



**Samodzielny Publiczny**  
**Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy**  
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz  
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209  
e-mail: [sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl](mailto:sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl)  
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000  
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 16.08.2021 r.

Znak sprawy: **04/2021**

### Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, strzygarki i. in..** Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2021/S 141-372516** z dnia 23 lipca 2021 r., stronie internetowej Zamawiającego [www.szpital-msw.bydgoszcz.pl](http://www.szpital-msw.bydgoszcz.pl).

### ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

**Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z materiału Molton o gramaturze 75g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 15 x 23 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z materiału włókninowego Molton (100% poliester) o gramaturze 75 g/m<sup>2</sup>, miękka, bez zawartości środka myjącego, wytrzymała na rozciąganie w rozmiarze 16 x 22 cm.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonaną z materiału celulozowego Airlaid pokrytego od wewnątrz folią, o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, bez zawartości środka myjącego, wytrzymałego na rozciąganie w rozmiarze 16 x 22 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednostronnie nasączoną środkami myjącymi o gramaturze 100 g/m<sup>2</sup> (część przednia pokryta mydłem), 70 g/m<sup>2</sup> (część tylna bez mydła)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 17 x 24,5 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 20 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową gąbkę nasączoną 20 ml substancją oraz 4% roztworem chlorheksydyny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 10cm x 10cm x 2,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści asortyment na stawce VAT 23%?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną w rozmiarze 12x7,5x2,3cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną zarejestrowaną jako wyrób biobójczy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbkę na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbkę na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,05% chlorku cetylopirydyny w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Sterylny, jednorazowego użytku zestaw do higieny jamy ustnej.

W skład zestawu wchodzi rękojeść z wbudowaną regulacją siły ssania, jedna szczoteczka do mycia zębów z funkcją odsysania oraz trzy gąbki z funkcją odsysania do mycia jamy ustnej, zamocowane na stałe, połączone trwale z krótkim odcinkiem drenu. Rękojeść kompatybilna (końcówka rączki zaopatrzona w krótki, elastyczny dren) z łącznikiem schodkowym. Kontrolowane odsysanie (regulacja siły odsysania) z możliwością samodzielnego regulowania odsysania za pomocą przesuwanego wskaźnika, znajdującego się na adapterze (rękojeści). Każdy z elementów zestawu pakowany osobno, z możliwością wykorzystania w różnym czasie po otwarciu opakowania zestawu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych, przedmiotowe wyroby (zestawy do toalety (higieny) jamy ustnej zawierające szczoteczkę do zębów lub gąbkę z odsysaniem) traktuje się jako inwazyjne wyroby medyczne stosowane przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym (źródło ssania) klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b), a co za tym idzie przedmiotowe wyroby (zestawy do toalety (higieny) jamy ustnej zawierające szczoteczkę do zębów lub gąbkę z odsysaniem) są wyrobami medycznymi klasy IIa. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania w poz. 1 zestawu do toalety jamy ustnej będącego wyrobem medycznym klasy IIa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej, w którego skład wchodzi: szczoteczka do mycia zębów z manualną zastawką regulującą siłę odsysania, bez gąbki na jej zewnętrznej powierzchni główki szczoteczki, saszetka z 12 ml 0,12% roztworu chlorheksydyny, saszetka z żelem do higieny jamy ustnej, cylindryczna gąbka aplikator bez pofałdowań, kieliszka na płyn i przygotowanie roztworów. Produkt jednorazowy, mikrobiologicznie czysty. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Czepek do mycia głowy pacjenta bez wody

Czepek do mycia głowy nie wymagający dodatkowego namaczania głowy.

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

Bezalkoholowy, bezlateksowy, bez lanoliny, zawiera witaminę E, prowitaminę B5 oraz ekstrakty z ziół, może być podgrzewany w mikrofalach, antybakteryjny

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)**

Prosimy o wydzielenie z pakietu 2 pozycji 2 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty większej liczbie podmiotów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 3, poz. 1,9-20)**

Czy zamawiający wydzielił poz. 1,9-20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 3,5 litra z otworem wrzutowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 3, poz. 13)**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 90 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości bądź wycenę za sztukę podaną do trzech miejsc po przecinku (cena jednostkowa netto)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 3, poz. 13)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 3, poz. 19)**

Czy zamawiający wyodrębni pozycję 19 z pakietu 3 i stworzy dla tej pozycji odrębny pakiet?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 3, poz. 19)**

Czy Zamawiający dopuści: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem : fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny –nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 3, poz. 19)**

Czy Zamawiający dla przedmiotu zamówienia z pakietu 1, pozycja 13 będzie wymagał by Sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem posiadał pasek adhezyjny , który poprawia komfort i jakość wykonywania procedur medycznych przy użyciu aparatu USG przez użytkownika nie zmieniając jakości obrazowania?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1,1.2)**

Czy Zamawiający wymaga dostawy czujników długich wpinanych bezpośrednio do kardiomonitora czy krótkich do adapteru / przedłużacza?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników długich.**

**Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1,1.2)**

Prosimy Zamawiającego o udzielenie informacji dot. technologii pracy czujnika tj. Nellcor czy Nellcor OxiMax.

**Odpowiedź:**

**Moduł Nellcor.**

**Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.3)**

Prosimy Zamawiającego o udzielenie informacji dot. technologii pracy przewodu połączeniowego tj. Masimo, Nellcor czy Nellcor OxiMax.

**Odpowiedź:**

**Nellcor.**

**Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.5)**

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu EKG – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje obecnie stosowany Kabel KA-5/1-42a/L- 270-51/ SORIMEX KA-5/1-42a/L- 270-51.**

**Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.5)**

Prosimy Zamawiającego o wykonanie zdjęcia wtyczki przewodu EKG do kardiomonitora VP-1200

**Odpowiedź:**





**Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 5, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej rodzaju sprężyny elektrod kończynowych tj. metalowa czy plastikowa

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż rodzaj sprężyny elektrod kończynowych ma być plastikowy.**

**Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 5, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej przeznaczenia elektrod kończynowych tj. dla dorosłych czy pediatryczne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż elektrody przeznaczone są dla dorosłych.**

**Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej przeznaczenia elektrod przyssawkowych tj. dla dorosłych czy pediatryczne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż elektrody przeznaczone są dla dorosłych.**

**Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.1,5.2,5.3)**

Prosimy Zamawiającego o udzielenie informacji dot. technologii pracy przewodu połączeniowego tj. Masimo, Nellcor czy Nellcor OxiMax

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż przewód działa w technologii Nellcor OxiMax.**

**Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.4)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju czujnika tj. klips czy soft.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż rodzaj czujnika to klips.**

**Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.6)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju czujnika typu Y tj. czy czujnik powinien być rozłączny czy nierozłączny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż czujnik typu Y powinien być rozłączny.**

**Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.1,6.2,6.3,6.4)**

Czy Zamawiający wymaga dostawy czujników długich wpinanych bezpośrednio do kardiomonitora czy krótkich do adapteru / przedłużacza?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników długich.**

**Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju czujnika typu Y tj. czy czujnik powinien być rozłączny czy nierozłączny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż czujnik typu Y powinien być nierozłączny.**

**Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.4)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju czujnika tj. klips czy soft

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż rodzaj czujnika to klips.**

**Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania opasek piankowych na rzep o długości 150 mm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.1)**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania mankietu dla obwodu ramienia 27 – 35 cm

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania mankietu dla obwodu ramienia 34 – 43 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania mankietu do pomiaru ciśnienia w rozmiarach 34 - 43 cm oraz 42 – 54 cm do wyboru przez Zamawiającego w zależności od aktualnego zapotrzebowania.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 7, poz. 9,10)**

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10)**

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie ma stanowić podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuję, iż nacięcie ma stanowić podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody.**

**Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10)**

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wyceną op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraził zgodę.**

**Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 12-21)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu cewnika zmrożonego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 9, poz. 12-21)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik posiadający nieprzezroczysty kolorystycznie oznaczony konektor?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 9, poz. 23-31)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu cewnika zmrożonego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 9, poz. 32-38)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 9, poz. 32-38)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley pakowany podwójnie: wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 9, poz. 42-43)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 9, poz. 42-43)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley pakowany podwójnie: wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 9, poz. 44-50)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik posiadający nieprzezroczysty kolorystycznie oznaczony konektor?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 9, poz. 51)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o dł. 200 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 9, poz. 51)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w opakowaniu indywidualnym foliowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści cewnik 100% silikon?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści balon 50-80 ml dla rozm. 18 i 20 oraz balon 80-100 ml dla rozm. 22 i 24?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekiwane trójdrożne cewniki Dufour z PCV mają mieć długość min. 42 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 10, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekiwane trójdrożne cewniki typu Dufour mają posiadać balon wykonany z lateksu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z zastawką bezzwrotną umiejscowioną na wejściu drenu do worka?



