**ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA (część II)**

Znak sprawy: SZP.383.9.2023

Data: 14.04.2023 r.

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawy sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku, odzieży ochronnej oraz implantów chirurgicznych - łat.”**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 roku, poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na II część zadanych pytań:

**Wykonawca nr 1**

**Pyt. 1:** Dotyczy: **zał. nr 2a,** **pakiet nr 7a 1.**

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego modelu urządzenia dedykowane są koce grzewcze, czy powinny być one zgodne z instrukcją obsługi tego urządzenia oraz czy ich kompatybilność powinna być dodatkowo poparta oświadczeniem producenta urządzenia o bezpieczeństwie stosowania oferowanych koców z

urządzeniem?.

**Odp.: Zamawiający informuje, że koce grzewcze są dedykowane dla urządzenia MISTRAL- AIR**

**Wykonawca nr 2**

**Pyt. 1:** **Dotyczy: zał. nr 2, pakiet nr 34**

1. Prosimy o dopuszczenie 4ml objętości wypełnienia zestawu przy zachowaniu pozostałych wymogów Zamawiającego w pakiecie nr 34?

**Odp.: Tak Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Wykonawca nr 3**

**Pyt. nr 1**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 2** dopuści rurkę tracheostomijną bez mankietu, foniatryczną (5 otworów), wykonaną z termoplastycznego PCW, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, w zestawie

z dwoma kaniulami (jedna zwykła i jedna fenestracyjną), z opaską i szczoteczką do czyszczenia kaniul, koreczkiem; sterylna, pakowana w opakowanie typu blister; rozmiary od 6,0 mm do 10,0 mm co 1,0 mm oraz 7,5 mm i 8,5 mm.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 2**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 3** dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, posiadającą element umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż i wokół osi rurki, wykonaną z czystego silikonu, zbrojoną, z mankietem niskociśnieniowym, centymetrowe znaczniki głębokości, oznaczenie na kołnierzu średnicy wew. i zew. długości, rodzaju i średnicy mankietu, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, łącznik 15mm, w zestawie z opaską do mocowania, sterylna, rozmiary: 7,0 (dł. 120mm), 8,0 (dł. 130mm) oraz 9,0 (dł. 140mm)

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 3**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8** zgodzi się na wydzielenie **pozycji 3** do osobnego pakietu? Pozytywna decyzja zamawiającego pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty na pozostały asortyment.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pyt. nr 4**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 5** dopuści rurkę intubacyjną z mankietem zwężającym się ku dołowi, o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, posiadającą duży otwór usytuowany tuż nad mankietem pozwalający na efektywne i dokładne odessanie gromadzącej się wydzieliny, wbudowany w ściankę rurki przewód do odsysania niezmniejszający jej wewnętrznego świata z przymocowanym kapturkiem w jaskrawym kolorze, z otworem Murphy’ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnątrztchawiczych, z gładkim połączeniem mankietu z rurką, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem nazwy producenta, średnicy rurki i mankietu oraz rodzaju mankietu, przewód łączący balonik kontrolny w innym kolorze niż korpus rurki, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku, linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych, sterylna, jednorazowa. Rozmiary od 6,0 do 9,0 mm co 0,5 mm.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe**.**

**Pyt. nr 5**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8 w pozycji 6** dopuści zestaw do konikotomii metodą Seldingera, zawierający specjalnie zabezpieczony skalpel, cewnik do odsysania 10F o bardzo dobrym poślizgu, igłę Tuohy 16G, 2 cm do przekłucia stożka sprężystego krtani, strzykawkę 10 ml, elastyczną prowadnicę o długości 50 cm, zaoblone rozszerzadło o długości 7 cm, zaoblony prowadnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli, kaniulę wykonaną z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm, łącznik 15mm, tasiemki do mocowania kaniuli do szyi.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 6**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 8** zgodzi się na wydzielenie **pozycji 6** do osobnego pakietu? Pozytywna decyzja zamawiającego pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty na pozostały asortyment.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Wykonawca nr 4**

