

Augustów dn.01 września 2023 r.

## **Wszyscy Uczestnicy**

### **postępowania 21/ZP/2023**

Dotyczy : „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie nr referencyjny 21/ZP/2023

Odpowiadając na zapytania Wykonawców Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie wyjaśnia co następuje :

#### 1 . Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 12-16

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonnych, niepodrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL  $\leq 1,0$ , grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenu wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej, dołączony do oferty. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie min. 18 leków cytotoksycznych/cytostatycznych. w rozm.: XS, S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

#### **Zamawiający dopuszcza.**

#### 2 . Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, z lateksu, bezpudrowe, chlorowane, niejałowe, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 50  $\mu\text{g/g}$ . Poziom AQL $\leq 1,5$ . O grubości w części palca min. 0,12mm i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

#### **Zamawiający dopuszcza.**

## Pytania do pakietu 8

Pytanie 3 Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści porty o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice podane poniżej:

Pozycja 1 Oferujemy: Skład: komora i obudowa wykonana z tworzywa wysokosprawnego- plastikowy korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla

Zamiast Skład : komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu,

- port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego

Zamiast o kształcie zbliżonym do łezki, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę,

- 3 otwory do przyszycia portu zaślepione silikonem to parametr lepszy, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, a tylko dwa otwory to wada portu powodują złe fiksowanie portu - port obraca się jak hamak

Zamiast 2 otwory do przyszycia portu,

- wysokość 12,1mm

Zamiast wysokość portu 10 -10,4 mm,

Średnica membrany 12,7mm zamiast średnica membrany 9,5 – 9,8 mm,

- cewnik poliuretanowy 6F dołączany ( nie połączony trwale z komorą portu )

zamiast silikonowy cewnik 6,5 Fr dołączany ( nie połączony trwale z komorą portu )

-o długości 63cm, zamiast o dł. 45 – 50 cm,

średnica wewnętrzna 1,3mm zamiast śr. wew. 1 – 1,05 mm.

W zestawie: wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik, igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła stalowa prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica typu J , tunelizator, , możliwość podawania kontrastu , PSI do 300 , grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

Zamiast W zestawie : tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą - „tępy” bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia, igła Hubera prosta, strzykawka 10 ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca,

Pozycja 2

igła kompatybilna do portu system 20G x 15-20 mm zamiast igła kompatybilna do portu system 20G x 17 mm

Pytanie 2 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

### **Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 18

Pytanie 4 Zamawiający w pakiecie 18 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np Zestaw do kaniulacji, Przedłużacz do zestawów do drenażu, Kateter do odsysania) Przedmioty zamówienia w pakiecie 18 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 18 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku. ), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców .Zatem skoro pakiet nr 18 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 18 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych , albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 18 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwala z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

**Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.**

Pytanie 5 W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o odpowiedź: Jak Zamawiający odnajduje kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, kryterium tożsamości czasowej zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę w pakiecie nr 18 , przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

Pakiet 22

Pytanie 6 Zamawiający w pakiecie 22 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np igła do znieczulenia, Zestaw do drenażu, Kateter do embolektomii, Zestaw do kaniulacji dużych naczyń ) Przedmioty zamówienia w pakiecie 22 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 22 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku. ), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców .Zatem skoro pakiet nr 22 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 22 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych , albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 22 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwala z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

### **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.**

Pytanie 7 W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o odpowiedź: Jak Zamawiający odnajduje kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, kryterium tożsamości czasowej zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę w pakiecie nr 22 , przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

### **Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 23

Pytanie 8 Zamawiający w pakiecie 23 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np Worki na filtrat, Rozdzielacz, Dwukanałowe silikonowe cewniki do hemofiltacji) Przedmioty zamówienia w pakiecie 23 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 23 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku. ), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców .Zatem skoro pakiet nr 23 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 23 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych , albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 23 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwale z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

### **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.**

Pytanie 9 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4

Cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy 12 F o długościach 15cm i 24cm, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J, 18G x 7cm igła wprowadzająca z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz naczyń, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, opatrunek na cewnik.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 10 W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o odpowiedź: Jak Zamawiający odnajduje kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, kryterium tożsamości czasowej zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę w pakiecie nr 23 , przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

**Zgodnie z SWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 25:**

11. Czy Zamawiający w **pozycjach 2-5** dopuści dotychczas stosowane rurki tracheostomijne w nowej wersji BLUselect z mankietem niskociśnieniowym Soft-Seal?