**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do moczu?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści worek sterylny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)**

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

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje worków do moczu do stosowania przez 1 dobę?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2-3)**

Czy zamawiający dopuści worek sterylny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 10, poz. 3)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 10, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje jałowych worków do zbiórki moczu do utrzymania systemu zamkniętego z cewnikiem moczowym na min. 5 dni?

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

**Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści system z 2 zastawkami (jedna w worku, druga między komorą pomiarową i drenem z podwójnym systemem mocowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy skala linearna komory pomiarowej 500 ml ma umożliwić precyzyjny pomiar diurezy godzinowej co 1 ml do 40 ml?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy opróżnianie komory pomiarowej 500 ml ma się odbywać poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania samą komorą?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przesuwowy kranik spustowy ma być podwieszany ku górze w otwartej zakładce dla zachowania wentylacji i ochrony przed kontaminacją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dren o długości 150 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 10, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dwie zastawki antyzwrotne, czyli antyrefluksyjne - zapobiegające cofaniu się moczu z drenu do cewnika?

**Odpowiedź:**

**Worek musi posiadać dwie zastawki (jedna na granicy worek zbiorczy-komora GZM, druga- w łączniku kompatybilnym z cewnikami Foley).**

**Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści ergonomiczne ukształtowanie z podwójnym załamaniem krzywizny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków tylko w kolorze zielonym, niebieskim.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków tylko w kolorze niebieskim.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepków pakowanych w folię.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści czepkę wykonaną w całości z włókniny PP, nieperforowanej, nie z wiskozy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści czepkę typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1-2,4-5)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1-2)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 12, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy 53cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 12, poz. 2)**

Czy Zamawiający wymaga czepka wykonanego z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 12, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, niebieski, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 12, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści klapki włókninowe w rozmiarze 28cm x 12cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 12, poz. 3,6)**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 12, poz. 4-5)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 12, poz. 4-5)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 13)**

Prosimy o podanie nazwy i producenta urządzenia do pomiaru rzutu serca metodą nieinwazyjną dla dorosłych, w którym mają być wykorzystywane oferowane elektrody?

**Odpowiedź:**

**Kardiomonитор Bene Vision N17 – Mindray.**

**Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 14, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha niesterylnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 14, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny SMMS.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 14, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar M,L,XL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 14, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze M, L. i XL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 14, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli z rozcięciem z tyłu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 14, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli w kolorze niebieskim.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 14, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści przód rozcięty w całości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 14, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 14, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 14, poz. 6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów pakowanych po 150szt na rolce.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 14, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy składany pakowany po 100 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 14, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistoletu do biopsji posiadającego igłę klasyczną ze wzmocnieniem echogeniczności na końcu , 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści.Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm.Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 16, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistoletu do biopsji posiadającego igłę klasyczną ze wzmocnieniem echogeniczności na końcu , 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści.Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm.Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 17)**

Prosimy o potwierdzenie, że przedmiotem zamówienia jest sama igła motylek Vacutainer Safety-Lok 21Gx3/4 x 7 (0,8x19mmx178mm), nieposiadająca fabrycznie zintegrowanego uchwytu systemowego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 17)**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyłącznie igły pochodzącej z linii produktowej Vacutainer® , produkowanej przez określonego Producenta zamkniętego systemu pobierania krwi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 19 poz. 1 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75mm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 18Gx90 lub 18Gx75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1, Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1-7)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 2 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 19, poz. 3)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 3 dopuści wycenę igły w rozmiarze 19Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 19, poz. 4)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 4 dopuści wycenę igły w rozmiarze 21Gx88?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 19, poz. 4)**

Czy Zamawiający wykluczy pozycję 4 z pakietu 19, umożliwi to złożenie większej ilości ofert?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 19, poz. 6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx40?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 19, poz. 6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx75?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 19, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 22Gx40 lub 22Gx75?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 19, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6, Iglą do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 19, poz. 8)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 8 dopuści wycenę kranika o odporności na ciśnienie 3 bar?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 19, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny 4,5 bar?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1-23)**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1-7)**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł z nasadką wykonaną z polipropylenu (ma to jak najbardziej medyczne uzasadnienie) oraz osłonka igły wykonaną z polietylenu. Osłonka wykonana z polipropylenu nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, osłania ona tylko igłę, chroni przed zakłuciem, zanieczyszczeniem. Nie ma ona kontaktu z substancją leczniczą. Nie ma zatem znaczenia czy jest ona polietylenowa czy polipropylenowa. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8,9)**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8 i 9 z pakietu 21 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 21, poz. 9)**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 21, poz. 10-14,21-23,35-37)**

Czy zamawiający wydzieli poz. 10-14,poz.21-23,35-37 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 21, poz. 11-14)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o wydzielenie produktów z pakietu i dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 21, poz. 15)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 2ml do 2,2ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 21, poz. 15-18)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 21, poz. 16)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 5ml do 5,5ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 21, poz. 17)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 10ml do 11ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 21, poz. 18)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 20ml do 22ml (o 10%)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 21, poz. 19)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,5x16 lub 0,33x13mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 21, poz. 19)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby strzykawka posiadała mechanizm umożliwiający schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz łamany tłok zabezpieczający przed ponownym użyciem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 21, poz. 20)**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 21, poz. 21)**

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 21, poz. 22)**

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 21, poz. 23)**

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 21, poz. 29)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu (kroplomierz) 5-250ml/h?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 21, poz. 30)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych wyposażony w filtr bakteryjny 1,0 um?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 21, poz. 30)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastawki zapobiegającej przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 21, poz. 35)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 13 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 21, poz. 35)**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości min. 25 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 21, poz. 36)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz o długości całkowitej 52 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 21, poz. 36)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny w opakowaniu a'50 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 24 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, trzpień koreczonej powyżej krawędzi korka, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzaśku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia, sterylizowana EO.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 poz. 1-6 dopuści wycenę kaniul z 6 paskami RTG, z koreczkiem portu bocznego z trzpieniem powyżej krawędzi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z 6 paskami radiocieniującymi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby część korka wchodząca do światła była cofnięta poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z biokompatybilnego PTFE, z koreczkiem z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1-6)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 pozycja 1 do 6 Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone min 3 badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknień, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, opakowanie blister pack.. Op. 50szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 22, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną 18Gx45?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 22, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 pozycja 4 Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone min 3 badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknień, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, opakowanie blister pack. Rozmiar 1,3-18 G dł. 45 mm, przepływ 103 ml/min . Op. 50szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 poz. 7 dopuści wycenę koreczków w opakowaniu x 100 z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 poz. 7 dopuści wycenę standardowych koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści koreczek posiadający trzpień powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, wskazującym kierunek nakładania koreczka, pakowany pojedynczo, w opakowanie umożliwiające wyjęcie 1 szt. z opakowania zbiorczego, kompatybilny z kaniulami

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 22, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 pozycja 7, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pakowanej w opakowanie sztywne, typu blister z papierem klasy medycznej

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8)**

Czy z związku z wycofaniem produktu opisanego w pozycji 8 pakiet 22, Zamawiający wymaga kaniuli 26G 06x19- przepływ 14 ml/min Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8-10)**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w kaniule pochodziły od jednego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8-10)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 22 poz. 8,9,10 i utworzenie osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8-10)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby kaniule pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8,9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 22, poz. 8,9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 22, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących parametrach:

- posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- rozmiar 0,7 - 24 G (żółta), przepływ 23ml/min
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu

☒ pakowanie: 1 sztuka – twardey blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 22, poz. 9)**

Prosimy Zamawiającego o informację na czym polega technologia wykonania cewika „triple flash” (3 pkt. kontrolne)?