**Pakiet nr 1, pozycja 1, 2**

1. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z osobno dołączoną rurką intubacyjną?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, prosimy o doprecyzowanie rozmiaru rurki intubacyjnej.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 2, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z trzecią rurą o długości 120cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 2, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy pakowany w opakowanie papier-folia?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 2, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści gotową do użycia komorę suchą z dziurkami, o ergonomicznym kształcie i lekkości. Zalecana w przypadku leczenia urazów oka i stanów zapalnych, jak również po operacjach. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Dostępna o wymiarach: 11,3 x 8 cm (dla dorosłych) lub 9.5 x 6.5 cm (dla dzieci), zdjęcie poglądowe poniżej?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 5, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:
* Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
* Przestrzeń martwa: 16ml
* Waga: 9g
* Objętość oddechowa: 200-1000ml
* Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
* Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
* Złącza: 15F
* Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
* Port tlenowy: tak
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci pakowany zbiorczo po 200 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści linię do pobierania próbek gazów o średnicy 2,0 x 4,0mm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści linię do pobierania próbek gazów pakowaną zbiorczo po 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań na grubość ścianki mankietu?

Odp.: Tak, Zamawiający odstąpi od powyższego wymogu.

**Pakiet nr 5, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikami głębokości w postaci półpierścieni?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 5, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną zbiorczo po 25 sztuk z przeliczaniem ilości?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet nr 5, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik wykonany z PP i EVA?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 5, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik o złączu 22F od strony obwodu/urządzenia oraz o złączu 15F/22M od strony pacjenta?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 5, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty karbowany nierozciągliwy, wykonany z PE i EVA, o złączach 15F/22M-22F, pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 5, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowy, podwójnie obrotowy, karbowany rozciągliwy, wykonany z PP i EVA, o złączach 15M/22M-22F, pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 5 i 25**

Czy Zamawiający celowo umieścił 2 pakiety o tym samym asortymencie i ilościach, czy też zaszła omyłka?

**Odp.:** Zamawiający informuje, że doszło do omyłki pisarskiej i Pakiet nr 25 został anulowany. W związku z powyższym została zamieszona modyfikacja SWZ.

**Pakiet nr 10, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy

* Przestrzeń martwa: 16ml
* Waga: 9g
* Objętość oddechowa: 200-1000ml
* Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
* Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
* Złącza: 15F
* Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
* Port tlenowy: tak
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 12, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łyżek typu Macintosh w rozmiarach 1-4, kombatybilne z rękojeścią z zieloną linią?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 24, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści rurki dooskrzelowe o parametrach:
* Wykonana z medycznego PVC
* Lewostronna i prawostronna
* Otwór Murphy’ego o zaokrąglonych krawędziach
* Dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe
* Gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania
* Gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką
* Odpowiednio wyprofilowany kształt
* Linia rtg na całej długości rurki
* Dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów
* Prowadnica pokryta tworzywem medycznym
* Skalowana co 2cm
* Jałowa, jednorazowego użytku
* Rozmiar widoczny na korpusie rurki
* Baloniki kontrolne znakowane typem mankietu
* Bez lateksu
* Z niewielką zawartością ftalanów
* W zestawie złącza do rurki dooskrzelowej
* 2 cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane co 1cm, o odpowiednim
rozmiarze do światła wewnętrznego rurki
* Jałowa, jednorazowego użytku
* Opakowanie papier/folia
* Rozmiary: Ch28, Ch32, Ch35, Ch37, Ch39 oraz Ch41?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 24, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści rurki dooskrzelowe o parametrach:
* Wykonana z medycznego PVC
* Lewostronna i prawostronna
* Otwór Murphy’ego o zaokrąglonych krawędziach
* Dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe
* Gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania
* Gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką
* Odpowiednio wyprofilowany kształt
* Linia rtg na całej długości rurki
* Dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów
* Prowadnica pokryta tworzywem medycznym
* Skalowana co 2cm
* Jałowa, jednorazowego użytku
* Rozmiar widoczny na korpusie rurki
* Baloniki kontrolne znakowane typem mankietu
* Bez lateksu
* Z niewielką zawartością ftalanów
* W zestawie złącza do rurki dooskrzelowej
* 2 cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane co 1cm, o odpowiednim
rozmiarze do światła wewnętrznego rurki
* Jałowa, jednorazowego użytku
* Opakowanie papier/folia
* Rozmiary: Ch28, Ch32, Ch35, Ch37, Ch39 oraz Ch41?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 24, pozycja 3, 4**

1. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:
* Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
* Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
* Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
* Posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP

oraz infekcji krzyżowej

* Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
* Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
* Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
* Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
* System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
* Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
* Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
* Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
* W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
* System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
* Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
* Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
* Pakowana folia/papier

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ROZMIAR** | **DŁUGOŚĆ** | **PRZEZNACZENIE** |
| 10Fr 3,35mm  | 600mm  | intubacja  |
| 12Fr 4,05mm  | 600mm  | intubacja  |
| 14Fr 4,75mm  | 600mm  | intubacja  |
| 16Fr 5,45mm  | 600mm  | intubacja  |
| 10Fr 3,35mm  | 300mm  | tracheostomia  |
| 12Fr 4,05mm  | 300mm  | tracheostomia  |
| 14Fr 4,75mm  | 300mm  | tracheostomia  |
| 16Fr 5,45mm | 300mm  | tracheostomia |

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 25, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:
* Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
* Przestrzeń martwa: 16ml
* Waga: 9g
* Objętość oddechowa: 200-1000ml
* Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
* Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
* Złącza: 15F
* Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
* Port tlenowy: tak
* Opakowanie: papier/folia
* Jałowy: tak

**Odp.:** Pakiet Anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci pakowany zbiorczo po 200 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Pakiet anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści linię do pobierania próbek gazów o średnicy 2,0 x 4,0mm?

**Odp.:** Pakiet Anulowano

**Pakiet nr 25, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści linię do pobierania próbek gazów pakowaną zbiorczo po 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Pakiet Anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań na grubość ścianki mankietu?

Odp.: Pakiet Anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikami głębokości w postaci półpierścieni?

Odp.: Pakiet anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną zbiorczo po 25 sztuk z przeliczaniem ilości?

Odp.: Pakiet anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik wykonany z PP i EVA?

Odp.: Pakiet anulowano.

**Pakiet nr 25, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik o złączu 22F od strony obwodu/urządzenia oraz o złączu 15F/22M od strony pacjenta?

Odp.: Pakiet anulowano

**Pakiet nr 25, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp.: Pakiet anulowano

**Pakiet nr 25, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty karbowany nierozciągliwy, wykonany z PE i EVA, o złączach 15F/22M-22F, pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp.: Pakiet anulowano

**Pakiet nr 25, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowy, podwójnie obrotowy, karbowany rozciągliwy, wykonany z PP i EVA, o złączach 15M/22M-22F, pakowany zbiorczo po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odp.: Pakiet anulowano.

**Pakiet nr 31, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do odsysania w rozmiarze Ch24 o długości 300cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 31, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do odsysania w rozmiarze Ch30 o długości 300cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet nr 31, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon firmy Galmed o parametrach:

- wykonane z PCW o jakości medycznej i twardości ok. 76° ShA

- jednorazowego użytku

- jałowe, sterylizowane w tlenku etylenu

- cyfrowa podziałka głębokości

- perforacja na dł. 14 cm od dystalnego końca

- długość: 70cm

- rozmiary: od Ch6 do Ch18?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuści, ale zgodnie z opisem SWZ - pakowany podłużnie, dren posiada pasek kontrolny na całej długości.

**Pakiet nr 31, pozycja 2**

2. Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon firmy Polymed o parametrach:

- wykonany z medycznego PCV o optymalnym współczynniku twardości, dzięki czemu zapewniona jest pełna drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności (elastyczności)

- dren jest naprzemiennie perforowany (długość preforacji: 15 cm) co zapobiega aspiracji i wrastaniu tkanek

- specjalnie wyprofilowane atraumatyczne otwory drenujące

- elastyczne i miękkie zakończenie drenu.

- pasek kontrastujący w RTG (na całej długości)

- możliwa dokładna identyfikacja położenia drenu dzięki trzystopniowemu (co 1 cm) czytnikowi głębokości w odległości 5 cm od zakończenia perforacji

- długość 70cm

- rozmiary: Ch8-Ch16?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuści, ale zgodnie z opisem w SWZ - pakowany podłużnie.

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24 o długości 210cm?