**Zamawiający dopuszcza.**

12. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie **pozycji 1** do osobnego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment.

**Zamawiający dopuszcza.**

13. Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 dopuści do udziału w postępowaniu ubranie medyczne ze spodniami wyposażonymi w pasie w troki ?

**Zamawiający dopuszcza.**

zadanie 11:

14. Pozycja nr 1-Czy Zamawiający dopuści zestaw do podawania płynów infuzyjnych o objętości całkowitej 22 ml, objętość wypełnienia 8 ml/m?

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

15. Pozycja nr 2-Czy Zamawiający dopuści zestaw o objętości całkowitej 22 ml, objętość wypełnienia 8 ml/m?

16. Pozycja nr 2-Czy Zamawiający dopuści zestaw z komorą kroplową 20 kropl/ml bez filtra 15 µm. W zestawach do żywienia dojelitowego nie stosujemy filtrów ze względu na gęstą mieszanke żywienia.

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

17. Pozycja nr 1 i 2- Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 100 szt. zestawów.

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

18. Pozycja nr 1 i 2-Czy Zamawiający dopuści zestawy z terminem ważności w dniu dostawy co najmniej 12 m-cy? 3 lata to okres przydatności ogólny, początkowy.

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

#### **19. Pakiet 1, poz. 2a-2d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk w opakowaniach zróżnicowanych rozmiarowo, 2ml, 5ml,10ml pakowanych po 100szt., 20ml pakowanych po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **20. Pakiet 1, poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie strzykawki janety 100ml o poniższym opisie?

Strzykawka j.uż. 100ml typu Luer - Lock (JANETA) z końcówką cewnikową, z dwustronną skalą, wyposażona w łącznik redukcyjny Luer umożliwiający płukanie ucha (długość 28,8mm, średnica podstawy 10,8mm) łącznik musi być w kształcie stożka, zwężający się równomiernie w stronę ujścia (średnica mierzona na środku łącznika nie większa niż 7mm), sterylna, opakowanie folia-papier, sterylna

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **21. Pakiet 1, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wyposażona w skrzydełka dociskowe, wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylny.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**22. Pakiet 1, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa o długość min. 60mm w części przezroczystej, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99.999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona trwale na zaciskaczu i na komorze kroplowej, na opakowania informacja o wielkości filtra i nr katalogowy w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieskim kodem, sterylne

**Zamawiający dopuszcza.**

**23. Pakiet 1, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (specjalna pochewka), przezroczysty łącznik Luer-Lock zabezpieczony z zewnątrz osłonką, oznaczenie producenta na komorze kroplowej w celu identyfikacji bez opakowania, opakowanie kolorystyczne (czerwone) folia-papier, sterylne

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**24. Pakiet 1, poz. 11 - 12**

Prosimy o sprostowanie i wyjaśnienie czy opis o wymogu tego samego producenta oraz kompatybilności i szczelności połączeń koreczka i kranika do kaniul dotyczy poz. 10, a nie poz. 34?

**Tak – omyłka pisarska.**

**25. Pakiet 2, poz. 5**

Prosimy o określenie czy Zamawiający wymaga ostrzy czy skalpeli oraz czy mają one być wykonane ze stali węglowej czy nierdzewnej ?

**Ostrza chirurgiczne wykonane ze stali węglowej.**



## **26. Pakiet 2, poz. 6**

Ze wzgl. na problemy produkcyjne opisanego asortymentu czy Zamawiający dopuści myjki (chusty) do toalety pacjenta o poniższym opisie?