**Odpowiedź:**

**Potrójne potwierdzenie obecności krwi w naczyniu w trzech miejscach na kaniuli.**

**Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 22, poz. 9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 0,7 -24G (żółtej), tak jak w poz, 8 wykonanej z PTFE ze zdejmowanym uchwytem pozwalającym ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do naczynia, widocznej w USG, bez portu bocznego o przepływ 13ml/min, opakowanie sztywne, typu blister z papierem klasy medycznej

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 22, poz. 9)**

Czy z związku z wycofaniem produktu opisanego w pozycji 9 pakiet 22, Zamawiający wymaga kaniuli 24G 07x19- przepływ 19 ml/min Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 22, poz. 10)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuc dotętnicznych pakowanej w opakowanie sztywne , typu blister z papierem klasy medycznej

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 22, poz. 10)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 pozycja 10 kaniula do wkłuc dotętnicznych 20 G 1.10 x 45 mm, z zaworem suwakowo-kulkowym , ze skrzydełkami do łatwego i bezpiecznego mocowania wykonana z PTFE w opakowaniu zawierającym celulozę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 23, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści wziernik regulowany za pomocą szpilki blokującej (bez konieczności wkręcania śruby)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 23, poz. 6)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 23, poz. 6)**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)**

Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)**

Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 24 pozycji nr 2 do odrębnego pakietu. Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania stazy w 2 kolorach?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści stazę niebieską i różową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 24 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 26, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści okularki o następujących parametrach:

- Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła
- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S (obwód głowy 200-280mm), M (240-340mm), L (300-400mm)
- Bez lateksu
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 27)**

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga obecnie używanych okularków, które wykonane są z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów,

dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiają skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześnieiki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 28)**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne – opakowanie = 30 szt, płytki – 5 szt w opakowaniu, cewniki – 30 szt.) W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

płytkę do worków dostomijnych, hydrokoloidowa, działająca ochronnie na skórę i zabezpieczająca przed działaniem wilgoci, rozmiar 10-65 mm/ 70mm lub 10-55 mm/60 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 28, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

worek kolostomijny (zamknięty) kompatybilny do płytki powyżej (70), przezroczysty lub cielisty

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 28, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

worek ileostomijny (otwarty) kompatybilny do płytki powyżej (70), przezroczysty lub cielisty, zamknięcie na rzep

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 28, poz. 3)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

worek kolostomijny, 1-częściowy, rozmiar 10-76, zamknięty, przezroczysty lub cielisty

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 28, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

worek urostomijny, kompatybilny do płytki powyżej (60), przezroczysty lub cielisty, z systemem antyzwrotnym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 28, poz. 5)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

worek urostomijny, 1-częściowy, rozmiar 10-66 mm, przezroczysty lub cielisty, z systemem antyzwrotnym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 28, poz. 6)**

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści:

cewnik zewnętrzny, silikonowy, samoprzylepny, 1-częściowy, rozmiary 23, 28, 31, 35, 40 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 29, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm 2,5$  cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>; o chłonności 3820,18 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 29, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600ml, Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>. Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m<sup>2</sup>. Wkład chłonny o gramaturze 127g /m<sup>2</sup>. ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 29, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm wykonane z papieru laminowanego folią, gramatura 40g/m<sup>2</sup> (papier 23g/m<sup>2</sup>, folia 17g/m<sup>2</sup>), o chłonności 140ml, wzmocnione 48 nitkami (90% bawełna + 10% poliestrowe włókno syntetyczne)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 29, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z folii polietylenowej o gramaturze 0,025mm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 29, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści kocyk w rozmiarze 110x210cm, złożony z 3 warstw: 2 x włóknina polipropylenowa + wypełnienie z poliestru?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści ręcznik celulozowy wykonany przy użyciu technologii Airlaid o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 30x40cm, pakowany a'50szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści ręcznik wykonany z celulozy o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 40x70cm, pakowany a'50szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło 50 cmx80 m?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**



**Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)**

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 220 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 221 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 222 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)**

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 223 (dot. Pakiet nr 32, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy oczekiwane rękawice mają nie zawierać szkodliwych substancji chemicznych: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT z potwierdzeniem badaniem TLC?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 224 (dot. Pakiet nr 32, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. 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. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 225 (dot. Pakiet nr 32, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych : rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną, łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 226 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)**

W związku z tym iż Zamawiający oczekuje rękawic pozbawionych dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD , zaś wskazana metoda testowania HPLC nie odwzorowując warunków pracy w rękawicach diagnostycznych pozwala wykryć jedynie substancje rozpuszczalne w wodzie lub w acetonie i nie jest miarodajną metodą określającą zawartość substancji potencjalnie niebezpiecznych, a producenci mają obowiązek informować o zawartości takich substancji w swoich produktach, wnosimy o poświadczenie nie zawierania szkodliwych substancji chemicznych potwierdzone badaniem TLC odwzorowującym warunki pracy w rękawicach diagnostycznych.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 227 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 228 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt. dla rozmiarów XS-L oraz 180 szt dla rozmiaru XL.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 229 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytów do dozowników metalowych mocowanych do ściany śrubami lub plastikowych z możliwością mocowania śrubami lub przyklejenia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 230 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1,2,4)**

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 231 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu  $0,11 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,10 \pm 0,02$  mm na mankiecie  $0,07 \pm 0,02$  mm, długość min 240 mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone

piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 232 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpydrowych o zawartości protein lateksowych nie większej niż 23 µg/g w badaniach niezależnych, o sile zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 233 (dot. Pakiet nr 34, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpydrowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: Rękawice diagnostyczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową (informacja o pokryciu wewnętrznym fabrycznie naniesiona na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein < 10µg/g rękawicy (w badaniach niezależnych nie starszych niż 2016r.), mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, grubość na palcu 0,14 ±0,01 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374– cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 7 substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 234 (dot. Pakiet nr 34, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 235 (dot. Pakiet nr 34, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubości na palcach min. 0,08 mm +/-0,01mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm +/- 0,01 mm, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N, odpornych na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 236 (dot. Pakiet nr 34, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pokryte od wewnątrz poliuretanem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 237 (dot. Pakiet nr 34, poz. 3)**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpydrowych o min. długości 240 mm, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) –

fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL. Opakowanie max. 100 sztuk w zależności od rozmiaru. Nadmieniamy, że rękawice wykonane ze zwykłego winylu nie mogą posiadać III kategorii środka ochrony osobistej z uwagi na właściwości tego materiału.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza rękawice zaklasyfikowane ja środek ochrony osobistej kategorii III typ C.**

**Pytanie 238 (dot. Pakiet nr 34, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości min. 0,09mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 239 (dot. Pakiet nr 34, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości min. 0,07.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 240 (dot. Pakiet nr 34, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic wewnętrznie gładkich, niepolimeryzowanych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 241 (dot. Pakiet nr 34, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu  $0,17 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,14 \pm 0,02$  mm, na mankiecie  $0,10 \pm 0,02$  mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 242 (dot. Pakiet nr 34, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 243 (dot. Pakiet nr 34, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III 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, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 244 (dot. Pakiet nr 34, poz. 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: diagnostyczne, sterylne nitrylowe, niebieskie, grubość na palcach 0,13 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość min.295 mm, siła zrywania przed starzeniem >9N, po starzeniu >7N, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Maksymalna odporność (>240 min) na działanie min. 10 cytostatyków, w tym Mechlometaminy, Metotreksatu, Karmustyny i Thiotepa; badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S,M,L,XL pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, dispenser 50 par.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 245 (dot. Pakiet nr 34, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 3 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 246 (dot. Pakiet nr 34, poz. 5)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: diagnostyczne nitrylowe produkowane bez zawartości chloru i akceleratorów, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 247 (dot. Pakiet nr 34, poz. 5)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: diagnostyczne nitrylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną, łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420).

Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytotatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 248 (dot. Pakiet nr 34, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 ( min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23 (+/-0,02) mm, dłoni 0,19 (+/-0,01) mm, mankiecie 0,17 (+/-0,01) mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 249 (dot. Pakiet nr 34, poz. 6)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu 0,16±0,02, na dłoni 0,14±0,02, mankiecie 0,12±0,02; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 µg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (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?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 250 (dot. Pakiet nr 34, poz. 6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 µg/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, 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, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 251 (dot. Pakiet nr 34, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu 0,16±0,02, na dłoni 0,14±0,02, mankiecie 0,10±0,02, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 80 µg/g i średnia siła zrywu 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?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 252 (dot. Pakiet nr 34, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiety rolowane, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu  $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie  $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max  $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 253 (dot. Pakiet nr 34, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, zgodne z normą EN 455-1,2,3,4 grubość maks.: 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, poziom protein alergicznych  $\leq 10 \mu\text{g/g}$  rękawicy, mankiety rolowane. Badania na przenikalność min. 16 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Siła zrywania min. 16 N przed i po starzeniu. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Certyfikat CE dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485, rozm. 5,5 – 9,0, nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 254 (dot. Pakiet nr 34, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein  $\leq 10 \mu\text{g/g}$  rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiety rolowane, 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, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 255 (dot. Pakiet nr 34, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach techniczno-użytkowych: chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein  $13\mu\text{g/g}$  rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiety rolowane z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 256 (dot. Pakiet nr 34, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,21\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,20\pm 0,02$ mm, mankiecie  $0,14\pm 0,02$ mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N, AQL max 1,0. 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. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 257 (dot. Pakiet nr 34, poz. 8-9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych bezpydrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 258 (dot. Pakiet nr 34, poz. 8-9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpydrowych, syntetycznych polichloroprenowych (Neoprenowych) z syntetyczną warstwą polimerową. Syntetyczna powłoka polimerowa (wewnętrzna powierzchnia) ułatwia zakładanie zarówno na suche jak i wilgotne dłonie, o parametrach: kolor brązowy, grubość na palcu 0,23mm, AQL-0,65, Siła zrywu przed starzeniem 13 N, wydłużenie przed starzeniem 780-820%,

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 259 (dot. Pakiet nr 34, poz. 8-9)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaferowania rękawicy chirurgicznej sterylnej trójwarstwowej półsyntetycznej lateksowo nitylowej, bezpydrowej, z rolowanym mankiem z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, wyjątkowo odpornych na zrywanie. Pragniemy nadmienić iż tego typu rozwiązanie umożliwia stosowanie rękawic nawet u osób uczulonych na lateks (warstwa nitylu ma kontakt z dłonią), pokrytej CPC (Cetylpyridinium chloride), Darvan L i Silikonem, o grubości na palcu 0,25mm, AQL – 0,65, wydłużenie przed starzeniem 925 – 1025 %, kolor brązowy.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 260 (dot. Pakiet nr 34, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,20\pm 0,02$ , dłoni  $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie  $0,16\pm 0,02$ mm. Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**



**Pytanie 261 (dot. Pakiet nr 34, poz. 9)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o średniej grubości ścianki na palcu 0,14 mm, powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem i silikonowanej oraz powierzchni zewnętrznej silikonowanej o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 262 (dot. Pakiet nr 36, poz. 2.2, 2.3, 3.2, 3.3, 3.4)**

Czy w pozycji 2.2 i 2.3 oraz 3.2, 3.3 i 3.4 Zamawiający dopuści siatki pakowane a'1szt. z przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 263 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1-11)**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o standardowej powierzchni z nieprzezroczystym, kolorystycznym oznaczeniu konektorem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 264 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1-12)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby zgłębniki posiadały zatyczkę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 265 (dot. Pakiet nr 38)**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość składania ofert na wybrane pozycje w pakiecie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 266 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii z otworem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 267 (dot. Pakiet nr 38, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny SMMS.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 268 (dot. Pakiet nr 38, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań tylko w kolorze niebieskim.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 269 (dot. Pakiet nr 38, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 270 (dot. Pakiet nr 38, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 271 (dot. Pakiet nr 41, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem na równi z krawędzią koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 272 (dot. Pakiet nr 41)**

Prosimy o wyjaśnienie czy perforacja ułatwiająca chwytność koreczka ma być na całej długości części chwytnej koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 273 (dot. Pakiet nr 41)**

Prosimy o wyjaśnienie czy koreczki luer lock mają być pakowane w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 274 (dot. Pakiet nr 41)**

Prosimy o wyjaśnienie czy dla łatwej identyfikacji na opakowaniu 1 szt. koreczka mają być takie informacje jak: nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności, data produkcji, znak CE

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 275 (dot. Pakiet nr 42, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych o pojemności 1000 ml.; 2000 ml.; oraz 3000 ml. jako równoważnych do wymaganych w SWZ o pojemności 1500 ml. i 2500 ml. Dla zapewnienia poprawnego funkcjonowania systemu, zobowiązujemy się do nieodpłatnego dostarczenia pojemników zewnętrznych, kompatybilnych z oferowanymi wkładami workowymi.

Wszystkie pozostałe wymagania zgodnie ze SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 276 (dot. Pakiet nr 44, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego system bezigłowego, przeznaczonego do linii żylnych i tętnicznych pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 277 (dot. Pakiet nr 44, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 pozycja 1, Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 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?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 278 (dot. Pakiet nr 44, poz. 2)**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć)i. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 279 (dot. Pakiet nr 44, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 280 (dot. Pakiet nr 44, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 pozycja 2, Zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym drenem STANDARD o długości 15 cm, - zawór bezigłowy (2szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip- dreny o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, 2 przedłużenia z zaciskami przesuwными, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku. - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi - zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywinętym zewnątrz na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawk - czas użycia 100 aktywacji- wymagany minimalny przepływ 20 l/h - objętość wypełnienia wynosząca 1,6 ml, podana na opakowaniu jednostkowym - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI, - sterylne, pakowany pojedynczo.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 281 (dot. Pakiet nr 44, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pieciokranikowej – każde wejście zabezpieczone zaworem bezigłowym (do 600 aktywacji) ze zintegrowanym fabrycznie drenem, długość zestawu 175 cm, bez nazwy producenta na rampie, sterylizowana radiacyjnie. pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wielorazowe uchwyty do rąk wg potrzeb Zamawiającego (wg ilości stanowisk, na których pampy będą używane).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 282 (dot. Pakiet nr 45, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przeszkrónej nefrostomii F 8, 9. Cewnik wykonany z poliuretanu, długość całkowita 250mm, długość z zagięciem typ. J 215mm. Igła z mandrynem do wyprostowania cewnika. Koniec do-nerkowy pokryty hydrożelem na dł. 90mm. Łącznik do worka na mocz. Igła 2-częściowa 18G dł. 20cm. Prowadnica Lunderquista z miękkim bezpiecznym końcem typ J.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 283 (dot. Pakiet nr 45, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do punkcji pęcherza moczowego składającego się z cewnika typu pigtail CH 14 o długości 45cm wykonanego z poliuretanu, rozrywalnego trokara, silikonowej tulejki do mocowania cewnika, zacisku i 2l worka na mocz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 284 (dot. Pakiet nr 45, poz. 2)**

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw do nadłonowego drenażu zawierał 2-litrowy worek na mocz i silikonową tulejkę do mocowania cewnika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 285 (dot. Pakiet nr 45, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodów F 4,8/28 cm. Cewnik o/z wykonany z poliuretanu, pokryty hydrożelem sterowalny popychacz, cewnik skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą. Popychacz sterowalny dł. około 43cm. Prowadnica pokryta PTFE 100cm. Zestaw sterylny. Jednorazowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 286 (dot. Pakiet nr 47, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaopferowania zestawu o składzie:

1 x pojemnik plastikowy 1000 ml, 17 x 8 cm, z podziałką, przezroczysty

1 x serweta dwuwarstwowa 75 x 75 cm (owinięcie zestawu)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 287 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści możliwość podłączenia zaworu PEEP z potrzebą stosowania dodatkowych złączy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 288 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu bez możliwości sterylizacji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 289 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Zestaw do resuscytacji – Dla dorosłych bez zaworu ciśnieniowego, 1700 ml z maską #4 i #5,

1 rezerwuar tlenowy 2500 ml

- możliwość wielokrotnej sterylizacji wszystkich

elementów resuscytatora w autoklawie (w temp.1340C)

włącznie z rezerwuarem tlenu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 290 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora silikonowego typu Ambu dla dorosłych z maseczką zapakowanego w worek strunowy z uchwytem na dłoń, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 291 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora silikonowego typu Ambu, z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem silikonowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 292 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie resuscytatora zgodnego z opisem, ale z możliwością montażu zaworu PEEP za pomocą dodatkowej złączki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 293 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar opisany na etykiecie oraz kolorowe oznaczenie w postaci pierścienia na masce?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 294 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)**

