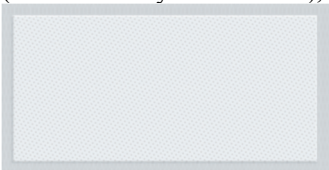
|     |   |   |
|-----|---|---|
|     |    |   |
| 149 | <b>Pakiet 10 pozycja 26</b><br>Czy Zamawiający dopuści imadło plastikowe o długości 13,9cm?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 150 | <b>Pakiet 16 pozycja 1</b><br>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:<br>1 x Miska nerkowata<br>3 x Tupfer gazowy 17N 20cm x 20cm bez nitki RTG<br>1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm<br>1 x Pęseta metalowa ADSON 12cm<br>1 x Ostrze do ściągania szwów długie 11cm ?  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.   |
| 151 | <b>Pakiet 16 pozycja 2</b><br>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:<br>1 x Worek na łożysko 400x500x40K<br>2 x Rękawice diagn. lateksowe bezpydrowe, rozm. M<br>6 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm<br>1 x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm<br>1 x Pęseta plastikowa zielona 13 cm<br>2 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm<br>1 x Ostrze chirurgiczne nr 11 ?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 152 | <b>Pakiet 16 pozycja 3</b><br>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:<br>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową<br>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2 warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7 cm<br>1 x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm<br>1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)<br>8 x Kompres gaz. 17N 8W 7,5cmx7,5cm<br>5 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm<br>1 x Pojemnik okrągły poj. 120 ml, przezroczysty, z podziałką<br>2 x Rękawice nitylowe, bezpydrowe rozm. M ? | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 153 | <b>Pakiet 16 pozycja 4</b><br>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:<br>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową<br>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm<br>10 x Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm<br>1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm<br>1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25)<br>1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)<br>1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml luer<br>1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml luer<br>1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm ?    | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 154 | <b>Pakiet 16 pozycja 4</b><br>Czy zamawiający dopuści serwetę z laminatu 75cm x 50cm z otworem 7cm otoczonym przyklepcem?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.16 poz 4</b> |
| 155 | <b>Pakiet 16 pozycja 4</b><br>Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2ml lub 3ml Luer-lock?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 156 | <b>Pakiet 16 pozycja 5</b><br>Czy zamawiający dopuści poniższy zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy:   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |



|     |   |   |
|-----|---|---|
|     | <p>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm</p> <p>1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową</p> <p>10 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm</p> <p>10 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm</p> <p>1 x Pęseta plastikowa zielona 13cm</p> <p>1 x Ostrze chirurgiczne nr 11</p> <p>1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml luer</p> <p>1 x Strzykawka 3-częściowa 20ml luer</p> <p>1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)</p> <p>1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)</p> <p>1 x Iglotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm ?</p> |   |
| 157 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 1</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści koszulę o gramaturze 33g/m<sup>2</sup>?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 158 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 2</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 18g/m<sup>2</sup>?</p>   | Tak, zamawiający dopuszcza.   |
| 159 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 3</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny z taśmą przeciwpotną w części czołowej wykonaną z 5 warstw włókniny typu spunlance o gramaturze 38g/m<sup>2</sup>?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.18 poz 3</b> |
| 160 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 5</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści maskę na blok operacyjny typu II?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 161 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 5</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści maskę na blok operacyjny typu IIR z gumkami?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 162 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 7</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny w rozmiarze L i XL?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 163 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 9</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszewką w rozmiarze 70x80cm?</p>   | Tak, zamawiający dopuszcza.   |
| 164 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 10</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w którego skład wchodzi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-prześcieradło: 150 cm x 210 cm</li> <li>-poszwa na kołdrę 160 cm x 210 cm</li> <li>-poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm</li> <li>-osobno zapakowany koc ogrzewający w rozmiarze 110x210cm, wykonany z 2 warstw włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, oraz wypełnienia z poliestruo gramaturze 80g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebiesko-zielonym?</li> </ul>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 165 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 12</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m<sup>2</sup>, grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań) zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne?</p>      | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 166 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 12</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m<sup>2</sup> zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu (z jednoczesnym przeliczeniem</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |

|     |   |   |
|-----|---|---|
|     | zamawianych ilości opakowań). Jednorazowego użytku. Niesterylne?  |   |
| 167 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 13</b><br/> Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m<sup>2</sup> zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |
| 168 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 14</b><br/> Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?</p> | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 14 |
| 169 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 15</b><br/> Czy Zamawiający dopuści pokrowce na buty wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63 g/m<sup>2</sup>, z warstwą antypoślizgową, opakowanie jednostkowe 10 sztuk (5 par) z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości</p>    | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.                                     |
| 170 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 15</b><br/> Czy Zamawiający dopuści pokrowce na buty wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63 g/m<sup>2</sup>, o wymiarach: wysokość 48 cm, długość podeszwy 38cm, gumka w stanie napiętym 28cm, pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 15 |
| 171 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 17</b><br/> Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o chłonności 1177ml?</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                      |

|     |   |   |
|-----|---|---|
| 172 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 19</b><br/> Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 . Penetracja aerozolu chlorku sodu <math>\leq 1\%</math> ; penetracja mgłą oleju parafinowego <math>\leq 1\%</math>; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej <math>\leq 3</math> mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min <math>\leq 3</math>mbar ( 300 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, sztywnik na nos, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'10 szt. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE.</p>   | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 19</p>                          |
| 173 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 20</b><br/> Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR posiadającą składaną, płaską konstrukcję umożliwiającą łatwą obsługę, wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos, pianka uszczelniająca w części nosowej, mocowana na gumki zakładane na uszy z klipssem umożliwiającym połączenie w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy, wyposażona w wysokiej jakości materiał filtracyjny spełnia wymagania poziomu ochrony FFP2 NR zgodnie z EN 149:2001 + A1:2009, kategoria III Środków Ochrony Indywidualnej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425, wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, graficzna instrukcja zakładania nadrukowana na opakowaniu jednostkowym, kolor biały, przeznaczona do użytku podczas jednej zmiany roboczej (max 8 godzin), jednorazowego użytku?</p>  | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 20</p>                          |
| 174 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 21</b><br/> Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009. Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,5 % ; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,9 %; bez zaworu, płaska konstrukcja ułatwiająca zakładanie, wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos, pianka w części nosowej. Mocowana na gumki zakładane na uszy z klipssem umożliwiającym połączenie w celu zapewnienia ścisłego przylegania. Półmaska w oraz gumki mocujące w kolorze białymi. Opakowanie a'1 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE?</p>   | <p>Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 21</p>                          |
| 175 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 22</b><br/> Czy Zamawiający ma na myśli opakowanie – kartonik a' 100 sztuk?</p>   | <p>Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie 100 sztuk i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.18 poz 22</p> |

|     |   |   |
|-----|---|---|
| 176 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 23</b><br/>Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25 szt?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 177 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 23</b><br/>Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x88 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność min. 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii w tym MRSA, E.Coli w chłonnym rdzeniu. op. 56 szt.?</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 178 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 23</b><br/>Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 179 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 25</b><br/>Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.?</p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 180 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 28</b><br/>Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt.?</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.18 poz 28</b> |
| 181 | <p><b>Pakiet 18 pozycja 28</b><br/>Czy Zamawiający dopuści mata podłogowa umożliwiająca wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 7l wody, min. 3 litry soli fizjologicznej); dwustronna, chłonna od góry oraz od spodu; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 75x36cm (wkład chłonny 68cmx30cm), kolor biały; op. 100szt?</p>    | Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.18 poz 28</b> |
| 182 | <p><b>Pakiet 23 pozycja 1-2</b></p>   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |

|     |  |  |
|-----|--|--|
|     | Czy zamawiający dopuści osłonę na kończyne wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56g/m <sup>2</sup> ?  |  |
| 183 | <b>Pakiet 23 pozycja 1</b><br>Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 30x60cm w zestawie z taśmą samoprzylepną 10x50cm?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 184 | <b>Pakiet 23 pozycja 1</b><br>Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 35x120cm w zestawie z taśmą samoprzylepną 10x50cm + druga 10x50cm dołączona osobno?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 185 | <b>Pakiet 23 pozycja 3</b><br>Czy zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną w rozmiarze 10x50cm?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.23 poz 3</b> . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.                               |
| 186 | <b>Pakiet 23 pozycja 4</b><br>Czy zamawiający dopuści uchwyt typu rzep w rozmiarze 2 x 22cm?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 187 | <b>Pakiet 23 pozycja 4</b><br>Czy zamawiający dopuści uchwyt typu rzep w rozmiarze 2 x 22cm?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 188 | <b>Pakiet 23 pozycja 5</b><br>Czy zamawiający dopuści taśmę chirurgiczną w rozmiarze 10x50cm?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.23 poz 5</b>  |
| 189 | <b>Pakiet 23 pozycja 5</b><br>Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.  | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 190 | <b>Pakiet 16 poz. 4:</b> Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając serwety 70x45cm? W większości zestawów do wkłucia lędźwiowego są serwety w rozmiarze 75x45 cm.   | Zamawiający wymagam serwety o wymiarach 70 x 45 cm, ale dopuszcza także rozmiar 75x45 cm. W związku z powyższym <b>modyfikuje Załącznik 2.16 poz 4</b> |
| 191 | <b>Pakiet 19 poz. 1:</b><br>Obecnie zamawiający kupuje pieluchy jednorazowe dla dorosłych w rozmiarze S dla pacjentów o obwodzie pasa (minimalny rekomendowany, dolna granica) 55-80 (+/- 5 cm), wykonane na całej powierzchni z materiałów paroprzepuszczalnych, bez ściągaczy taliowych, cztery przylepcorzepy bez dodatkowego elementu elastycznego o chłonności wg. normy ISO 11948-1 1500 g, falbanki wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz lub wewnątrz, op. a 30 szt. Czy Zamawiający dopuści ww. pieluchomajtki?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 1</b>  |
| 192 | <b>Pakiet 19 poz. 2:</b><br>Obecnie zamawiający kupuje pieluchy jednorazowe dla dorosłych w rozmiarze M dla pacjentów o obwodzie pasa (minimalny rekomendowany, dolna granica) 75-110 (+/-5 cm), wykonane na całej powierzchni z materiałów paroprzepuszczalnych, bez ściągaczy taliowych, cztery przylepcorzepy bez dodatkowego elementu elastycznego o chłonności wg. normy ISO 11948-1 2200 g, falbanki wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz lub wewnątrz, op. a 30 szt. Czy Zamawiający dopuści ww. pieluchomajtki?  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 2</b>  |
| 193 | <b>Pakiet 19 poz. 3:</b><br>Obecnie zamawiający kupuje pieluchy jednorazowe dla dorosłych w rozmiarze L dla pacjentów o obwodzie pasa (minimalny rekomendowany, dolna granica) 100-150 (+/-5 cm), wykonane na całej powierzchni z materiałów paroprzepuszczalnych, bez ściągaczy taliowych, cztery przylepcorzepy bez dodatkowego elementu elastycznego o chłonności wg. normy ISO 11948-1 2500 g, falbanki wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz lub wewnątrz, op. a 30 szt. Czy Zamawiający dopuści ww. pieluchomajtki? | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 3</b>  |
| 194 | <b>Pakiet 19 poz. 4:</b><br>Obecnie zamawiający kupuje pieluchy jednorazowe dla dorosłych w rozmiarze XL dla pacjentów o obwodzie  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.19 poz 4</b>  |



