

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM  
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:**

**„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

1. Pakiet nr 3 Czy zamawiający dopuści? Kleszcze biopsyjne gastroskopowe jednorazowego użytku; średnica narzędzia 2.3mm, długość robocza 180cm, łyżeczki z ząbkami z możliwością biopsji stycznej, osłonka w kolorze pomarańczowym z tworzywa sztucznego pokryta substancją hydrofilną z markerami sygnalizującymi odległość, bez igły, łyżeczki opresyjne o kształcie elipsoidalnym z podwójnymi okienkami każda łyżeczka, koniec dystalny fabrycznie zabezpieczony, wymagana średnica kanału roboczego 2,8mm, Op. 10 sztuk.  
Odp. Brak doprecyzowania której pozycji pakietu dotyczy zapytanie.
2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25: taśmę do leczenia nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial), implantacja igłami helikalnymi wielorazowego użytku?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
3. Pakiet 41, pozycja 1 - 2  
Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny z zapięciem na rzep o długości 12 - 13 cm na jednej części fartucha i 6 – 7,5 cm na drugiej części fartucha?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
4. Pakiet 41, pozycja 1 - 2  
Czy Zamawiający dopuści fartuchy bez kolorowej lamówki wskazującej rozmiar? W proponowanych przez nas fartuchach kolor lamówki wskazuje na rodzaj fartucha – standard lub wzmocniony. Rozmiar oznaczony jest zarówno na serwecie stanowiącej owinięcie fartucha widoczne przed otwarciem opakowania, jak i nadruk na samym fartuchu, również widoczny przed rozłożeniem fartucha?  
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
5. Pakiet 41, pozycja 1 - 2  
Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny z min. 3 etykietami typu TAG na opakowaniu ?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
6. Pakiet 41, pozycja 1  
Czy Zamawiający dopuści fartuchy z odpornością na przenikanie cieczy min. 35 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałością na wypychanie na sucho min. 80,6 kPa, wytrzymałością na rozciąganie na mokro min. 82,10N?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
7. Pakiet 41, pozycja 2  
Czy Zamawiający dopuści fartuchy z odpornością na przenikanie cieczy min. 102 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałością na wypychanie na sucho min. 107, 74 kPa, wytrzymałością na rozciąganie na mokro min. 102,72N?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

8. Pakiet 41, pozycja 3

Czy Zamawiający ma na myśli fartuch foliowy przedni?

Odp. Zamawiający miał na myśli fartuch foliowy przedni.

9. Pakiet 41, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze min. 30 g/m<sup>2</sup>?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

10. Pakiet 41, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

11. Pakiet 41, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o rozmiarze 160x210 cm?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

12. Pakiet 41, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną o poniższych parametrach:

Sterylna, oddychająca, antystatyczna, matowa, z folii poliestrowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodofor, z którego uwalniany jest jod cząsteczkowy o działaniu bakteriobójczym, duże części nieprzylepne z 2 stron folii oraz papier zabezpieczający z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji, niepalna (I klasa palności). Minimum 5 cm aplikatory z obu stron. Papier zabezpieczający z oznaczeniem końca uwolnienia linera dla bezpiecznej aplikacji. Podwójne opakowanie indywidualne: zewnętrzna folia aluminiowa i dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem. Opakowanie indywidualne z folii aluminiowej, dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem, wyrób medyczny klasy III, certyfikat CE jednostki notyfikowanej poświadczający działanie bakteriobójcze . Rozmiar 44x35 cm (część przylepna 34x35 cm) Sterylizowana radiacyjnie ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

13. Pakiet 41, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną o poniższych parametrach:

Sterylna, oddychająca, antystatyczna, matowa, z folii poliestrowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodofor, z którego uwalniany jest jod cząsteczkowy o działaniu bakteriobójczym, duże części nieprzylepne z 2 stron folii oraz papier zabezpieczający z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji, niepalna (I klasa palności). Minimum 5 cm aplikatory z obu stron. Papier zabezpieczający z oznaczeniem końca uwolnienia linera dla bezpiecznej aplikacji. Podwójne opakowanie indywidualne: zewnętrzna folia aluminiowa i dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem. Opakowanie indywidualne z folii aluminiowej, dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem, wyrób medyczny klasy III, certyfikat CE jednostki notyfikowanej poświadczający działanie bakteriobójcze . Rozmiar 66x45 cm (część przylepna 56x45 cm) Sterylizowana radiacyjnie ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