Czy Zamawiający oczekuje maski anestetycznej niezawierającej szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 295 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści rozm. 0-5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 296 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści kodowanie kolorystyczne rozm. 0-Noworodki; 1- niemowlęta i 2-5- bez kodowania kolorystycznego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 297 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie masek j.u. kodowanych pierścieniem na masce, z możliwością regulacji ciśnienia, pozbawione lateksu i ftalanów, pakowanych w przezroczyste opakowanie, ułatwiające identyfikację rozmiaru maski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 298 (dot. Pakiet nr 50, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje maski krtaniowej z rurką maski wygiętą i usztywnioną pod kątem ok. 70°?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza, iż doszło do omyłki pisarskiej, oczekuje maskę wygiętą i usztywnioną pod kątem ok. 70°.**

**Pytanie 299 (dot. Pakiet nr 50, poz. 2)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o wydzielenie produktów z pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 300 (dot. Pakiet nr 50, poz. 2)**

Czy Zamawiający oczekuje maski krtaniowej 1x użytku pozbawionej szkodliwych ftalanów oraz z możliwością stosowania w środowisku MRI?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 301 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2 i 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez

ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H<sub>2</sub>O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 302 (dot. Pakiet nr 52)**

Prosimy o dopuszczenie układu o długości 150 cm spełniającego pozostałe wymogi SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 303 (dot. Pakiet nr 52, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednoramienny o długości rury 150cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 304 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Rury Karbowane Obwód oddechowy dla dorosłych - z workiem oddech. / dodatkowa rura. Długość 180 cm kolanko z łącznikiem Y z portem CO<sub>2</sub>, worek oddech. 2 litry, karbowana rura do worka oddech. 150 cm, mikrobiologicznie czysty

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 305 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z materiału EVA?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 306 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści długość 180 cm + trzecia rura o długości 120 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 307 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści długość 160 cm + trzecia rura o długości 100 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 308 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie bezłateksowego układu anestetycznego dla dorosłych, mikrobiologicznie czystego, wykonanego z rur karbowanych wewnątrz i na zewnątrz, jednorazowego użytku, rozciągliwego do 2m, z dodatkowym ramieniem rozciągliwym do 1,5 metra i workiem 2L, Ykiem i kolankiem bez portu kapno.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 309 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z materiału EVA?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 310 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści długość 180 cm + trzecia rura o długości 120 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 311 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści długość 160 cm + trzecia rura o długości 100 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 312 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Rury Karbowane Obwód oddechowy dla dorosłych - z workiem oddech. / dodatkowa rura. Długość 180 cm kolanko z łącznikiem Y z portem CO2, worek oddech. 2 litry, karbowana rura do worka oddech. 150 cm, mikrobiologicznie czysty, z dwoma pułapkami wodnymi

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 313 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie układu do respiratorów Bennet i Savina, jednorazowego, mikrobiologicznie czystego, dla dorosłych, wykonanego z rur karbowanych wewnątrz i na zewnątrz o łącznej długości 1,6 m z 3 rurą o długości 40 cm, z 2 samoczyszczającymi się pułapkami, jednorazowego użytku, z Ykiem z 2 portami, zakończonego kapturkiem, złącza elastyczne i niszowo-zatraskowe, w opakowaniu dodatkowo 2 łączniki proste

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 314 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)**

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i stworzenie osobnego zadania na elektrody neutralne oraz dopuszczenie alternatywnego rozwiązania:

- elektroda neutralna
- jednorazowa
- hydrożelowa
- dzielona
- z pierścieniem ekwipotencjalnym
- 170,5mm x 128,5mm powierzchnia całkowita
- etykiety samoprzylepne
- pakowane po 50 szt, każda elektroda zapakowana osobno

Dopuszczenie w/w rozwiązania z pewnością przełoży się na cenę dla Szpitala.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 315 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)**

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i stworzenie osobnego zadania na elektrody neutralne oraz dopuszczenie alternatywnego rozwiązania:

- elektroda neutralna uniwersalna dla dzieci i dorosłych
- jednorazowa
- hydrożelowa
- dzielona, owalna
- Powierzchnia 107cm<sup>2</sup> (164 x 117mm)
- pakowana po 100 szt.
- posiada etykiety samoprzylepne

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 316 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści kleszcze w osłonce PE? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 317 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze biopsyjne teflonowe dł. robocza 180, 230cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 318 (dot. Pakiet nr 57, poz. 1)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku, pokrywanych PE, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 319 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicach wyłącznie 10 mm, 15 mm, 25 mm oraz 32 mm, w osłonce o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 320 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 6, 10, 15, 20, 25 i 32 mm, średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 240 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 321 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe pętle do polipektomii owalne, obrotowe, średnica pętli 10, 15, 20, 24, 36mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 322 (dot. Pakiet nr 57, poz. 2)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli owalnych, o średnicy osłonki 2,4mm, dł. robocza 230cm, śr. pętli 10, 15, 20, 25, 30,35mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 323 (dot. Pakiet nr 57, poz. 3)**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,3 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 324 (dot. Pakiet nr 57, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści igły w osłonce o średnicy 2,4 mm, o średnicach igieł 21 G oraz 23 G, długość igły wyłącznie 4 i 6 mm, długość robocza wyłącznie 230 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 325 (dot. Pakiet nr 57, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe igły do ostrzykiwań średnica igły 22, 25G, - dł. igły 5mm, dł. robocza 230cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 326 (dot. Pakiet nr 57, poz. 3)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł do ostrzykiwań, jednorazowego użytku, o jednej długości roboczej 230cm, o średnicy narzędzia 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 327 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów z otwarciem ramion 9, 11, 12, 13, 15 i 16 mm, dł. robocza 165 i 230 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 328 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**



Czy Zamawiający dopuści klipsownicę z ramionami o rozwarciu wyłącznie 11 mm oraz 16 mm, o długości roboczej wyłącznie 230 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 329 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe klipsownice endoskopowe

- otwarcie ramion klipsa 8,11,16

- dł. robocza 230cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 330 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownic endoskopowych – otwarcie ramion 9, 12, 16mm, dł. robocza 230cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 331 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga klipsownic rotacyjnych 360st., w obu kierunkach, z możliwością wielokrotnego otwierania/zamykania klipsa przed jego uwolnieniem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 57, poz. 4)**

Czy Zamawiając w pakiecie 57, poz. 4 dopuści klipsy o otwarciu ramion 11; 13; 16 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 332 (dot. Pakiet nr 57, poz. 5)**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaferowanie szczotek o długości 20/ 125 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 333 (dot. Pakiet nr 57, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki:

- o długości roboczej 250 cm, średnica szczoteczek 6/6 mm, długość szczoteczek 20/20 mm  
lub

-o długości roboczej 230 cm, średnica szczoteczek 5/10 mm, długość szczoteczek 20/30 mm  
(do wyboru Zamawiającego)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 334 (dot. Pakiet nr 57, poz. 5)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowe szczoteczki dwustronne do czyszczenia endoskopów bez czyścika

- średnica osłonki 1,7mm

- dł. robocza 230cm

- średnica szczoteczek 5/5mm

- dł. Szczoteczek 20/20mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 335 (dot. Pakiet nr 57, poz. 5)**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej, dwustronnej szczoteczki z czyścikiem:

- śr. szczoteczek 5/5mm

- dł. szczoteczek 5/300mm

- dł. robocza 230cm,

- śr. osłonki 1,7mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 336 (dot. Pakiet nr 57, poz. 6)**

Czy zamawiający dopuści jednorazową pułapka na polipy 4-komorowa

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 337 (dot. Pakiet nr 58, poz. 9)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie elektrody kulkowej, jednorazowego użytku, pakowanej po 12szt. Ze względu na bezpieczeństwo przeprowadzanych procedur zabiegowych elektrody wielorazowe nie są już produkowane.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie wymaganej ilości, uwzględniając fakt, że minimalna ilość do zamówienia to opakowanie zbiorcze 12szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 338 (dot. Pakiet nr 59, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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 informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips 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
- 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
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)
- do zamkniętego systemu dołączone 10 fiolek 10ml soli fizjologicznej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 339 (dot. Pakiet nr 59, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści:

Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej rozmiary CH 12/14/16/18 dł.54cm

oraz rurki tracheostomijnej rozmiary CH12/14/16 dł. 34cm

Możliwość stosowania przez min.72 godz.