|     |   |  |
|-----|---|--|
|     | <p>pasa (minimalny rekomendowany, dolna granica) 130-170 (+/-5 cm), wykonane na całej powierzchni z materiałów paroprzepuszczalnych, bez ściągaczy taliowych, cztery przylepcorzepty bez dodatkowego elementu elastycznego o chłonności wg. normy ISO 11948-1 2500 g, falbanki wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz lub wewnątrz, op. a 30 szt. Czy Zamawiający dopuści ww. pieluchomajtki?</p>   |  |
| 195 | <p><b>Pytania dot. wzoru umowy:</b></p> <p>1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?</p> <p>2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z towarem dokumentów dopuszczających go do użytkowania? Dokumenty dopuszczające zostaną dostarczone wraz z ofertą jako przedmiotowe środki dowodowe i będą obowiązywały dla wszystkich dostarczanych wyrobów, będą również dostarczane na każde żądanie Zamawiającego.</p> <p>3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6.1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?</p> <p>Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.</p> | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tak, Zamawiający potwierdza.</li> <li>2. Tak, Zamawiający odstąpi i w związku z tym Zamawiający w <b>Rozdz XIV wzór umowy modyfikuje</b> §5 ust. 5.3 umowy poprzez wykreślenie całego ustępu</li> <li>3. Tak właśnie jest sformułowany zapis w §6 ust. 6.1 – zdanie ostatnie.</li> </ol> |
| 196 | <p><b>Pakiet 23 poz.1</b></p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Sterylna, jednorazowa osłona na kończynę 36,5x72cm, bezlateksowa, wykonana z chłonnego i nieprzepuszczalnego bilaminatu (polipropylen warstwa wewnętrzna + polietylen warstwa zewnętrzna ), niepyłącego (współczynnik pylenia <math>\leq 1,7 \log_{10}</math>) o gramaturze max. 58g/m<sup>2</sup>, odpornego na przenikanie płynów (&gt; 178 cm H<sub>2</sub>O, pakowana dodatkowo z taśmą przylepną w 9x50cm. Zestaw spełnia wymogi normy EN 13795. Opakowanie jednostkowe typu peelpouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności , nazwę producenta. Osłony w zestawie z taśmą pakowane zbiorczo w 4 dozowniki po 35 szt., następnie karton transportowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 197 | <p><b>Pakiet 23 poz.2</b></p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Sterylna, jednorazowa stokineta 30x122cm, bezlateksowa, wykonana z termoplastycznego elastomeru (styren-etylen/butylen-styren), wyściółka z poliestru Jersey. Stokineta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Opakowanie jednostkowe typu peelpouch zaopatrzone w min. 3 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności , nazwę producenta. Stokinety pakowane zbiorczo w karton transportowy po 10 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |
| 198 | <p><b>Pakiet 23 poz.2</b></p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ   |



|     |  |  |
|-----|--|--|
|     | <p>Sterylna, elastyczna, dwuwarstwowa osłona na kończynę 30x122cm wykonana z antypoślizgowego, termoplastycznego elastomeru (styren-etylen/butylen-styren) a w części wewnętrznej z poliestrowej dzianiny Jersey .</p> <p>Opakowanie jednostkowe typu peelpouch zaopatrzone w min. 3 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności , nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo w karton transportowy po 10 szt. Sterylizacja EO. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.</p>   |  |
| 199 | <p><b>Pakiet 23 poz.5</b></p> <p>Prosimy o wyłączenie poz. 5 z Pakietu 23 i utworzenie nowego Pakietu, np. 23 A. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.</p>  | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 200 | <p><b>Pakiet 23 poz. 5</b></p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Sterylny, jednorazowy, bezlateksowy przylepny uchwyt na przewody typu rzep wykonany z poliamidu, o długości 14 cm i szerokości 2,5 cm. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Produkt umieszczony po 50 szt. w kartonie zbiorczym. Sterylizacja tlenkiem etylenu.</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.23 poz 5 |
| 201 | <p><b>Pakiet 23 poz. 6</b></p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Sterylny, jednorazowy pokrowiec na przewody o szer. 13 cm oraz dł. 240 cm, wykonany z mocnej folii PE (50µ, gramatura 46g/m<sup>2</sup>), z perforowaną jedną końcówką zwężającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepną do mocowania o długości min. 18 cm i szerokości 1,8 cm, odporną na przemakanie oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peelpouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.</p> | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.23 poz 6 |
| 202 | <p>Pakiet 7, poz. 1,2,3</p> <p>Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?</p>  | Dopuszczamy, ale nie wymagamy  |
| 203 | <p>Pakiet 7, Poz. 1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, wynoszącej min. 260 - 280 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego.</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.7 poz 1  |
| 204 | <p>Pakiet 7, Poz. 2</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein &lt;10 ug/g rękawicy</p>  | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                     |

|     |   |   |
|-----|---|---|
|     | <p>(badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>  |   |
| 205 | <p>Pakiet 7, Poz. 3<br/>         Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein &lt; 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p> | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ                                    |
| 206 | <p>Pakiet 7, Poz. 4<br/>         Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnych rękawic nitrylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. cieńszych (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie, ale jednocześnie bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. Obniżona grubość Zapewnia także, że rękawice są miękkie i elastyczne, przez co łatwo się zakładają i są lepiej dopasowane do dłoni a praca w nich jest bardziej komfortowa. Jednocześnie zgodna z normą EN 455-2 wytrzymałość na zrywanie zapewnia odpowiednią wytrzymałość do nakładania i pracy, rękawice nie rwą się przy zakładaniu i w trakcie wykonywania procedur</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.7 poz 4 |