**Odp.:** Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch30 o długości 210cm?

**Odp.:** Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści dren z lejkiem o średnicy wew. ok. 10mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o średnicy: 4,12mm / ok. 7mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości 270mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny dostępny o średnicach Ch12-Ch40 i długości 30cm, 40cm,

50cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

**Pakiet nr 31, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik nie pokryty powłoką hydrofilną?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik dostępny w rozmiarach Ch24-Ch32 o długości 55,5cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

**Pakiet nr 31, pozycja 7**

1. Czy Zamawiający dopuści dren dostępny w rozmiarach Ch16-Ch22 o długości 49cm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 31, pozycja 7**

1. Czy Zamawiający dopuści dren dostępny w rozmiarach Ch28-Ch32 o długości 55,5cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

**Pakiet nr 39, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz w rozmiarze Ch24 o dł. 300cm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz w rozmiarze Ch30 o dł. 300cm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24 o długości 210cm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch30 o długości 210cm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści dren z lejkiem o średnicy wew. ok. 10mm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o średnicy: 4,12mm / ok. 7mm?

Odp.: Nie, opis przedmiotu zamówienia musi być zgodny z SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości 270mm?

Odp.: Nie Zamawiający nie dopuszcza, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet nr 39, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer z 4 otworami bocznymi i otworem centralnym?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pakiet nr 12a, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 75g/m2?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 12a, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15x23cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 12a, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przez 700W?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści powyższe.

**Pakiet nr 12a, pozycja 5**

1. Czy Zamawiający dopuści poszewkę na poduszkę w rozmiarze 80cm x 70cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 12a, pozycja 6**

1. Czy Zamawiający dopuści poszwę na kołdrę wykonaną z polipropylenu o gramaturze 25g/m2?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe

**Pakiet nr 12a, pozycja 6**

1. Czy Zamawiający dopuści poszwę na kołdrę wykonaną z polipropylenu o gramaturze 30g/m2?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 12a, pozycja 6**

1. Czy Zamawiający dopuści poszwę na kołdrę w rozmiarze 160 x 210cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 12a, pozycja 7**

1. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80 x 210cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet nr 12a, pozycja 8**

1. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160 x 210cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet nr 12a, pozycja 9**

1. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 60cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet nr 13a**

Czy Zamawiający ze względu na to, iż wymaga w pozycji 1 rękawicy do pielęgnacji m. in. włosów, natomiast w pozycji 2 rękawicy do mycia skóry, dopuści zaoferowanie w pozycji 1 czepka do bezwodnego mycia włosów, zawierający w składzie m. in.: alantoinę, ekstrakt z aloesu, wyciąg z rumianku, chlorheksydynę, simetikon, pakowany pojedynczo z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 13a, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę asortymentu na stawce podatkowej vat 23%?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 13a, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawicę zawierającą w swoim składzie m. in.: Dimetikon, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Witamina E, Chlorheksydyna, Wyciąg z rumianku?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet nr 13a, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawicę pakowaną po 10 sztuk z ewentualnym przeliczeniem ilości (Zamawiający nie podał ilości rękawic w opakowaniu)?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 13a, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę asortymentu na stawce podatkowej vat 23%?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 13a, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze 17 x 23,5cm?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet nr 13a, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o gramaturze 85g/m2?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Wykonawca 5**

**Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania łącznika Y, łączącego przewody o średnicach 8-12 mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Dotyczy pakietu nr 40 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewnika do drenażu klatki piersiowej o długości 52 cm, pozostałem parametry zgodnie z SWZ

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Dotyczy pakietu nr 40 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewnika do drenażu klatki piersiowej z trokarem do długości 39 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiecie nr 37**

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 37 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2022 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb ], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

**Odp.:** Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.

**Wykonawca 6**

**Pakiet 2a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny typu SMS 35g/m2?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 2a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha o gramaturze 30g/m2?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 2a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 2a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha pakowanego w opakowanie foliowe a’1szt.?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

**Pakiet 3a, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości 0,11+/-0,02 mm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 3a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice nitrylowe w kolorze niebieskim?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 3a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice nitrylowe teksturowane na końcach palców?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 3a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice nitrylowe o długości min. 240mm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 3a, poz. 3**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice nitrylowe o długości min. 240mm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 3a, poz. 1, 2, 3**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’100szt. zgodnie z przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice w kolorze niebieskim?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice teksturowane na końcach palców?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice o długości min. 292mm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice o grubości na dłoni 0,30mm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rękawice o poziomie białek max 23µg/g?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 3a, poz. 4**

- Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

**Odp.:** Tak, Zamawiający odstąpi od powyższego wymogu.

**Pakiet 3a, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę rękawiczek w opakowaniu 25 par a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 3a**

– Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w jakiej ilości trzeba dostarczyć próbek.