System posiadający zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik do podłączenia rurki i respiratora; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o dł. min. 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku znakowanego kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru wg. standardu ISO, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90°, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. Cewnik zakończony traumatycznie (zaokrąglona końcówka), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony znacznikiem w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości inercji skalowanymi co 1 cm. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 340 (dot. Pakiet nr 59, poz. 1)**

Czy Zamawiający miał na myśli wymaga zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej rozmiary CH 12/14/16 - dł.56cm 20cm i rozm. CH18 - dł. 54cm oraz rurki tracheostomijnej rozmiary CH12/14/16 - dł. 36cm  
Możliwość stosowania przez min.72 godz. (min.48 godz. dla rozmiaru CH18).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 341 (dot. Pakiet nr 59, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści średnicę drenów 24-25 CH?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 342 (dot. Pakiet nr 59, poz. 2)**

Czy Zamawiający miał na myśli wymaga kompletny zestaw drenów przeznaczony do stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania o średnicy 25 CH. Pozostały zapis bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 343 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 344 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy: o nawilżaniu 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500ml, o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999% oraz filtracji p/wirusowej >99,999%, objętość przestrzeni martwej 55ml, z portem do kapnografu luer-lock ze szczelnie wkręcanym koreczkiem, złącza zapobiegające rozłączeniu 22M/15F – 22F/15M?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 345 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 alternatywnego filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowanego w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, utracie wilgotności 8,0 g H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub> 500 ml, przestrzeni martwej 85 ml, oporach przepływu 2,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 47 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z korkiem luer-lock na uwięzi, z możliwością stosowania do 48 godzin, z wyraźnym zaznaczeniem na obudowie filtra strony pacjenta, opakowanie typu blister pack.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 346 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny bakteryjno-wirusowy o objętości przestrzeni martwej 54 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 347 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h<sub>2</sub>O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 348 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 349 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy z nawilżaniem o skuteczności p/bakteryjnej 99,999%, przestrzeń martwa 45 ml, poziom nawilżania 33 mg H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 350 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 53 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 351 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny z nawilżaniem o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999%, o objętości przestrzeni martwej 53 ml, poziom nawilżania 37,5 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 352 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 353 (dot. Pakiet nr 60, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści filtry bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny z nawilżaczem o objętości przestrzeni martwej – 28ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 354 (dot. Pakiet nr 60, poz. 3)**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości płytowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy  $V_t$  500ml, sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 355 (dot. Pakiet nr 60, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 356 (dot. Pakiet nr 60, poz. 3)**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr do rurek tracheostomijnych, sterylny, wymiennikiem ciepła i wilgoci zabezpieczającym pacjentów po tracheotomii, z portem do odsysania z zatyczką umieszczoną centralnie, z portem do tlenu uniwersalny, wkład celulozowy higroskopowy, skuteczność nawilżania 28,8 mg/l  $H_2O$  przy  $V_t = 500$ ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 357 (dot. Pakiet nr 60, poz. 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 3 wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg  $H_2O$  przy  $V_t$  500ml, utrata wilgotności 13,5 mg  $H_2O$  przy  $V_t$  500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm  $H_2O$  przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej  $V_t$  60 ml (maksymalna objętość oddechowa  $V_t$  1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 358 (dot. Pakiet nr 60, poz. 3)**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego filtra do rurek tracheostomijnych zawierającego dwa piankowe elementy HME, mechanizm antyokluzyjny zapewniający bezpieczeństwo procedury wentylacji pacjenta nawet gdy zakasze. Pomiędzy tymi elementami znajduje się otwarta przestrzeń, dzięki której możliwa jest identyfikacja płwociny poprzez przezroczystą obudowę, produkt jest standardowo wyposażony w port służący do odsysania zamykany klapką, wyjątkowo prosty w obsłudze, co zmniejsza urazowość zabiegu i zapobiega skażeniu. Posiada też wygodne złącze służące do bezpiecznego podawania tlenu i podłączenia standardowego drenu.

Parametry użytkowe:

Zwrot wilgoci 26 mg  $H_2O/L$

Utrata wilgoci 13,2 mg  $H_2O/L$

Opór przepływu przy @30L/min –0,2 cm  $H_2O$

Opór przepływu @60L/min – 0,7 cm  $H_2O$

Objętość - 19ml

Waga – 8g

Minimalna objętość oddechowa > 60ml

Łącznik - 15F

Dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o  $d\varnothing$  1,8 m

Ilość w opakowaniu – 20 szt.

Sterylny, pakowany papier-foolia.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 359 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)**

W ramach doprecyzowania parametrów, czy zamawiający wymaga, aby produkt spełniał poniższe parametry techniczne:

Produkt mikrobiologicznie czysty, pozostałe parametry wedle SWZ

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 360 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje łącznika karbowanego niezawierającego szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 361 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści łącznik sterylny?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 362 (dot. Pakiet nr 62, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści oznakowanie numeru seryjnego naniesione na górze łyżki?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 363 (dot. Pakiet nr 62, poz. 1)**

W ramach doprecyzowania parametrów, czy zamawiający wymaga, aby produkt spełniał poniższe parametry techniczne:

łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ McIntosh. Rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 - wszystkie rozmiary łyżek mają pochodzić od jednego producenta i być dostępne do zamówienia od ręki. Wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 (+/- 1 mm) odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (131 mm / 108 mm / 13 mm / 16 mm / 46 mm); dla rozm. 4 (158 mm / 140 mm / 13 mm / 16 mm / 54 mm). Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku.

Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Średnica światłowodu 5 mm (+/- 1 mm). Zakończenie łyżki, atraumatyczne, zaokrąglone, pogrubione. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 9 mm (+/- 1 mm). Stopka mocująca do rękojeści również wykonana ze stopu metalu. Wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 18 mm / 24 mm / 13 mm. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do min. 5 lat - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty. Możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty. Na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku polskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 364 (dot. Pakiet nr 62, poz. 2)**

Czy zamawiający dopuści rękojeść z pierścieniem w kolorze zielonym, umieszczonym tuż pod miejscem mocowania łyżki do rękojeści, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376 zamiast zakończenia czopem?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 365 (dot. Pakiet nr 62, poz. 2)**

W ramach doprecyzowania parametrów, czy zamawiający wymaga, aby produkt spełniał poniższe parametry techniczne:

Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia-folia. Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 366 (dot. Pakiet nr 63)**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 63 w pozycji 2 (w związku ze zmianą wprowadzaną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w jedną strzykawkę luer-lock 30 lub 60 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 367 (dot. Pakiet nr 64)**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy podwójny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły, z prostą igłą i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Linia do krwawego pomiaru ciśnienia, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 368 (dot. Pakiet nr 65, poz. 1-4)**

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z PE ( polietylenu)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 369 (dot. Pakiet nr 65, poz. 1-4)**

Czy Zamawiający dopuści rurki w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 370 (dot. Pakiet nr 65, poz. 1-6)**

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o wydzielenie produktów z pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 371 (dot. Pakiet nr 65, poz. 5)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 372 (dot. Pakiet nr 65, poz. 6)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 373 (dot. Pakiet nr 65, poz. 6)**

Czy Zamawiający wymaga rurki silikonowanej, z lepszym poślizgiem dla cewników?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 374 (dot. Pakiet nr 65, poz. 7)**

Czy Zamawiający dopuści rurki z pojedynczym mankietem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 375 (dot. Pakiet nr 65, poz. 7)**

Czy Zamawiający odstąpi od mankietu silikonowego z termoplastycznego PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 376 (dot. Pakiet nr 65, poz. 8)**

Czy Zamawiający wymaga rurki silikonowanej, z lepszym poślizgiem dla cewników?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 377 (dot. Pakiet nr 65, poz. 8)**

Czy Zamawiający wymaga rurki z fabrycznie założoną prowadnicą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 378 (dot. Pakiet nr 65, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z medycznego, elastycznego PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 379 (dot. Pakiet nr 65, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze stałym szyldem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 380 (dot. Pakiet nr 65, poz. 11)**