Nawilżane chusteczki do codziennej higieny osobistej. Wykonane z bardzo miękkiego materiału, stosowane przede wszystkim do pielęgnacji skóry w okolicy krocza osób cierpiących na nietrzymanie moczu, zwłaszcza przy zmianie produktu chłonnego. Mogą być używane również do pielęgnacji całego ciała, nie pozostawiają na skórze lepkiego filmu. Rozmiar 30 × 20 cm. Przezroczyste, półtwarde wieczko zapewnia łatwość przechowywania, op. a'48 lub a'80szt. z odpowiednim przeliczeniem sztuk na opakowania.

**Zamawiający dopuszcza.**

## **27. Pakiet 2, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści myjki do mycia ciała pacjenta o poniższym opisie?

Myjka do mycia ciała pacjenta nasączona mydłem dermatologicznym z ekstraktem z aloesu, do użytku higienicznego, jednorazowego użytku – gotowa do użycia od razu po wyjęciu z opakowania. Uwalnia swoje higieniczne właściwości już przy kontakcie z niewielką ilością wody. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt. Wymiary: 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm), przednia warstwa z mydłem: 100g/m<sup>2</sup> +/- 5%, tylna warstwa: 50g/m<sup>2</sup> +/- 5%. Produkt wpisany do ogólnoeuropejskiego rejestru produktów kosmetycznych CPNP lub równoważny. op. 20szt. z odpowiednim przeliczeniem sztuk na opakowania.

**Zamawiający dopuszcza.**

## **28. Pakiet 2, poz. 32**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie maty chłonnej w rozmiarze 81cm x 122cm spełniającej pozostałe wymagania SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

## **29. Pakiet 2, poz. 36-40**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu ? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika, a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Zamawiający dopuszcza.**

## **30. Pakiet 2, poz. 36-40**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

**Zamawiający dopuszcza.**

**31. Pakiet 2, poz. 36-38**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

**Zamawiający dopuszcza.**

**32. Pakiet 2, poz. 36 - 38**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

**Zamawiający dopuszcza.**

**33. Pakiet 2, poz. 36-40**

Prosimy o wyjaśnienie czy opis znajdujący się pod pozycją nr 40 dotyczy pozycji 36-38, a nie jak wskazano poz. 39-42 ?

**Tak – omyłka pisarska.**

**34. Pakiet 2, poz. 45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2 litrów ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**35. Pakiet 2, poz. 45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 3 litrów ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**36. Pakiet 2, poz. 90**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczka wykonanego z ABS, sterylizowanego EO ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**37. Pakiet 1 pozycja 1h** - Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach 0,5x25mm

**Zamawiający dopuszcza.**

**38. Pakiet 1 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe z 10% rozszerzeniem skali nominalnej, z pojedynczą kryzą zabezpieczającą na korpusie strzykawki, kolorystycznym oznakowaniem rozmiaru strzykawki na opakowaniu zbiorczym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zgodnie z SWZ.**

**39. Pakiet 1 pozycja 2d** - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml za opakowanie a '50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**40. Pakiet 1 pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z jednostronną skalą?

**Zgodnie z SWZ.**

**41. Pakiet 1 pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki 100ml za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**42. Pakiet 1 pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z jednostronną skalą?

**Zgodnie z SWZ.**

**43. Pakiet 1 pozycja 6-** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o następujących parametrach: komora kroplowa wykonana z wysokiej jakości medycznego PVC wolnego od ftalanów, o długości komory 60mm (55mm w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo wykonana z wzmocnionego ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**44. Pakiet 1 pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PVC wolnego od szkodliwych ftalanów?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**45. Pakiet 1 pozycja 7-** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi zapakowany ciasno w opakowanie folia-papier, co uniemożliwia jego przemieszczanie się wewnątrz opakowania, bez opaski/gumki stabilizującej?