**Odp.:** Zamawiający, wymaga 1 opakowania próbek z każdej pozycji, w dowolnym rozmiarze.

**Pakiet 4a, poz. 1**

– Czy Zamawiający oczekuje serwety sterylnej?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie oczekuje sterylnej serwety.

**Pakiet 4a, poz. 1**

– Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: spełnienia wymagań normy PN EN 13795, wytrzymałość na wypychanie zarówno na sucho jak i mokro min. 115 kPa?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu.

**Pakiet 4a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu chłonnego 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?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 4a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu chłonnego podfoliowanego o rozmiarze 60 x 90; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; op. 112szt?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

**Pakiet 9a**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wykonanego z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 116 cm. Gramatura materiału 5g/m², wytrzymałość na rozciąganie ≥ 10 MPA. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 9a**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wykonanego z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 180 cm. Gramatura materiału 5g/m², wytrzymałość na rozciąganie ≥ 10 MPA. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 9, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika żołądkowego z trzema otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odp.:** Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 10a, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2, o długości 66cm, zapinany na rzep umożliwiający dopasowanie, z przecięciem ułatwiającym założenie na osłonę tarczycy, pakowane zbiorczo po 200szt. w karton transportowy, który zawiera 4 worki foliowe po 50szt.? Zdjęcie poglądowe poniżej.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 10a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ubrania w rozmiarze S-XXXL?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 10a, poz. 3**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka w formie furażerki z wstawką chłonącą pot, wiązany z tyłu na troki. Wykonany w część bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m2, część górna wykonana z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, wstawka antypotna 38g/m2. Wysokość czepka w części czołowej 13 cm, szerokość wstawki antypotnej 6 cm, długość troków 25 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 10a, poz. 3**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepeka głębokiego w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Wymiary denka 29 cm x 12 cm +/- 1cm. Szerokość troków 4 cm +/- 0,5 cm.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 12a, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjki w rozmiarze 16x22cm i gramaturze 75g.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 12a, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego czepeka do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z SWZ.

**Pakiet 12a, poz. 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poszwy o gramaturze 25g/m2?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 12a, poz. 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poszwy o wymiarach 160 x 210cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

**Pakiet 12a, poz. 7**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 80 x 210cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 12a, poz. 7**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 12a, poz. 8**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 140 x 210cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 12a, poz. 13**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki bez dwuwęglanu sodu pakowane po 50szt.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pakiet 14a, poz. 1-3**

– Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: spełnienia wymagań normy PN EN 13795, wytrzymałość na wypychanie zarówno na sucho jak i mokro min. 115 kPa?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu.

**Pakiet 14a, poz. 1-3**

– Czy Zamawiający oczekuje serwety jałowej?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie oczekuje serwety jałowej.

**Pakiet 14a, poz. 4**

– Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z wstawką chłonącą pot, wiązany z tyłu na troki. Wykonany w część bocznej z włókniny Spunlace o gramaturze 45g/m2, część górna wykonana z białej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, wstawka antypotna 38g/m2. Wysokość czepka w części czołowej 13 cm, szerokość wstawki antypotnej 6 cm, długość troków 25 cm.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet 14a, poz. 4**

– Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 14a, poz. 5**

– Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g g/m², ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm . Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet 21, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze laminatu 40g/m2?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 21, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze laminatu 60g/m2?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 21, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o wymiarach 120 x 90 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 21, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z otworem lepnym o średnicy 10 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 21, poz. 5**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów o wadze 2,90g.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 21, poz. 8**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej typu SMS?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 21, poz. 8**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z mankietem o dł. 7,5 cm (+/-1 cm)?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 21, poz. 9**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą z włókniny dwuwarstwowej 90cm x 120 cm i przylepcem wokół otworu 8 cm? (pozycja 2 zestawu)

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 21, poz. 9**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z kleszczykami plastikowymi typu Korcang z tolerancją rozmiaru +/- 1 cm? (pozycja 4 zestawu)

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, lecz nie wymaga.