Czy Zamawiający wymaga prowadnicy wzmocnionej na całej długości, wykonanej z plecionki włókien pokrytej medycznym tworzywem? Taka prowadnica jest znacznie bardziej elastyczna i bezpieczniejsza od prowadnicy wykonanej w całości z PVC.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 381 (dot. Pakiet nr 68)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 382 (dot. Pakiet nr 68)**

Czy zamawiający oczekuje nebulizatora wytwarzającego cząsteczki aerozolu o przeciętnej średnicy (MMAD) 2,4  $\mu\text{m}$  (+/- 0,13  $\mu\text{m}$ ), w tym 72% frakcji respirabilnej (cząsteczki <5  $\mu\text{m}$ ) (+/- 3,1%) - parametry potwierdzone w badaniach producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 383 (dot. Pakiet nr 68)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika nebulizatora o poj. 10 ml skalowanego dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 384 (dot. Pakiet nr 68)**

Czy oczekiwany nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, co umożliwi nieprzerwaną nebulizację również w poz. drenażowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 385 (dot. Pakiet nr 68)**



Prosimy o dopuszczenie zestawu do nebulizacji dla dorosłych z drenem o przekroju gwiazdkowym o długości 1,8 metra, z gładkim łącznikiem T, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 386 (dot. Pakiet nr 68, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści obrotowy łącznik typu T oraz karbowaną rurkę?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 387 (dot. Pakiet nr 68, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do nebulizacji niezawierającego szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 388 (dot. Pakiet nr 68, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do nebulizacji z dyszą Venturiego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 389 (dot. Pakiet nr 68, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do nebulizacji dla dorosłych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 390 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PVC?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 391 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu całości braku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 392 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 393 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 394 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 395 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 69 pozycja 1, Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ minz filtrem 200 µm, długość min.90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm. Objętość wypełnienia drenu 14 ml, średnica wewnętrzna drenu 3

mm, sterylne - EO. Złącze luer lock stałe. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 396 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1,2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 397 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1,2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 398 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1,2)**

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z dodatkowym elementem konstrukcyjnym (nie miejscem do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 399 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1,2)**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 400 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1,2)**

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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 401 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm (55mm w części przezroczystej), igła dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 402 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PVC o dł. min.60 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 403 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu całości braku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 404 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania posiadający igłę wykonaną z ABS bez wzmocnień?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 405 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 406 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 407 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 408 (dot. Pakiet nr 69, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 69 pozycja 2 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, igła czterokanałowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, długość drenu 150cm, mleczy/ zmatowiony, Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 409 (dot. Pakiet nr 69, poz. 3)**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 69 pozycję 3 – umożliwi to składanie większej ilości ofert do zadania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 410 (dot. Pakiet nr 70, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści torebki fałdą 40 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 411 (dot. Pakiet nr 70, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 100 x 370 mm, z fałdą 40 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 412 (dot. Pakiet nr 72, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4000ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 413 (dot. Pakiet nr 72, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności użytkowej 300ml i pojemności maksymalnej 900ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 414 (dot. Pakiet nr 72, poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'300 szt z przeliczeniem zaferowanej ilości do 14 opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 415 (dot. Pakiet nr 73, poz. 1)**

Czy Zamawiający dopuszcza butelki pakowane po 40 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 416 (dot. Pakiet nr 73, poz. 1)**

Czy Zamawiający oczekuje, aby produkty miał status wyrobu medycznego? Produkt był w pełni bezpieczny, przebadany, spełniał standard szpitalny i posiadał odpowiednią dokumentację rejestracyjną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie oczekuje.**

**Pytanie 417 (dot. Pakiet nr 73, poz. 2)**

Prosimy o określenie, czy Zamawiający oczekuje aby, zestawy do odciągania, posiadały, zdejmowane lejki oraz zdejmowalną membranę okalającą nakładkę na tłok, dla zapewnienia pełnej szczelności systemu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 418 (dot. Pakiet nr 77, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki lekkiej, ergonomicznej, wyposażonej w obrotową głowicę. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7); kompatybilna z ostrzami, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 419 (dot. Pakiet nr 77, poz. 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 420 (dot. Pakiet nr 77, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnych ostrzy, jednorazowych, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 421 (dot. Pakiet nr 77, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

## **PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ**

**Pytanie 422**

W związku z dopuszczeniem przesyłania faktur na maila prosimy o podanie adresu mailowego na którego Zamawiający chciałby otrzymywać faktury.

**Odpowiedź:**

**Adres email zostanie wskazany w umowie zawartej z Wykonawcą.**

**Pytanie 423 (dot. SWZ III pkt.6)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o skrócenie wymaganego terminu ważności do wartości nie krótszej niż 50% czasu ważności określanego przez wytwórcę. Należy wziąć pod uwagę, że czas trwania umowy wynosił będzie rok, a w przypadku produktów z długim terminem ważności, przy zachowaniu wartości 80%, Zamawiający miałby prawo odmowy przyjęcia towaru, którego termin ważności wynosi ponad rok.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 424 (dot. SWZ VI.2.5) c) pakiet 58)**

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga załączenia deklaracji zgodności dla wszystkich wyrobów medycznych oraz certyfikatu CE [potwierdzenia dokonania procedury zgodności wyrobu przy udziale jednostki notyfikowanej dla wyrobów medycznych klas I(sterylna), I(z funkcją pomiarową), IIa, IIb, III] – zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, a nie certyfikatów zarządzania jakością ISO 9001?

Przepisy nie nakładają obowiązku posiadania przez producentów tego typu certyfikatów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje rozdz. VI pkt. 5, który otrzymuje brzmienie:**

1) Przedmiotowe środki dowodowe:

Zamawiający **wymaga złożenia n/w przedmiotowego środka dowodowego** na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria:

a) Oświadczenie, oferowane przez nas wyroby stanowiące przedmiot zamówienia odpowiednio spełniają wymagania prawne dotyczące dopuszczenia do obrotu na rynku unijnym, posiadają wszelkie niezbędne atesty i świadectwa rejestracji dotyczące przedmiotu zamówienia objętego niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia, zgodne z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. O wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186) - **wzór stanowi załącznik nr 6 do SWZ..**

~~b) Zamawiający wymaga przedłożenia kart katalogowych potwierdzających parametry z formularza cenowego lub innym przedmiotowy środek dowodowy zgodnie z art. 105 ust.4 u PZP / dokumentów potwierdzających zgodność zaoferowanego sprzętu z wymaganiami SWZ; należy przewidzieć możliwość uzupełnienia w/w dokumentów zgodnie z art. 107 ust.2 u PZP. do wszystkich części – załączyć wraz z ofertą.~~

~~c) Zamawiający wymaga przedłożenie do złożenia wraz z ofertą (z możliwością ewentualnego wezwania do uzupełnienia: zgodnie z art. 107 ust.2 i 4), – dokumentów rejestracji dotyczących przedmiotu zamówienia, zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych ( t.j. Dz. U. z 2020r. poz. 186 ze zmianami) , certyfikatów jakości (norma 9001 lub równoważne), znak CE na każdy zamawiany produkt do wszystkich części – załączyć wraz z ofertą.~~

**UWAGA!**

**Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowego środka dowodowego lub wymieniony przedmiotowy środek dowodowy jest niekompletny Zamawiający, zgodnie z art. 107 ustawy, wzywa do jego złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.**

**Pytanie 425 (dot. SWZ VI.2.5) c) pakiet 58)**

Czy w zamian za certyfikat ISO 9001, Zamawiający dopuści posiadanie przez producentów i załączenie do oferty certyfikatu ISO 13485 (System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych)?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 424.**

**PYTANIA DOTYCZĄCE GŁÓWNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY**

**Pytanie 426 (dot. § 3, ust. 8)**

Zwracamy się z prośbą o doprezyzowanie na jaki adres e-mail ma zostać wysłana faktura.

**Odpowiedź:**

**Adres email zostanie wskazany w umowie zawartej z Wykonawcą.**

**Pytanie 427 (dot. § 4, ust. 7,8)**

Prosimy o zmianę terminów na dni robocze.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 428 (dot. § 4, ust. 7,8)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminów w dniach roboczych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 429 (dot. § 4, ust. 8)**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 430 (dot. § 5, ust. 7)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §5 ust. 7 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 431 (dot. § 5, ust. 7)**

Czy Zamawiający doda zdanie do treści § 5 ust. 7: „Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę”, **chyba, że opóźnienie w płatnościach przekracza 30 dni?**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 432**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z projektem umowy § 3 ust. 8**

8. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020 poz. 106), Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przysyłać na adres e-mail:

w terminie minimum 1 dzień przed datą dostawy.