14. Pakiet 41, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną o poniższych parametrach:

Sterylna, oddychająca, antystatyczna, matowa, z folii poliestrowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodofor, z którego uwalniany jest jod cząsteczkowy o działaniu bakteriobójczym, duże części nieprzylepne z 2 stron folii oraz papier zabezpieczający z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji, niepalna (I klasa palności). Minimum 5 cm aplikatory z obu stron. Papier zabezpieczający z oznaczeniem końca uwolnienia linera dla bezpiecznej aplikacji. Podwójne opakowanie indywidualne: zewnętrzna folia aluminiowa i dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem. Opakowanie indywidualne z folii aluminiowej, dodatkowy papier w opakowaniu chroniący folię przed uszkodzeniem, wyrób medyczny klasy III, certyfikat CE jednostki notyfikowanej poświadczający działanie bakteriobójcze . Rozmiar 66x60 cm (część przylepna 56x60 cm) Sterylizowana radiacyjnie ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

15. Pakiet 41, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny (23 g/m<sup>2</sup> warstwa zewnętrzna + 25 g/m<sup>2</sup> warstwa środkowa +15 g/m<sup>2</sup> wewnętrzna do twarzy), wymiar 17,5 cm x 9 cm, wymiary gumek 16,5 – 17cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10 -10,5 cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 - poziom filtracji bakterii BFE 99,6%, ciśnienie różnicowe 25,52 Pa/cm<sup>2</sup> , czystość mikrobiologiczna 3,2 cfu/g . Dostępna w kolorze: zielonym, niebieskim. Opakowanie a'50

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

16. Pakiet nr 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 34 pozycji nr 1 „Pojemnik na próbki histopatologiczne z zakrętką 30 ml z formaliną 10% (10ml) Opakowanie x 48 sztuk” do odrębnego pakietu? Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu .

17. Pakietu nr 34. Czy zamawiający w pakiecie nr 34 na poz. 1 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 10ml w 20ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

18. Pakiet nr 34. Czy zamawiający w pakiecie nr 34 na poz. 1 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 20ml w 35ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

19. Pakiet nr 11 poz. 3: Ze względu na zmianę sposobu pakowania przez producenta asortymentu, zwracamy się z prośbą, dopuszczenia przez Zamawiającego, najmniejszego dostępnego opakowania zbiorczego tego produktu: 10 szt.? Tym samym zwracamy się z prośbą ponownego przeliczenia ilości opakowań dla tej pozycji.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

20. Pakiet nr 11 poz. 3: Czy Zamawiający oczekuje membrany do nebulizatora Aeroneb Solo wraz ze złączem T 22mm dla dorosłych, co wynikałoby ze wskazanego nr produktu: AG-AS3300?

Odp. Tak. Zamawiający oczekuje wyceny membrany do nebulizatora Aeroneb Solo wraz ze złączem T 22mm dla dorosłych.

21. PAKIET NR 8, , POZ. 4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu, w którym serweta na stół narzędziowy ma rozmiar 75x75 cm, zamiast 75x45cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

22. PAKIET 8, POZ. 5 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania okularów ochronnych nie będących wyrobem medycznym, sklasyfikowanych jako sprzęt ochrony indywidualnej klasy II, posiadające znak CE, oznaczający ich zgodność z wymaganiami dyrektywy Rady Wspólnoty Europejskiej 89/688/EWG i opodatkowane stawką podatku VAT 23%.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

23. PAKIET 8, POZ. 15 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kleszczyków do zaciskania drenów sklasyfikowanych jako wyrób medyczny w klasie I sterylnej? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
24. PAKIET 8, POZ. 21 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej Luer Lock w rozmiarze 1,25 x 81mm? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
25. PAKIET 8, POZ. 23 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów o minimalnej chłonności 561g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
26. PAKIET 8, POZ. 24 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów o minimalnej chłonności 1407g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
27. PAKIET 8, POZ. 30-32 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków nowej generacji (poprzednia wersja opatrunku nie jest już dostępna na rynku szpitalnym), zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia, jednakże zamiast substancji typowo antybakteryjnej, posiadających w swoim składzie, substancję SAP, która dzięki swoim właściwościom fizyczno-chemicznym wiąże i zamyka wysięk oraz bytujące w nim patogeny w swojej strukturze obniżając ich miano, jednocześnie nie wykazując właściwości bójących. W konsekwencji działanie opatrunku, pozwala na opanowanie infekcji bez ryzyka wywołania oporności bakteryjnej.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
28. PAKIET 8, POZ. 37 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ligniny sklasyfikowanej jako wyrób higieniczny i opodatkowanej stawką podatku VAT 23?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
29. PAKIET 8, POZ. 37 – prosimy Zamawiającego o wyłączenie tej pozycji z całości pakietu.  
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
30. PAKIET 8, POZ. 47, 48 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych nowej generacji (poprzednia wersja nie jest już dostępna), zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia, jednakże posiadających czas wiązania 2-3,5minuty i zawierających min. 89% gipsu naturalnego? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
31. PAKIET 8, POZ. 38, 39, 51 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania środków do pielęgnacji skóry będących wyrobami kosmetycznymi, przeznaczonych do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonych w bazie portalu produktów kosmetycznych CPNP?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
32. Pakiet 5, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 0,65 – potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
33. Pakiet 5, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