**Pakiet 21, poz. 9**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z imadłem typu Mayo-Hegar w rozmiarze 15 cm? (pozycja 5 zestawu)

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, lecz nie wymaga.

**Pakiet 21, poz. 9**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z metalowymi kleszczykami Rochester Pean zakrzywione w rozmiarze 20 cm? (pozycja 7 zestawu)

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 21, poz. 10**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą dwuwarstwową 50cm x 75cm (PP+PE) i przylepcem wokół otworu o średnicy 7 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 21, poz. 10**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z pęsetą metalową chirurgiczną 14 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

**Pakiet 21, poz. 10**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie?

5 x Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm

3 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6 cm x 8cm

1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 15cm

1 x Pęseta chirurgiczna 1x2 ząbki metalowa 14,5cm

1 x Pęseta plastikowa 13cm

1 x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

**Pakiet 27, poz. 1**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w 1 pozycji zestawu do pomiaru diurezy j.u bez wymiennych worków?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 27, poz. 1**

- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley’a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pakiet 27, poz. 1**

- Czy Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z komory pomiarowej połączonej z niewymiennym workiem zakończonym kranikiem spustowym umożliwiającym jego opróżnianie? Zestaw zapobiega przypadkowemu rozłączeniu.

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje powyższego.

**Pakiet 33**

– Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w jakiej ilości trzeba dostarczyć próbek.

**Odp.:** 1 op. z każdej pozycji, rozmiar dowolny.

**Pakiet 33, poz. 1**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poniższych parametrach: rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu 0,33±0,01mm, na dłoni 0,27±0,02mm, na mankiecie 0,22±0,01mm, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 25μg/g, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33, poz. 2**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poniższych parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 μg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33, poz. 3**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poniższych parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 μg/g. 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?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33, poz. 4**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poniższych parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,21±0,02mm, dłoni 0,20±0,02mm, mankiecie 0,14±0,02mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. 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. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

**Pakiet 40, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu do odsysania typu Redon z naprzemienną perforacją o dł. 14cm, i długości 70cm, pakowany lekko zwinięty?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 40, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu do odsysania pakowany lekko zwinięty, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z kieszenią na narzędzia z Foli PE w rozmiarze 40cm x 30 cm, zamiast 41 x 33?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetami laparotomijnymi w rozmiarze 45cm x 45cm 17 nitkowe, zamiast 20 nitkowe, z pętlą i nitką RTG?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z tupferami o średnicy 3 cm, po rozłożeniu 20 cm x 20 cm z gazy 17 nitkowy z nitką RTG?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z drenem do odsysania CH 24, o długości 300 cm, średnica wew./zew. 5,60mm/8,00mm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z końcówką do odsysania Yankauer CH21 dł. 26 cm, 4 otwory boczne?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z uchwytem na przewody typu rzep w rozmiarze 2cm x 22 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą dolną przylepną 180 cm x 180 cm ze wzmocnieniem chłonnym w obszarze krytycznym 60cm x 25 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą górną przylepną 240cm x 150 cm ze wzmocnieniem chłonnym w obszarze krytycznym 60cm x 25 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m2, w obszarze krytycznym dodatkowo warstwa wzmocnienia o gramaturze 80g/m2 o łącznej gramaturze wzmocnienia 140g/m2?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu pakowanego w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z osłoną na kamerę z tolerancją rozmiaru +/- 1 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z kieszenią na narzędzia z Foli PE w rozmiarze 40cm x 30 cm, zamiast 41 x 33?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetami laparotomijnymi w rozmiarze 45cm x 45cm 17 nitkowe, zamiast 20 nitkowe, z pętlą i nitką RTG?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z tupferami o średnicy 3 cm, po rozłożeniu 20 cm x 20 cm z gazy 17 nitkowy z nitką RTG?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z drenem do odsysania CH 24, o średnicy wew./5,60 mm/zew. 8,00mm dł. 300 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z końcówką do odsysania Yankauer CH 21, długość 26 cm, 4 otwory boczne?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z uchwytem na przewody typu rzep z tolerancją rozmiaru +/1 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą dolną przylepną w rozmiarze 180cm x 180 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą górną przylepną 240 cm x 150 cm, przylepiec na dłuższym boku w rozmiarze 85 cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 2**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu pakowanego w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 3**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x190 cm, z warstwy nieprzemakalnej folii PE o gramaturze 40 g/m2, wzmocniona hydrofilową włókniną wiskozowo-poliestrową

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x145 cm, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

2 x serweta samoprzylepna (na dłuższym boku) o wymiarach 75cm x 90cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, taśma lepna dł. 95 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2.