**Pytanie 433 (dot. § 8, ust. 1)**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a, b:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5 %** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie**

b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5 %** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów wadliwych**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 434 (dot. § 8, ust. 1)**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy (tak jak w przypadku, o którym mowa w § 4 ust. 3 wzoru umowy). Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 435 (dot. § 8, ust. 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% na 0,5% oraz z 10% na 5%?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 436 (dot. § 8, ust. 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie mogła przekroczyć 20% wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 437 (dot. § 8, ust. 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

## **MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) zwanej dalej „ustawą” dokonuje modyfikacji treści SWZ:

- 1) Rozdział VI ust. 2 pkt 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Przedmiotowe środki dowodowe:

Zamawiający **wymaga złożenia n/w przedmiotowego środka dowodowego** na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria:

- a) Oświadczenie, oferowane przez nas wyroby stanowiące przedmiot zamówienia odpowiednio spełniają wymagania prawne dotyczące dopuszczenia do obrotu na rynku unijnym, posiadają wszelkie niezbędne atesty i świadectwa rejestracji dotyczące przedmiotu zamówienia objętego niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia, zgodne z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. O wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186) - **wzór stanowi załącznik nr 6 do SWZ.**

### **UWAGA!**

**Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowego środka dowodowego lub wymieniony przedmiotowy środek dowodowy jest niekompletny Zamawiający, zgodnie z art. 107 ustawy, wzywa do jego złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.**

- 2) Rozdział X ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca będzie związany ofertą do dnia **24.11.2021 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

3) Rozdział XII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Termin składania ofert upływa dnia 27.08.2021. r. o godz. 09:00**

4) Rozdział XII ust. 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Otwarcie ofert nastąpi dnia 27.08.2021 r. o godz. 10:00.**

5) Załącznik nr 1 do SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Ozn. postępowania 04/2021**

**załącznik nr 1 do SWZ**

SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy  
ul. Markwarta 4-6  
**85-015 BYDGOSZCZ**

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców

<b>Pełna Nazwa Wykonawcy</b>	
<b>Adres, siedziba</b>	
<b>Adres do korespondencji</b>	
<b>REGON</b>	
<b>NIP</b>	
<b>KRS/CEIDG</b>	
<b>Nr telefonu</b>	
<b>e-mail</b>	
<b>Skrzynka ePUAP</b>	
<b>Imię Nazwisko i Nr telefonu osoby upoważnionej do kontaktów</b>	

#### FORMULARZ OFERTY

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia pn.

Nazwa postępowania	<b>Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby medyczne do badań urologicznych, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do kaniulacji, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, strzygarki i. in.</b>
Znak sprawy	<b>04/2021</b>

składamy niniejszą ofertę.



1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem i warunkami określonymi w specyfikacji warunków zamówienia:

1)

<b>Nr pakietu</b>	<b>Cena oferty brutto</b>	<b>Nr pakietu</b>	<b>Cena oferty brutto</b>
1		40	
2		41	
3		42	
4		43	
5		44	
6		45	
7		46	
8		47	
9		48	
10		49	
11		50	
12		51	
13		52	
14		53	
15		54	
16		55	
17		56	
18		57	
19		58	
20		59	
21		60	
22		61	
23		62	
24		63	
25		64	
26		65	
27		66	
28		67	
29		68	
30		69	
31		70	
32		71	
33		72	
34		73	
35		74	
36		75	
37		76	
38		77	
39			

<b>2)</b>	<p><b>Termin dostawy: ..... dni roboczych.</b></p> <p>(Zamawiający informuje, że Wykonawca może zaoferować wyłącznie pełne dni wskazane powyżej, w przypadku Pakietu nr 1-5 oraz 7-77 – można zaoferować termin dostawy z przedziału od 2 do 8 dni roboczych w przypadku Pakietu nr 6 od 2 do 20 dni roboczych).</p>
-----------	--

<b>3)</b>	<p><b>Termin płatności .....</b></p> <p>licząc od daty przyjęcia towaru do magazynu i otrzymania faktury wystawionej zgodnie z warunkami zawartej umowy.</p> <p>(Zamawiający informuje, że dopuszczalny termin płatności <u>nie może być krótszy niż 30 dni i nie dłuższy niż 60 dni</u>)</p>
-----------	---

1. Jednocześnie oświadczamy, że:

- 1) Zapoznaliśmy się z treścią SWZ oraz wyjaśnieniami i/lub modyfikacjami SWZ i uznajemy się za związanych określonymi w nich postanowieniami i zasadami postępowania.
- 2) Nie wnosimy żadnych zastrzeżeń do treści SWZ.
- 3) Cena oferty zawiera wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia określone zapisami SWZ.
- 4) Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w SWZ.
- 5) Akceptujemy wzór Umowy bez zastrzeżeń i w razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do zawarcia Umowy na warunkach zawartych w SWZ, w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- 6) Wykonanie następujących części zamówienia zamierzamy powierzyć podwykonawcom<sup>1</sup>:

Lp.	Część zamówienia, którą Wykonawca zamierza powierzyć do realizacji przez podwykonawcę	Firma (nazwa) podwykonawcy

- 7) Wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>2</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.<sup>3</sup>
- 8) ~~oferowane przez nas wyroby stanowiące przedmiot zamówienia odpowiednio spełniają wymagania prawne dotyczące dopuszczenia do obrotu na rynku unijnym, posiadają wszelkie niezbędne atesty i świadectwa rejestracji dotyczące przedmiotu zamówienia objętego niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia, zgodne z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. O wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186).~~
- 9) Jesteśmy mikroprzedsiębiorstwem lub małym przedsiębiorstwem lub średnim przedsiębiorstwem

<input type="checkbox"/> <b>NIE</b>	
<input type="checkbox"/> <b>TAK</b>	(W przypadku zaznaczenia odpowiedzi „tak” należy również wypełnić poniższe dane):
	<input type="checkbox"/> Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

<sup>1</sup> należy wypełnić jeżeli dotyczy

<sup>2</sup> rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

<sup>3</sup> W przypadku gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia Wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

	<input type="checkbox"/> Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.
	<input type="checkbox"/> Średnie przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które nie jest mikroprzedsiębiorstwem ani małym przedsiębiorstwem i które zatrudnia mniej niż 250 osób i którego roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

3. Integralną częścią oferty są poniższe dokumenty:

Wyszczególnienie załączników		
nr	Nazwa	strona oferty
1.	Formularz cenowy	
2.	jednolity dokument	
3.	inne (w tym pełnomocnictwo – jeżeli dotyczy).....	

6) Załącznik nr 5 do SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Ozn. postępowania 04/2021**

**załącznik nr 5 do swz**

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców .....

.....

Adres .....

**OŚWIADCZENIE O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W OŚWIADCZENIU, O KTÓRYM MOWA W ART. 125 UST. 1 USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019 R. PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH (DZ. U. Z 2019 R. POZ. 2019, Z PÓŹN. ZM.) (DALEJ USTAWA):**

Dotyczy postępowania pn:

Nazwa postępowania	<b>Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby medyczne do badań urologicznych, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do kaniulacji, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, strzygarki i. in.</b>
Znak sprawy	<b>04/2021</b>

Na potrzeby przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIE:**

Oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, składanym na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- 1) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;
- 3) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;
- 4) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy;

- są nadal aktualne.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

7) Załącznik nr 6 do SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Ozn. postępowania 04/2021**

**załącznik nr 6 do swz**

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców .....

Adres .....

**OŚWIADCZENIE DOT. ŚWIADECTW REJESTRACJI\***

Dotyczy postępowania pn:

Nazwa postępowania	<b>Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby medyczne do badań urologicznych, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do kaniulacji, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, strzygarki i. in.</b>
Znak sprawy	<b>04/2021</b>

Na potrzeby przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIE:**

Oświadczamy, że **wszystkie oferowane wyroby** stanowiące przedmiot zamówienia posiadają wszelkie niezbędne atesty i świadectwa rejestracji zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020r. poz. 186 ze zm.), i zobowiązujemy się do ich przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego..

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

**W związku z wyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ oraz treść ogłoszenia.** Jednocześnie Zamawiający informuje, iż Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Dyrektor  
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski  
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej