Augustów, dn. 18 lutego 2019 r.

Dotyczy: Postępowania na „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie odpowiadając na zapytania oferentów wyjaśnia co następuje :

**1. Pakiet 3 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści papier pakowany A’250 arkuszy? Cena podana zostanie zgodnie z formularzem cenowym za 1 arkusz.

**Zamawiający dopuszcza.**

**2. Pakiet 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem okrągłym o średnicy 5 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytania dotyczące treści umowy:**

**Pytanie 3:** Czy za dni dostawy w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Tak.**

**Pytanie 4:** Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 5:** Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6:** Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**SIWZ:**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wymaga załączenia próbek do oferty czy na wezwanie Zamawiającego?

**Zgodnie z SIWZ Zamawiający wezwie do dostarczenia próbek oferentów, których oferty zostaną najwyżej ocenione.**

**Pytanie 8**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert?

**Zamawiający przesuwa termin otwarcia ofert na dzień 22 lutego 2019 r. godzina 10:00.**

**Dotyczy Pakietu 3:**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (Lp. 4-5) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

10. Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe oznakowane znakiem CE na nieusuwalnej etykiecie wewnątrz rolki?

**Zamawiający dopuszcza.**

11. Czy Zamawiający w poz. 5b dopuści do oceny rękaw, spełniający wymagania SIWZ, w rozmiarze 40cmx200m zamiast 50cmx200m?

**Zamawiający dopuszcza.**

12. Czy Zamawiający w poz. 5a dopuści do oceny rękaw, spełniający wymagania SIWZ, w rozmiarze 30cmx7cmx100m zamiast 30cmx6cmx100m?

**Zamawiający dopuszcza.**

13. Czy Zamawiający oczekuje zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy i znak handlowy?

**Zamawiający dopuszcza.**

14. Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2?

**Tak.**

15. Czy Zamawiający oczekuje, aby temperatura zgrzewania rękawów miała szeroki zakres i wynosiła 150-220⁰ C?

**Tak.**

16. Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych o gramaturze papieru 70g/m², która korzystnie wpływa na wytrzymałość mechaniczną papieru?

**Tak.**

17. Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z napisami i wskaźnikami umieszczonymi tylko i wyłącznie na papierze od strony folii, poza przestrzenią pakowania?

**Tak.**

18. Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

**Tak.**

 **Pakiet 1, poz. 46, 47**

19. Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pakiet 1, poz. 46**

20. Proszę o dopuszczenie przyrządu: do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP wolna od PVC o długości min. **55**mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta **standardowo, stożkowo** wykonana z ABS **nie**wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pakiet 1, poz. 46**

21. Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym, kolorystycznie oznaczonym, z wyraźnym wskaźnikiem otwarcia. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pak. 12 poz. 1

22. Czy Zamawiający dopuści w port w kształcie delta (zbliżonym do kształtu łezki) w rozmiarze 6F?

**Zgodnie z SIWZ.**

23. Czy zamawiający wymaga wypustek na powierzchni membrany portu ułatwiających identyfikację portu pod skórą?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pak. 12 poz. 2

24. Czy Zamawiający dopuści w port w kształcie delta (zbliżonym do kształtu łezki) w rozmiarze 8F?

**Zgodnie z SIWZ.**

Czy zamawiający wymaga wypustek na powierzchni membrany portu ułatwiających identyfikację portu pod skórą?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 7:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igły bez filtra w rozmiarze 18Gx40 mm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu przez nos o długości 200 cm.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 27 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 15 i 16:**

Czy Zamawiający będzie wymagał rurek intubacyjnych w opakowaniach z punktowymi zgrzewami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki i zapobiegającymi jej odkształcaniu?

**Zamawiający dopuszcza takie rurki.**

**Pytanie nr 28 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 46:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pojemników o pojemności 120 ml.

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 51:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie rozbieżności w opisie produktu – Zamawiający wymaga koszuli wykonanej ze standardowej białej włókniny czy z włókniny typu SMS w kolorze niebieskim?

**Włóknina typu SMS.**

**Pytanie nr 30 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 51:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie koszuli w rozmiarze L, o długości 120 cm, wykonanej z niebieskiej włókniny typu SMS, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 73:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie gąbeczek pakowanych po 1 szt.

**Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy zapisów SIWZ:**

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

 **Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej składa się w terminie 3 dni od umieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert.**

33. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy Parametry Techniczne:**

pakiet 3

Pozycja 1 i 2

34. Czy w ramach pakietu nr 3 w pozycjach 1,2 oraz 3 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę typu SMS o gramaturze 47g/m2 w dwóch różnych kolorach co spełnia wymóg opakowania wewnętrznego i zewnętrznego? Obie warstwy takiego opakowania są niepylące i nie zawierają lateksu przy jednoczesnym zachowaniu bardzo dobrych parametrów mechanicznych gdzie wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż wynosi 113,76 N/5cm i w poprzecznie 59,32 N/5cm

**Zgodnie z SIWZ.**

 W sytuacji gdy zdecydujemy się na zaoferowanie papieru i włókniny:

35. Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

36. Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz parametrów wytrzymałościowych zgodnych z normą PN EN 868 zostało wydane przez producenta a nie dystrybutora lub firmę konfekcjonującą?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

37. Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pozycja 3

38. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia gramatury oraz parametrów wytrzymałościowych zgodnych z normą PN EN 868 dla oferowanej włókniny wydanych przez producenta a nie dystrybutora lub firmę konfekcjonującą?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

39. Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

**Zamawiający dopuszcza.**

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę o gramaturze 57 g/m² ?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pozycja 4 i 5

41. Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010?

Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów  dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

**Zamawiający dopuszcza.**

42. Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią?

**Zamawiający dopuszcza.**

43. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

**Zamawiający dopuszcza.**

44. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2  zgodnie z normą PN 868 ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 12**

45. Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 1 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik cm dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiare (2,16mm x 1,02 mm ) 6,5 F. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen**.**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 12**

45 a) Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 2 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik cm dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiare (2,40mm x 1,20 mm )

7,2 F. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 46 – Pakiet 5 poz.1-4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej, lateksowej, pudrowanej zarejestrowanej jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 47 – Pakiet 5 poz.5-11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o grubości rękawicy w części palca 0,21-0,24mm i długości całkowitej min.285mm, przebadane na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-3, pozostałe parametry zgodne?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 48 – Pakiet 5 poz.12-16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawicy diagnostycznej wykonanej z nitrylu, bezpudrowej, z wewnętrzną warstwą polimerową. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 potwierdzone raportem Wytwórcy wykonanym w niezależnym laboratorium przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania poziom 1 (powyżej 10 minut) dołączonym do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone raportem Wytwórcy wykonanym przez jednostkę niezależną, pozostałe parametry zgodne?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 49 – Pakiet 5 poz.17-20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawicy diagnostycznej sterylnej nitrylowej, bezpudrowej, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, powierzchnia zewnętrzna z widoczną teksturą na końcach palców. W kolorze niebieskim. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec min.0,15mm, dłoń min.0,13mm, mankiet min.0,10mm Siła zrywania przed starzeniem: min.8,0N. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. I. Opakowanie zbiorcze zawierające 50par rękawic?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 50– Pakiet 5 poz.21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej neoprenowej, bezpudrowej o grubości rękawicy w części palca min.0,20mm, pozostałe parametry zgodne?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 51 – Pakiet 5 poz.22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, ortopedycznej , sterylnej, bezpudrowej, lateksowej, pokrytej polimerem, z rolowanym mankietem, o grubszych ściankach, w komplecie o zróżnicowanej kolorystyce (wewnętrzna: zielona, zewnętrzna: jasnożółta). Zawartość protein ≤ 50 µg/g. AQL 0,65. Zgodnych z normą EN 455, odpornych na wirusy ASTMF 1671, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 36,41,43-44,46-47,54-55

52. Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 36,41,43-44,46-47,54-55 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania kompatybilności pz. 54 – 55 z pozycją 51 – 52.**

Pakiet 1, poz. 36

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

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 36

54. Czy zamawiający dopuści strzykawki bez kolorystycznego oznaczenia rozmiarów, gdyż rozmiar strzykawki jest wskazany na opakowaniu jednostkowym w postaci cyfry?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, poz. 41,43,44

55. Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną czytelną skalą, pozostałe wymagania bez zmian?

**Zamawiający nie dopuszcza..**

Pakiet 1, poz. 46

56. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 46

57. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów 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.

**Zgodnie z SIWZ.**

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

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 46

59. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, poz. 46

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

**Zamawiający nie wymaga.**

Pakiet 1, poz. 46

61. Czy zamawiający dopuści przyrząd bez ftalanów potwierdzony oświadczeniem producenta?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 1, poz. 46

62. Czy zamawiający odstąpi od wymogu „Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”, i dopuści samo oświadczenie producenta?

**Zamawiający nie odstąpi od tego wymogu.**

Pakiet 1 poz. 47

63. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1 poz. 47

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

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 1 poz. 47

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

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 1 poz. 47

66. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 1 poz. 47

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

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1 poz. 47

68. Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP,BBP i DBP w postaci symbolu?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1 poz. 54-55

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

**Zamawiajacy dopuszcza.**

Pakiet 1 poz. 54-55

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

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 54

71. 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?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, poz.2-3,6,9-10,38,40-41,54,59-63

72. Prosimy o wydzielenie poz. 2-3,6,9-10,38,40-41,54,59-63 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 6

73. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 10

74.Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu typu wąsy o długości ok. 200 cm?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2 , poz. 38

75. Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 m , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 48 g/m2; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 13 ± 2 μm, 80 szt. na rolce, waga rolki ok. 1 kg, średnica rolki ok. 10,5 cm?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, poz. 40

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

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 41

77. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 38 cm x 40 m , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m2?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, poz. 60

78. Czy zamawiający dopuści miskę 4 litrową z pulpy o wymiarze 320 mm x 260 x 107 mm?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 62

79. Czy zamawiający dopuści basen głęboki z pulpy o wymiarach 255 mm x 285 mm x 100 mm?

**Zamawiający wyraża zgodę – kompatybilny z poz. 63.**

Pakiet 8, poz. 1-2

80. Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 8, poz. 1-2

81. Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową?

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 8, poz. 1-2

82. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniu, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 8, poz. 1

83. Czy zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki o rozmiarze 175 mm x 95 mm w stanie nierozłożonym, troki górne ok 400 -450 mm, troki dolne ok 350-400 mm, z usztywnieniem na nos umieszczonym pomiędzy warstwami włókniny - o długości ok. 12 cm, w kolorze zielonym?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 8, poz. 3

84. Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m2, w kolorze zielonym, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 8, poz. 3

85. Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 8, poz. 3-6

86. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 100 szt. z przeliczeniu, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 8, poz. 4

87. Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 8, poz.5

88. Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, o gramaturze 25 g/m2?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiety 8, poz. 1-6

89. Prosimy o wydzielenie poz. 1-6 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 11, poz. 1-3

90. Czy zamawiający pisząc w j.m. sztuki ma na myśli opakowanie po 100 szt.?

**Poz. 1 – 100 sztuk, poz. 2 – 200 sztuk, poz. 3 – 800 sztuk.**

Pakiet 11, poz. 1-4

91. Czy Zamawiający dopuści wziernik pakowany w folia-folia?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 11, poz. 4

92. Czy zamawiający dopuści rozwieracz ginekologiczny typu CUSCO j.uż. , duży 30 mm (L)?

**Zamawiający wyrażą zgodę.**

Pakiet 11, poz. 5

93. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 13, poz. 1-2

94. Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 – 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 13, poz. 1-2

95. Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała,rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię,stopa,łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo,głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 1

96. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji od 9 do 32 i dopuszczenie do złożenia oferty częściowej.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Dotyczy części nr 12:**

97. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 port naczyniowy o parametrach różniących się względem SIWZ:

- port w kształcie krateru

- 4 otwory do przyszycia portu

- łącznik na stałe połączony z dyszą portu

- wysokość 11,5mm

- średnica membrany 9,5mm

- poliuretanowy cewnik 5,8F, średnica zew 1,9mm, średnica wew 1,0mm, o długości 76 cm, z oznaczeniem co 5 cm i opisem co 10cm

- w zestawie strzykawka 12ml, książeczka obsługi portów wraz z kartą pacjenta(bez etui)

**Zgodnie z SIWZ.**

98. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 port naczyniowy o parametrach różniących się względem SIWZ:

- port w kształcie krateru

- 4 otwory do przyszycia portu

- łącznik na stałe połączony z dyszą portu

- wysokość 11,5mm

- średnica membrany 9,5mm

- poliuretanowy cewnik 7,8F, średnica zew 2,6mm, średnica wew 1,6mm, o długości 76 cm, z oznaczeniem co 5 cm i opisem co 10cm

- w zestawie strzykawka 12ml, książeczka obsługi portów wraz z kartą pacjenta(bez etui)

**Zgodnie z SIWZ.**

**PAKIET 12 – Porty**

99. Czy Zamawiający zaakceptuje porty o następującej specyfikacji:

* Poz. 1 i 2:
	+ długość cewnika silikonowego 60 cm z możliwością skrócenia,
	+ 3 otwory w obudowie do przyszycia portu wypełnione silikonem (możliwość wykorzystania tylko dwóch otworów),
	+ średnica membrany 10,5 mm (większa niż wymagana, port łatwiejszy w obsłudze),
* obudowa z polioksymetylenu (tworzywo o tych samych właściwościach, co polisulfon)
* Poz. 2:
	+ grubość zewnętrzna cewnika silikonowego 2,40 mm (mniejsza niż wymagana – cewnik łatwiejszy do wprowadzenia, średnica wewnętrzna wg specyfikacji?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zgodnie z SIWZ.**