Odporność na penetrację płynów 188 cm H2O. Współczynnik pylenia < 1.85log10. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1 na wysokim poziomie.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny spunalce o gramaturze materiału podstawowego 68g/m2, ze wzmocnieniem z laminatu 40g/m2?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 4**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wiązanego na troki z zapięciem na rzep w okolicy karku o wymiarach lewy rzep: 3cm x 13cm, prawy rzep: 3cm x 7cm. Fartuch w rozmiarach M, L, XL, XXL?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 5, 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet z laminatu o gramaturze 60g/m2, odporności na przenikanie cieczy 196 cm H2O, pyleniu 1,85 log10, o odporności na rozerwanie na sucho/mokro 109/99,4kPa i chłonności 600%?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 5, 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet sterylizowanych radiacyjnie?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 5, 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet pakowanych w opakowanie foliowo-papierowe, następnie w worek foliowy i karton transportowy?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 6**

– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety w rozmiarze 150 x 200, z przylepcem na dłuższym boku?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 42, poz. 1, 23, 5, 6**

– Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem. Zgodnie z definicją normy: „Niniejsza Norma Międzynarodowa ułatwia organizacji osiągnięcie zamierzonych wyników systemu zarządzania środowiskowego, które stanowią wartość dla środowiska, samej organizacji i jej stron zainteresowanych.

Zgodnie z polityką środowiskową organizacji zamierzone wyniki systemu zarządzania środowiskowego

obejmują:

— poprawę środowiskowych efektów działalności;

— wypełnianie zobowiązań dotyczących zgodności;

— osiągnięcie celów środowiskowych” (źródło: www.pkn.pl).

Jest to zatem certyfikat odnoszący się wyłącznie do właściwości wykonawcy, a dysponowanie przez wykonawcę tym certyfikatem w żaden sposób nie przekłada się na jakość oferowanych produktów. Spełnianie ww. normy jest bowiem zupełnie bez znaczenia dla obiektywnej możliwości zrealizowania zamówienia i dostarczenia produktów wysokiej jakości. Zamawiający określił w opisie przedmiotu zamówienia wszystkie wymagane parametry oraz normy, które powinny spełniać dostarczane produkty oraz wskazał dokumenty, którymi jakość produktów będzie potwierdzana. W przedmiotowym przypadku żądanie potwierdzenia spełniania normy ISO 14001 jest całkowicie zbędne.

Żądanie potwierdzenia zgodności z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej stanowi ograniczenie dostępu do uzyskania zamówienia, ograniczenie uczciwej konkurencji - ww. norma jest instrumentem dobrowolnym odnoszącym się do producenta, a nie do produktu.

Wnosimy o odstąpienie od ww. wymogu.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 50, poz. 1**

– Czy Zamawiający dopuści dren do pomp o długości 150cm?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pakiet 53, poz. 1**

– Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour w rozmiarach CH18-CH24 pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SWZ.

**Wykonawca 7**

**Pakiet 20, poz. 1**

Czy zmawiający wymaga komorę i dren wykonany z przeźroczystego materiału?

**Odp.: Tak, Zamawiający wymaga powyższego.**

**Wykonawca nr 8**

**Pyt. nr 1**

1) Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 20 pozycja 1** Aparat do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 μm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igla czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu - bez kieszeni na kolec, bez PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypelnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Zlącze luer lock stale. Komora kroplowa o dlugości 57mm, na opakowaniu jednostkowym, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwii, oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 200 szt. ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga kompatybilności z lipidami.

**Pyt. nr 2**

2) Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 20 pozycja 2** Zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny , Spike ABS, igla ścięta czterostronnie /stożek. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, dlugość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia , długość drenu 150 cm, objętośc wypelnienia drenu 12 ml. Zlącze luer lock obrotowe dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym priming cap, sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 3**

3) Czy Zamawający dopuści w **pakiecie 32 pozycja 4**, Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze róznym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 4 dot. Pakiet nr 7a**

Prosimy o wskazanie modelu urządzenia do ogrzewania pacjenta, z którym będą stosowane koce.