34. Pakiet 5, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min. 5 cytostatyków na min. 3 poziomie) potwierdzone kartą katalogową?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
35. Pakiet 5, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
36. Pakiet 5, poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające siłę zrywu min. 7N, potwierdzone badaniami producenta?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
37. Pakiet 5, poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
38. Pakiet 5, poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
39. Pakiet 5, poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
40. Pakiet 5, poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 20m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
41. Pakiet 5, poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
42. Pakiet 5, poz. 15 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,40mm+/-0,01, na dłoni 0,30mm+/-0,01, na mankietcie 0,20mm+/-0,01?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
43. Pakiet 5, poz. 19 – Czy Zamawiający dopuści stazę nie zawierającą lateksu?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
44. Pakiet 15, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści gazę jałową 17 nitkową, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
45. Pakiet 15, poz. 17-19– Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o składzie: Nylon 30% ±2% Wiskoza 35%±2% Bawełna 35%±2% klej izopren gramatura: ≥ 28g/m2?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
46. Pakiet 15, poz. 17-19– Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o długości 4m?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
47. Pakiet 15, poz. 17-19– Czy Zamawiający dopuści włókninowe opaski elastyczne o składzie: 40%-50% włóknina poliestrowa 30%-40% klej wykonany z syntetycznego kauczuku (poliizopren) 5%-10% spandex?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
48. Pakiet 15, poz. 35– Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34x9cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

49. Pakiet 15, poz. 35– Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

50. Pakiet 17, poz. 12– Czy Zamawiający dopuści elektrodę do badań Holtera o średnicy 54mm, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

51. Pakiet 19, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści dren Redona w rozmiarach Ch8-18?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

52. Pakiet 23, poz. 19 - Czy Zamawiający wymaga pojemnika z pokrywą wyposażoną w rozetkowy otwór wrzutowy oraz dwa otwory umożliwiające oddzielenie ostrzy od trzonków, igieł od strzykawek, itp.?

Odp. Zamawiający wymaga pojemnika z pokrywą wyposażoną w rozetkowy otwór wrzutowy oraz dwa otwory umożliwiające oddzielenie ostrzy od trzonków, igieł od strzykawek, itp.

53. Pakiet 23, poz. 30 - Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe pakowane papier-folia?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

54. Pakiet 24, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z skalą co 0,01ml?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

55. Pakiet 24, poz. 30 - Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarze 29G 0,33 x 12mm lub 31G 0,25 x 6mm?

56. Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie igły do penów w rozmiarze 31G 0,25 x 6mm?

57. Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści maskę typu II o poziomie filtracji 98,24%?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

58. Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści maskę typu IIR, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

59. Pakiet 29, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

60. Pakiet 29, poz. 2-3 – Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

61. Pakiet 29, poz. 2-3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

62. Pakiet 29, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Przednia część wydłużona z możliwością wywinięcia. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, głębokość 13,5 cm +/- 1cm. Średnica denka 20,5cm +/- 1cm. Długość gumki 14,5

cm +/- 1cm. Szyty techniką overlock. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

63. Pakiet 29, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w części bocznej z włókniny Spunlace 45 g/m<sup>2</sup> oraz z włókniny polipropylenowej 25g/m<sup>2</sup> w części górnej. Materiał chłonny i przyjemny w dotyku zwiększający odczuwalny komfort pracy. Kolor niebieski, denko w kolorze białym. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk? Zdjęcie poglądowe poniżej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

64. Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny o gramaturze min. 25 g/m<sup>2</sup>?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

65. Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny w rozmiarze L i XL?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

66. Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z mankietem poliestrowym o szerokości 5 cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

67. Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z rękawami zakończonymi elastyczną gumką?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