|     |   |  |
|-----|---|--|
|     | medycznych. Pakowane po maks. 100 szt.  |  |
| 207 | <p>Pakiet 7, Poz. 4</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciąganie z opakowania dzięki automatycznemu, warstwowemu układaniu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu), o grubości na palcu min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05 mm, niezrywające się podczas zakładania (wytrzymałość <math>\geq 6N</math> zg. z EN 455-2). Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B, zgodnie z obowiązującymi normami z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na penetrację min. 3 substancji chemicznych na poziomie co najmniej 2 w tym 37% Formaldehyd – poziom 5), potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Pakowane po 100 lub 200 szt.</p> | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.7 poz 4  |
| 208 | <p>Pakiet 7, Poz. 4</p> <p>Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?</p>   | Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza.                                     |
| 209 | <p>Pakiet 24 poz. 1</p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Sterylna, uniwersalna, trzyczęściowa, osłona ramienia C model Ziehm wykonana z folii PE, rozmiar osłony ramienia 35x185 cm, osłony okrągłe 60x115 cm i 70x130 cm. Opakowanie jednostkowe- rozrywana torebka papierowo foliowa zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja EO.</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza.  |
| 210 | <p>Pakiet 24 poz. 2</p> <p>Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Osłona okrągła nie zawierająca lateksu, wykonana z przezroczystej folii PE o grubości 50 <math>\mu m</math> i gramaturze 46 g/m<sup>2</sup>, o wymiarach: 56 x 40 cm (średnica x wysokość), średnica otworu po rozciągnięciu min. 80 cm, obszyta bordową lamówką, jałowa, pakowana jednostkowo w rozrywaną torebkę typu peelpouch, na opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.</p>   | Tak, Zamawiający dopuszcza.  |
| 211 | <p>Pakiet nr 5 poz. 10, 11</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 pozycje nr: 10 i 11 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla zamawiającego.</p>  | Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| 212 | <p>Pakiet nr 5 poz. 11</p> <p>Czy zamawiający dopuści jako równoważny zestaw maski aerozolowej z nebulizatorem pojemności 12ml</p>  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.5 poz 11 |

|     |  |   |
|-----|--|---|
|     | skalowanym co 2 ml i drenem o długości 200cm, spełniający pozostałe wymogi SWZ ? Zestaw dostępny w rozmiarze dla dorosłych i pediatrycznym.  |   |
| 213 | Pakiet 9<br>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycje nr: 4, 15-18 oraz 24-26 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla zamawiającego.   | Zamawiający nie wyraża zgody.   |
| 214 | Pakiet 9 poz. 15<br>Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe z oznaczeniem głębokości położenia na rurce w postaci tylko poziomej linii bez oznaczenia w cm, spełniające pozostałe wymogi SWZ ?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 215 | Pakiet 9 poz. 16<br>Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne w standardowych pojedynczych rozmiarach od 0-5 spełniające pozostałe wymogi SWZ ?   | Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ  |
| 216 | Pakiet 9 poz. 17<br>Czy zamawiający dopuści obwód z łącznikiem Y z dwoma portami zabezpieczonymi koreczkami, spełniający pozostałe wymogi SWZ?   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.9 poz 17</b> |
| 217 | Pakiet 22, poz. 1<br>Prosimy o dopuszczenie zaoferowania niesterylnej jednorazowego kompletu odzieży zabiegowej (bluza + spodnie) przeznaczonego do użytku przez personel na bloku operacyjnym. Komplet wykonany z lekkiej i miękkiej włókniny typu spunbond o gramaturze 50 g/m <sup>2</sup> . Kolor zielony, niebieski. Rozmiar S-XXL. Komplet zapakowany w zgrzaną torebkę z folii PE. Bluza z krótkim rękawem o kroju raglanowym, pod szyją posiada wycięcie w kształcie litery V wykończone lamówką, oraz trzy kieszenie (dwie na dole bluzy i jedną, dwudzielną na piersi), a także metkę z rozmiarem widoczną przed rozłożeniem. Spodnie z długimi, prostymi nogawkami i możliwością regulacji obwodu pasa za pomocą troków, wykonanych z tego samego materiału co spodnie, wyposażone w dwie kieszenie oraz metkę z rozmiarem. Komplet nie zawiera elementów "twardych" tj. plastik lub metal. | Tak, zamawiający dopuszcza.   |
| 218 | Pakiet 22, poz. 2<br>Prosimy o dopuszczenie zaoferowania fartuchów o odporności na przenikanie cieczy na całej powierzchni 33 cm H <sub>2</sub> O, w rozmiarach M-L/120cm, XL/130 cm, XXL/150 cm, spełniających pozostałe wymagania SWZ.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym <b>modyfikuje Załącznik 2.22 poz 2</b> |
| 219 | Pakiet 22, poz. 5<br>Prosimy o dopuszczenie zestawu o następującym składzie:<br>1 serweta 80 cm x 100 cm (owinięcie zestawu)<br>1 serweta na stolik Mayo Lite 80 cm x 145 cm<br>1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm<br>1 foliowa taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm<br>1 serweta operacyjna 260 cm x 225 cm z samoprzylepnym wycięciem "U" 10 cm x 100 cm<br>serweta posiada pasek samoprzylepny o szerokości 5cm zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, każda część zakończona fingerliftem o szerokości 2 cm w celu ułatwienia aplikacji. Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 57 g/m <sup>2</sup> (+/-0,5g/m <sup>2</sup> ), wytrzymałość na rozzerwanie na sucho/mokro 175/185 kPa, wytrzymałość na penetrację płynów 129 cm H <sub>2</sub> O.  | Tak, zamawiający dopuszcza.   |
| 220 | Pakiet 22, poz. 6  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym  |