**Odp.:** MISTRAL – AIR

**Wykonawca 9**

**Pakiet 2**

prosimy o dopuszczenie:

**Poz. 1** Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na lince, dodatkowa rura do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Poz. 2** Osłona na oczy służąca do całkowitego i bezpiecznego zamknięcia powiek pacjenta podczas znieczulenia ogólnego lub głębokiej sedacji np. na OIT. Zapobiegając „wysychaniu” oka, zmniejsza ryzyko uszkodzenia rogówki i keratopatii ekspozycyjnej. Zabezpiecza także przed zabrudzeniem, otarciem oraz przedostaniem się płynów. Produkt posiada strefy przylegania i ochrony wewnętrzna, przezroczysta umożliwia stałą kontrolę zamknięcia powiek. Owalny kształt o wymiarach 5,5 x 3,5 cm, z żółtym listkiem ułatwiającym założenie i usunięcie, nawet w rękawiczkach. Produkt biologicznie czysty, w opakowaniu 1 para stabilizatorów.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 53**

**1.**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach CH18, 20, 22, 24, długość 42 cm, balon o pojemności 50 ml.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**2.**Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik posiadał dodatkowa powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie cewnika?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie oczekuje powyższego.

**3.**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika, dostarczonego z osobno dołączona zatyczką do cewnika oraz korkiem do płukania.

**Odp.:** tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 22**

**1.**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie: 2 osobne opakowania każde zawierające:

 - 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z minimum 2 otworami ssącymi, z manualną zastawką do regulacji siły odsysania i impregnowaną gąbką na górnej powierzchni,

 - płyn do płukania jamy ustnej w saszetce 7ml

 - 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,

 - **1** **saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust**

 4 osobne opakowania zawierające:

 - 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem, z odsysaniem z minimum 1 otworem ssącym, z manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,

 - płyn do płukania jamy ustnej w saszetce, minimum 7ml,

 - 1 gąbka-aplikator,

 - **1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust**

 Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego. Zestaw lub jego elementy zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I lub IIa.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tj.: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni **pokrytą dwuwęglanem sodu**,

 - płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml

Cztery osobne opakowanie zawierające:

-Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,

- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań. Opakowanie: 20 zestawów

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**3.**Czy Zamawiający oczekuje zestawu do higieny jamy ustnej, którego sposób użycia eliminuje ryzyko kontaminacji saszetki z płynem do płukania jamy ustnej przed otwarciem opakowania, co zwiększa bezpieczeństwo pacjenta tak jak w obecnie stosowanym rozwiązaniu?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie oczekuje powyższego.

**4.**Czy Zamawiający oczekuje zestawu do higieny jamy ustnej, którego sposób użycia eliminuje ryzyko przypadkowego rozlania płynu do płukania jamy ustnej podczas manualnego rozdzierania saszetki i utraty jej zawartości tak jak w dotychczas stosowanych zestawach?

**Odp.:** Nie Zamawiający nie oczekuje powyższego.

**Pakiet 3a**

**Poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpurowych o poniższych parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, polimeryzowane wewnątrz. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.: Tak, Zamawia dopuszcza powyższe.

**Poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o poniższych parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm., długość min. 240 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzaniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Grubości: Palec ≥ 0,16 mm, dłoń ≥ 0,10 mm, mankiet ≥ 0,09 mm; długość min. 245mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina. Przbadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzaniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Poz. 4**

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic do wysokiego ryzyka o poniższych parametrach:

 Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu (mediana) 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic do wysokiego ryzyka o poniższych parametrach:
Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 33**

**Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

**Poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych lekko pudrowanych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. 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 jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

**Poz. 3**

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznychlateksowych bezpudrowanych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowanych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie rękawic neoprenowych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitrylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni ≥ 0,14 mm, na mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

**Odp.:** Zamawiający dopuszczę, lecz nie wymaga.

**Pakiet 20**

**Poz. 1**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przeźroczystej.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV.

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje powyższe.

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo , co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do i przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór)na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

**Poz. 2**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przeźroczystej.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV.

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje powyższego.

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do i przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Z upoważnienia

Zastępca Dyrektora

 ds. Technicznych

Mirosław Zdunek

(podpis w oryginale)