68. Pakiet 29, poz. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

69. Pakiet 29, poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny antystatycznej typu SMMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>. Wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z dwuwarstwowego laminatu o łącznej gramaturze 82g/m<sup>2</sup> w strefie wzmocnienia. Wewnętrznie pakowany w serwetę zabezpieczającą wraz z dwoma ręcznikami chłonnymi z włókniny Spunlace. Etykieta wyposażona w 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

70. Pakiet 29, poz. 6 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie minimalnego składu zestawu.

Odp.: Minimalny skład zestawu:

Obłożenie biodra do dostępu przedniego z nogawicami, otwory wypełnione folią, 300x400 cm.	1
Ręcznik chłonny 18x25cm	4
Taśma lepna 9x49cm	4
Bandaż elastyczny 15cm 4 m	2
Osłona na stolik Mayo 79x145cm	1
Osłona na stół narzędziowy 150x190cm, wzmocniona	1

71. Pakiet 31, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80cm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

72. Pakiet 31, poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
73. Pakiet 31, poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści podkład składający się z jednej warstwy bibuły i jednej warstwy folii o szerokości 50cm z perforacją co 38cm o długości 50m?  
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
74. Pakiet 38, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści czytelną łatwą do odczytu skalę pomiarową od 25ml. Co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
75. Pakiet 38, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych o pojemności 25ml?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
76. Pakiet 38, pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z gumką w rozmiarze 200x90cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
77. Pakiet 41, poz. 5, 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'20szt z przeliczeniem zamawianych ilości?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
78. Pakiet 29. Poz. nr 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski chirurgicznej wiązanej na troki w kolorze niebieskim, wykonana z min. 3 warstw z oddychającej włókniny polipropylenowej, wyposażona w sztywnik ułatwiający dopasowanie się maski do kształtu twarzy, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) min. 98,5%, ciśnienie różnicowe max. 45 Pa/cm<sup>2</sup>. Odporna na spryskanie zgodnie z EN 14683 – Typ IIR. W kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowane po 50 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
79. Pakiet 29. Poz. nr 2, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków pielęgniarских z elastyczną gumką, wykonane z włókniny polipropylenowej spunbond, o gramaturze 12 g/m<sup>2</sup>. Rozmiar M ± 53cm, dostępny w kolorach: zielonym lub białym. Nie zawiera lateksu. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
80. Pakiet 29. Poz. nr 3, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka chirurgicznego, typ furażerka z napotnikiem, do krótkich włosów, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m<sup>2</sup>. Górna, część oddychająca czepka o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o gramaturze 47 g/m<sup>2</sup>. Długość czepka min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
81. Pakiet 29. Poz. nr 5, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych sterylnych z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>, stopień 2 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75 g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienia przyklejone do



fartucha dookoła po obwodzie, długość wzmocnienia w rękawach od 36,8 cm do 48,3 cm w zależności od rozmiaru. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu, wysokość wzmocnienia od 72,4 cm do 116,8 cm w zależności od rozmiaru. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 190 cm H<sub>2</sub>O, w obszarze mniej krytycznym min. 50 cm H<sub>2</sub>O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,00 IB, w obszarze mniej krytycznym min. 4,5 IB. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

82. Pakiet 29. Poz. nr 5, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych sterylnych, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>. Stopień 8 repelencji materiału dla wody i alkoholu. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75 g/m<sup>2</sup> Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie, długość wzmocnienia w rękawach od 36,8 cm do 48,3 cm w zależności od rozmiaru. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu, wysokość wzmocnienia od 72,4 cm do 116,8 cm w zależności od rozmiaru. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 164 cm H<sub>2</sub>O, w obszarze mniej krytycznym min. 53 cm H<sub>2</sub>O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,0 IB, w obszarze mniej krytycznym min. 4,0 IB. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 3XL (tj. o długości od 115 cm do 170 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

83. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer koncentryczna - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

84. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 strzykawki 3-częściowej strzykawka , jałowej, końcówka luer koncentryczna - 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniaacz tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
85. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer ekscentryczna (mimośrodowa) - 10 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniaacz tłoka w kolorze czarnym), opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
86. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 strzykawki 3-częściowej , jałowej, końcówka luer ekscentryczna (mimośrodowa) - 20ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniaacz tłoka w kolorze czarnym) , opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
87. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 27 G 0,4 x 12,5 mm , logo producenta na cylindrze, tłok przezroczysty  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
88. Pakiet 24.poz 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki tuberkulinowej pojemność strzykawki 1 ml w komplecie z dopakowaną igłą 0,5 x 16 mm, strzykawka w całości wykonana z polipropylenu, przezroczysty tłok z polipropylenu, przezroczysty cylinder umożliwia pełną kontrolę wizualną zawartości, zakończenie stożkowe typu luer, płynny przesuw tłoka dzięki gumowemu uszczelnieniu, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka, wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego co 0,01 ml logo producenta umieszczona na korpusie, jednorazowego użytku, niepirogenna, nietoksyczna, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie: x 100 sztuk/ papier – folia.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
89. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 strzykawki cewnikowej, janeta , do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniaaczem tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV)z dodatkowym łącznikiem luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków , nazwa producenta na cylindrze umożliwiającą łatwą identyfikację , blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
90. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem

stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

91. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 8 strzykawkę cewnikową ,janeta do płukania cewnika, pęcherza 50/60 ml z podwójnym gumowym uszczelnieniem tłoka (bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), sterylna, bez uskoków , nazwa producenta na cylindrze umożliwiająca łatwą identyfikację , blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, opakowanie 85 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

92. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 10 igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przezroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia w rozmiarze 0.6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

93. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 11 igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przezroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia w rozmiarze 0.7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

94. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 18 igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przezroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia w rozmiarze 1,6 x 40 mm zamiast 2,1 x 40 mm.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

95. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 19 koreczków w opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

96. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 20 kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm w opakowaniu zbiorczym 75 szt.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

97. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 21 kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiającą podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze 100 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

98. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 23 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji

bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

99. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 23 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza stożkowa dwukanałowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

100. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 24 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza stożkowa dwukanałowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

101. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 25 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych , komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

102. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 26 przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem,zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym),bez zawartości bisfenolu A ( BPA), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu(dodatkowy otwór/pochewka) , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylne, opakowanie 180 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

103. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 30 igieł do pena w rozmiarze 29 G 0.33x 12,5 mm.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

104. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 32 strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, biała, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, wykonana z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-folia. opakowanie 85 szt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

105. Pakiet 24. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 7 oraz 32 oczekuje zaferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odp. : Zamawiający nie oczekuje.

106. Pakiet 24, poz.7. Czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

107. Pakiet 24, poz. 7. Czy zamawiający dopuści strzykawki pasujące do pomp ASCOR?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

108. Pakiet 24, poz.7-8,32. Czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

109. Pakiet 24, Poz. 7-8,32. Czy zamawiający dopuści strzykawki pasujące do pomp ASCOR?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

110. Pakiet 24, poz.1-8,32. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu ( z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

111. Pakiet 24, poz. 19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

112. Pakiet 24, poz. 7-8,19,23-27,32. Czy zamawiający wydzieli poz.7-8,19,23-27,32 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.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

113. Pakiet 24, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
114. Pakiet 24, poz. 23. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
Odp. Zamawiający wymaga.
115. Pakiet 24, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
116. Pakiet 24, poz. 23. 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.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.
117. Pakiet 24, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
118. Pakiet 24, poz. 23. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.
119. Pakiet 24, poz. 23. Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
120. Pakiet 24, poz. 24. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

121. Pakiet 24, poz. 24. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. : Zamawiający wymaga.

122. Pakiet 24, poz. 24. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

123. Pakiet 24, poz. 24. 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.

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

124. Pakiet 24, poz. 24. Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

125. Pakiet 24, poz. 24. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odp. : Zamawiający nie dopuszcza.

126. Pakiet 24, poz. 24. Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

127. Pakiet 24, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

128. Pakiet 24, poz. 25. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. : Zamawiający wymaga.

129. Pakiet 24, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

130. Pakiet 24, poz. 25. 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.  
Odp. : Zamawiający nie dopuszcza.
131. Pakiet 24, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
132. Pakiet 24, poz. 25. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  
Odp. : Zamawiający nie dopuszcza.
133. Pakiet 24, poz. 25. Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
134. Pakiet 24, poz. 26. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
135. Pakiet 24, poz. 26. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
136. Pakiet 24, poz. 26Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
137. Pakiet 24, poz. 26Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
138. Pakiet 24, poz. 26. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.  
Odp. : Zamawiający nie dopuszcza.