|     |  |   |
|-----|--|---|
|     | Prosimy o dopuszczenie zestawu niewiele różniącego się od pisanego przez Zamawiającego tj: z serwetą na stolik Mayo o wymiarach 80-145cm, spełniającego pozostałe wymagania SWZ.   | modyfikuje Załącznik 2.22 poz 6   |
| 221 | Pakiet 22, poz. 7<br>Prosimy o dopuszczenie zestawu niewiele różniącego się od opisanego przez Zamawiającego tj: z serwetą na stolik Mayo o wymiarach 80-145cm, spełniającego pozostałe wymagania SWZ.   | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.22 poz 7  |
| 222 | Pakiet 22, poz. 8<br>Prosimy o dopuszczenie zestawu niewiele różniącego się od opisanego przez Zamawiającego tj: z serwetą operacyjną samoprzylepną 225cmx280cm z wycięciem „U” 10x100cm, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.  | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.22 poz 8  |
| 223 | Pakiet 22, poz. 10<br>Prosimy o dopuszczenie zestawu niewiele różniącego się od opisanego przez Zamawiającego tj: z fartuchem wzmocnionym o odporności na przenikanie cieczy w miejscach wzmocnionych min. 150 cm H <sub>2</sub> O, spełniającego pozostałe wymagania SWZ. | Tak, Zamawiający dopuszcza i w związku z tym modyfikuje Załącznik 2.22 poz 10 |

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowana treść umowy
  2. Zmodyfikowany załącznik nr 2.1-2.24 do SWZ
2. Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

1) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT”, punkt 2 o treści:

„Termin składania ofert: do dnia 13.05.2022 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

otrzymuje brzmienie:

„Termin składania ofert: **do dnia 17.05.2022 r., do godz. 09:00** pod rygorem nieważności”

2) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 4 o treści:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 13.05.2022 roku o godz. 09:15”

otrzymuje brzmienie:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **17.05.2022 roku o godz. 09:15”**

3) Rozdział XI „INNE INFORMACJE”, ust. 2 „termin związania ofertą”, pkt 2.1, o treści:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 30 dni, tj. do dnia 11.05.2022 r.”

otrzymuje brzmienie:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **30 dni, tj. do dnia 15.05.2022 r.**”

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego oraz wyrobów medycznych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie sp. z o.o. w podziale na 24 Pakiety – Znak: 3-TP-22 – **nie zmienia się.**

*DYREKTOR  
ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNA*

*Danuta Szkutnik*