139. Pakiet 24, poz. 26. Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
Odp. : Zamawiający wymaga.
140. Pakiet 24, poz. 26. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  
Odp. : Zamawiający nie dopuszcza.
141. Pakiet 24, poz. 26. Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
142. Pakiet 29, poz. 2-3. Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.  
Odp. : Zamawiający dopuszcza. Reszta zgodnie z SWZ.
143. Pakiet 29, poz. 3. Czy zamawiający dopuści czepek chirurgiczny uniwersalny wiązany z tyłu głowy, w kształcie furażerki, wykonany z niebieskiej włókniny polipropylenowej, z warstwą pochłaniającą pot, w górnej części włóknina wysoko paroprzepuszczalna (bez perforacji, o gramaturze 26g/m<sup>2</sup>, pakowany w opakowanie foliowe po 100 szt)?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
144. Pakiet 29, poz. 4. czy zamawiający dopuści fartuch ochronny, higieniczny wykonany z włókniny polipropylenowej o dobrych właściwościach paroprzepuszczalnych, odpornej na uszkodzenia mechaniczne, o gramaturze min. 20-35 g/m<sup>2</sup>, rękaw wykończony elastycznym bawełnianym mankietem, o dł. około 5 cm, zawiązywany na troki w części środkowej oraz górnej. Rozmiar uniwersalny?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
145. Pakiet 29, poz. 1-4. Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 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.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.
146. Pakiet 38, poz. 1,2,4,12-14,28-29,31-32,44-47. Czy zamawiający wydzieli poz.1,2,4,12-14,28-29,31-32,44-47 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.  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.
147. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą? Pozostałe parametry bez zmian.  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.

148. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 3 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 0,5ml?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
149. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 4 dopuści wycenę strzykawki skalowanej co 1ml?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
150. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 4, 19 dopuści wycenę opakowań x 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
151. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 5 dopuści wycenę strzykawki z białym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą co 0,01ml?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
152. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 6 dopuści wycenę strzykawki „Janett” 100ml z końcówką o ścięciu standardowym, usytuowaną centralnie, z dwoma łącznikami luer?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
153. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 8 dopuści wycenę strzykawki z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą?  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
154. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 23 dopuści przyrząd o parametrach: „Przyrząd jednorazowy do przetaczania płynów infuzyjnych składający się z :
- osłonki igły biorczej
  - igły biorczej dwukanałowej, ścięta dwupłaszczyznowo uniemożliwiającej wypadanie przyrządów z butelek
  - hydrofobowego filtra powietrza
  - zatyczki filtra hydrofobowego
  - komory kroplowej 20 kropli = 1 ml
  - filtra płynu o wielkości oczek 15 µm
  - zaciskacza rolkowego
  - łącznika dodatkowej iniekcji
  - korka iniekcyjnego
  - drenu medycznego o długości 1500 mm
  - komora kroplowa wolna od PVC, długość komory w części przezroczystej minimum 62 cm
  - komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
  - pakowany pojedynczo, sterylny
  - opakowanie jednostkowe : papier – folia”?
- Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
155. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 25 dopuści przyrząd o parametrach: „Przyrząd jednorazowy do przetaczania leków światłoczułych (bursztynowy) składający się z :
- osłonki igły biorczej
  - igły biorczej dwukanałowej, ścięta dwupłaszczyznowo uniemożliwiającej wypadanie przyrządów z butelek
  - hydrofobowego filtra powietrza
  - zatyczki filtra hydrofobowego
  - komory kroplowej 20 kropli = 1 ml
  - filtra płynu o wielkości oczek 15 µm
  - zaciskacza rolkowego
  - łącznika dodatkowej iniekcji
  - korka iniekcyjnego
  - drenu medycznego o długości 1500 mm

- komora kroplowa wolna od PVC, długość komory w części przezroczystej minimum 62 cm
  - komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
  - pakowany pojedynczo „sterylny
  - opakowanie jednostkowe : papier – folia” ?
- Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

156. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 26 dopuści przyrząd o parametrach: „Przyrząd jednorazowy do podawania krwi i preparatów krwi składający się z :

- osłonki igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie
- igły biorczej dwukanałowej uniemożliwiającej wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich
- hydrofobowego filtra powietrza
- zatyczki filtra hydrofobowego w kolorze czerwonym
- komory kroplowej 20 kropli = 1 ml wolna od PVC
- długość komory 90 mm
- pojemność komory 18 ml
- filtra krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacza rolkowego
- drenu medycznego o długości 1500 mm
- komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
- opakowanie kolorystyczne folia-papier,, ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

157. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 24 dopuści wycenę aparatu do szybkiego przygotowania kroplówki gwarantującego bezpieczną infuzję o następujących parametrach:

- przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, samozamykającym się,
- elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu,
- precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu,
- filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu i zbędną utratą leku podczas jego wypełniania,
- filtr hydrofilny w komorze kropelkowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki,
- zawór zabezpieczający przed cofaniem się krwi do drenu,
- sterylny. ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

158. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 23 dopuści wycenę aparatu do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji wyposażony w przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, samozamykającym się, elastyczną dolną część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu; 15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki. Zawór BCV zapobiegający cofaniu się krwi do drenu?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

159. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 16, 20 dopuści wycenę op. x 25szt. z przeliczeniem ilości?

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

160. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pozycji 24 dopuści przyrząd o parametrach: „Przyrząd jednorazowy do przetaczania płynów infuzyjnych składający się z :

- osłonki igły biorczej
- igły biorczej dwukanałowej, ścięta dwupłaszczyznowo uniemożliwiającej wypadanie przyrządów z butelek
- hydrofobowego filtra powietrza
- zatyczki filtra hydrofobowego
- komory kroplowej 20 kropli = 1 ml
- filtra płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacza rolkowego
- łącznika dodatkowej iniekcji
- korka iniekcyjnego
- drenu medycznego o długości 1500 mm
- komora kroplowa wolna od PVC, długość komory w części przezroczystej minimum 62 cm
- komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
- pakowany pojedynczo, sterylny
- opakowanie jednostkowe : papier – folia”?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

161. Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 30 dopuści wycenę igieł do pena w rozmiarze 30G x 6mm?

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

162. Pakiet 42 poz 1. Z uwagi na to, że producent wycofał z produkcji środek wymagany w pakiecie nr 42 poz. 1, czy Zamawiający dopuści żel alkoholowy (alkohol etylowy CAS 64-17-5 - 80g w 100 g preparatu) do higienicznej (30s) i chirurgicznej (90s) dezynfekcji rąk; do skóry wrażliwej - przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; opakowanie 500ml pasujące do dozowników Dermados (wymagane poświadczenie producenta dozowników o kompatybilności); Skuteczność: B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro i wirusy osłonione.) - 30 sek; przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

163. Pakiet 42. poz 2. Z uwagi na to, że producent wycofał z produkcji środek wymagany w pakiecie 42, poz. 2, czy Zamawiający dopuści żel alkoholowy (alkohol etylowy CAS 64-17-5 - 80g w 100 g preparatu) do higienicznej (30s) i chirurgicznej (90s) dezynfekcji rąk; do skóry wrażliwej - przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; opakowanie 500ml pasujące do dozowników Dermados (wymagane poświadczenie producenta dozowników o kompatybilności); Skuteczność: B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro i wirusy osłonione.) - 30 sek; przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476. Butelka z pompką.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

164. Pytanie 1 – do formularza – cenowego - załącznik nr 1.2 ( pakiet 2, poz. 23) Prosimy o dopuszczenie szczotki o średnicy 10 mm.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

165. Pytanie 2 – do formularza – cenowego - załącznik nr 1.2 ( pakiet 2, poz. 31) Prosimy o dopuszczenie materiału opakowaniowego do sterylizacji składający się z dwóch różnych warstw - warstwy wykonanej z podłużnych włókien polipropylenowych odpowiedzialnej za wytrzymałość materiału oraz warstwy absorpcyjnej. Arkusze nadają się do użycia w procesach sterylizacji parowej do 1370C. Gramatura 83 g/m<sup>2</sup>, Absorpcja powierzchniowa 80g/m<sup>2</sup> (biała powierzchnia), Wytrzymałość na rozciąganie MD 1.9 kN/m, Wytrzymałość na rozciąganie CD 0.9 kN/m, Arkusze nie posiadają warstwy mikrobiologicznej w stanie suchym i mokrym. Rozmiar 90 x 90 cm, op. a'300 szt.

Odp. : Zamawiający dopuszcza.

166. Pytanie 3 – do formularza – cenowego - załącznik nr 1.2 ( pakiet 2, poz. 32) Prosimy o dopuszczenie materiału opakowaniowego do sterylizacji składający się z dwóch różnych warstw - warstwy wykonanej z podłużnych włókien polipropylenowych odpowiedzialnej za wytrzymałość materiału oraz warstwy absorpcyjnej. Arkusze nadają się do użycia w procesach sterylizacji parowej do 1370C. Gramatura 83 g/m<sup>2</sup>, Absorpcja powierzchniowa 80g/m<sup>2</sup> (biała powierzchnia), Wytrzymałość na rozciąganie MD 1.9 kN/m, Wytrzymałość na rozciąganie CD 0.9 kN/m, Arkusze nie posiadają warstwy mikrobiologicznej w stanie suchym i mokrym. Rozmiar 120 x 120 cm, op. a'120 szt  
Odp. : Zamawiający dopuszcza.
167. Pakiet nr 34. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.  
Odp. : Tak. Zamawiający wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD
168. Pakiet 31, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do pomyłki i czy Zamawiający zamiast basenu głębokiego 2l nie oczekuje basenu płaskiego 2 L? Jeżeli Zamawiający oczekuje basenu płaskiego 2L to prosimy o dopuszczenie basenu płaskiego 2L o wymiarach D 376 x S 281 x W 79 mm (+/- 5 mm), pozostałe zgodnie z SWZ.  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie basenu płaskiego 2L o wymiarach D 376 x S 281 x W 79 mm (+/- 5 mm)
169. Pakiet 31, poz. 1. Zgodnie z wymogami ustawy MDR oczekiwany asortyment może być sprzedawany jedynie w pełnym opakowaniu handlowym. W związku z powyższym, w przypadku potwierdzenia, że Zamawiający oczekuje basenu płaskiego, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 4 opakowania?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie= 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 4 opakowania.
170. Pakiet 31, poz. 1. Jeżeli Zamawiający oczekuje jednak basenu głębokiego 2L czy Zamawiający dopuści basen o wymiarach 352 mm x 278 mm x 86 mm (+/- 5 mm) w opakowaniu= 160 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 5 opakowań?  
Odp. Zamawiający oczekuje wyceny basenu płaskiego.
171. Pakiet 31, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści kaczkę o wymiarach D 260 x S 100 x W 130 mm (+/- 5 mm)? Pozostałe zgodnie z SWZ.  
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę
172. Pakiet 31, poz. 2. Zgodnie z wymogami ustawy MDR oczekiwany asortyment może być sprzedawany jedynie w pełnym opakowaniu handlowym. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 12 opakowań?  
Odp. Zamawiający wyraża zgodę
173. Pakiet 31, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 8 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

174. Pakiet 31, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści nerkę o pojemności 700 ml i o wymiarach D 252 x S 150 x W 46 mm (+/- 5 mm)? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

175. Pakiet 31, poz. 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładów bibułowych perforowanych co 50 cm, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

176. Pakiet 20, poz. 1. Czy Zamawiający w Pakiecie 20 w pozycji 1 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer-lock 30 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp.: Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

177. Pakiet 20, poz. 4. Czy Zamawiający w Pakiecie 20 w pozycji 4 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw posiadający mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem, bez filtra; zestaw spełniający pozostałe wymagania SW

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

178. Pakiet 20, poz. 5. Czy Zamawiający w Pakiecie 20 w pozycji 5 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw posiadający mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem, bez filtra; zestaw spełniający pozostałe wymagania SW

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

179. Pakiet 20, poz. 6. Czy Zamawiający w Pakiecie 20 w pozycji 6 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw posiadający mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem, bez filtra; zestaw spełniający pozostałe wymagania SW

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

180. Pakiet 4, poz.1 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji przy użyciu USG oraz neurostymulatora o szlifie 20' w rozmiarach : 22G/50mm, 21G/85mm,21G/100mm, 20G/120mm, 20G/150mm

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

181. Pakiet 26, poz. 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na sondę USG w rozmiarze 130 x 610 mm.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

182. Pakiet 26 pozycja 18. Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń p/p bez przewodnicy? Pozostały opis zgodny z SWZ.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę .

183. Pakiet 26 pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń p/p bez przewodnicy? Pozostały opis zgodny z SWZ.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

184. Pakiet 26 pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń p/p bez przewodnicy? Pozostały opis zgodny z SWZ.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

185. Pakiet 15, poz.6. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 15 poz. 6 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 6 z pakietu nr 15.

186. Pakiet 39, poz. 26. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 39 poz. 26 i czy dopuści: System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, opakowanie 1 rolka x 100 chusteczek w rozmiarze 30x34cm, gramatura 70g/m<sup>2</sup>, bez okresu graniczającego możliwość wykorzystania po zalaniu. lub System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, opakowanie 1 rolka x 300 chusteczek w rozmiarze 18x25cm, gramatura 70g/m<sup>2</sup>, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania po zalaniu. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZEN  
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 26 z pakietu nr 39.

Jacek Bartosz  
DYREKTOR  
SP ZOZ MSWiA w OPOLU