**Zamawiający dopuszcza.**

**46. Pakiet 1 pozycja 10 -** Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących parametrach:

- 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
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona **koreczkiem luer-lock** z trzpieniem powyżej krawędzi
- Dostępna w różnych rozmiarach



ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

- nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**47. Pakiet 1 pozycja 10-** Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**48. Pakiet 1 pozycja 11-** Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega kontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

**Zamawiający dopuszcza.**

**49. Pakiet 1 pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym?

**50. Pakiet 1 pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**51. Pakiet 1 pozycja 12-** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny o następujących parametrach:

- Wykonany z poliwęglanu
- Transparentna obudowa
- Wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty-zamknięty” (oznaczone kierunki przepływu) działający w zakresie 360 stopni
- Ciągłe, proste kanały przepływowe i optymalna średnica wewnętrzna zapewniają prawidłowy pomiar ciśnienia
- Obrotowa końcówka luer-lock
- Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami
- Odporny na lipidy
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Sterylizowany tlenkiem etylenu?



**Zgodnie z SWZ.**

**52. Pakiet 1 pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników trójdrożnych za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**53. Pakiet 1 pozycja 13** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem 0,1µm, bez zastawki bezzwrotnej, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zgodnie z SWZ.**

**54. Pakiet 2 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**

**55. Pakiet 2 pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm bez taśm samoprzylepnych, z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny

polipropylenowej, dwóch warstw celulozy, pulpy celulozowej, niebieskiej folii PE. Chłonność 1177 ml; opakowanie 25szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**56. Pakiet 2 pozycja 4-** Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm bez taśm samoprzylepnych, z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm 2,5$  cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, warstwy celulozowej, pulpy celulozowej z superabsorbentem, warstwy celulozowej, niebieskiej folii PE. Waga całkowita podkładu 280 g  $\pm 5$ g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**57. Pakiet 2 pozycja 6 -** Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanych w SWZ, chusteczki do mycia bez użycia wody, biodegradowalne i wykonane w 100% z wiskozy, przeznaczone do higieny osobistej. Serwetki wykonane są z grubego, wysokiej jakości materiału, który jest miękki i przyjemny w dotyku. Staranie dobrane składniki posiadają certyfikację niezależnej firmy co potwierdza bezpieczeństwo stosowania. Produkt zapewnia przyjemną i wygodną kąpiel w łóżku dla pacjentów nieruchomych. Produkt można podgrzewać w kuchence mikrofalowej (30s - Max 800W), aby zapewnić pacjentowi komfort. Wartość pH 4-5. Rozmiar 20x23cm. Opakowanie 8szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**58. Pakiet 2 pozycja 6 -** Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanych w SWZ, chusteczki do mycia bez użycia wody, biodegradowalne i wykonane w 100% z wiskozy, przeznaczone do higieny osobistej. Serwetki wykonane są z grubego, wysokiej jakości materiału, który jest miękki i przyjemny w dotyku. Staranie dobrane składniki posiadają certyfikację niezależnej firmy co potwierdza bezpieczeństwo stosowania. Produkt zapewnia przyjemną i wygodną kąpiel w łóżku dla pacjentów nieruchomych. Produkt można podgrzewać w kuchence mikrofalowej (30s - Max 800W), aby zapewnić pacjentowi komfort. Wartość pH 4-5. Rozmiar 32x22cm. Opakowanie 8szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**59. Pakiet 2 pozycja 9 -** Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z workiem i rozłączalnym drenem w zestawie?

**Zamawiający dopuszcza.**

**60. Pakiet 2 pozycja 10 -** Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i rozłączalnym drenem w zestawie?

**Zamawiający dopuszcza.**

**61. Pakiet 2 pozycja 10** - Proszę o wyjaśnienie rozbieżności w zakresie ilości zamawianych masek (w opisie przedmiotu zamówienia znajduje się rozdzielenie zapotrzebowania na poszczególne rozmiary, których suma nie pokrywa się z kolumną „ilość”

**Błąd w opisie – ogólna ilość 300 szt.**

**62. Pakiet 2 pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem, drenem 210cm oraz łącznikiem typu T F/M oraz rurką karbowaną?



**Zamawiający dopuszcza.**

**63. Pakiet 2 pozycja 11** - Proszę o wyjaśnienie rozbieżności w zakresie ilości zamawianych nebulizatorów (w opisie przedmiotu zamówienia znajduje się informacja z zapotrzebowaniem na 500 sztuk, których wartość nie pokrywa się z kolumną „ilość”

**Zamawiana ilość 200 szt.**

**64. Pakiet 2 pozycja 21** - Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w standardowych rozmiarach kodowane kolorami tj.:

Rozmiar 5: 11 cm,

Rozmiar 3: 9cm,

Rozmiar 000: 4 cm?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**65. Pakiet 2 pozycja 22** - Czy Zamawiający miał na myśli rurki tracheostomijne z ruchomym szyldem umożliwiającą regulację długości rurki co ułatwia wentylację?

**Nie.**

**66. Pakiet 2 pozycja 22** - Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem ułatwiającą wprowadzanie i dołączoną prowadnicą w zestawie, bez ruchomej końcówki?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**67. Pakiet 2 pozycja 24** - Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru marki SONY zapewniającego kompatybilność z urządzeniem i najwyższą jakość wydruku?

**Zamawiający dopuszcza.**

**68. Pakiet 2 pozycja 25** - Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 80x25?

**Zgodnie z SWZ.**

**69. Pakiet 2 pozycja 27** - Czy Zamawiający dopuści cewnik z nieprzezroczysty konektorem?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**70. Pakiet 2 pozycja 31** - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm bez taśm samoprzylepnych, z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm 2,5$  cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, warstwy celulozowej, pulpy celulozowej z superabsorbentem, warstwy celulozowej, niebieskiej folii PE. Waga całkowita podkładu 280 g  $\pm 5$ g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**71. Pakiet 2 pozycja 31** - Czy Zamawiający dopuści podkład przepuszczający powietrze, jednorazowy do ochrony łożek i kozetek. Nadaje się do użycia w ambulansach, oddziałach ratunkowych, oddziałach intensywnej terapii i salach operacyjnych. Dolna warstwa przepuszczająca powietrze zmniejsza ryzyko podrażnienia skóry i pomaga regulować temperaturę ciała. Przebadany pod kątem obciążenia do 150 kg przez maksymalnie 1 minutę. Zawiera zarówno pulpę celulozową, jak i polimer SAP, który zatrzymuje ciecz jeszcze szybciej i utrzymuje powierzchnię w suchości, zapewniając wygodę. Zastosowane rozwiązania minimalizują nieprzyjemne zapachy. Podkład ma uszczelnione krawędzie, aby zapewnić optymalną ochronę przed przeciekaniem, a pokryta miękką włókniną powierzchnia zwiększa komfort użytkownika. Materiał: Pulpka, włóknina, PE, SAP, bibułka. Długość/głębokość 220 cm, Szerokość 100 cm. Masa, netto 272 g. Tolerancja +/- 2 cm. Chłonność wg Rothwell 4500 ml. Ilość sztuk w opakowaniu: 10

**Zamawiający dopuszcza.**

**72. Pakiet 2 pozycja 32** - Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, przylegają do podłogi, posiadają antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm. Skład: 2 warstwy: biała warstwa bawełniana, niebieska warstwa antypoślizgowa z folii LDPE. Opakowanie 50 szt.

**Zgodnie z SWZ.**

**73. Pakiet 2 pozycja 32-** Czy Zamawiający dopuści maty podłogowe o parametrach:

- maty wchłaniają wszystkie płyny ustrojowe, oraz wszelkie inne płyny,
- warstwy wchłaniające gwarantują wysoką odporność na plamy po Betadine,



- umożliwiają pozbycie się nadmiaru płynów z podłogi w trakcie zabiegów z dużą ilością płynów,
- przylegają do podłogi umożliwiając przejazd np. wózków ze sprzętem lub łóżek bez ryzyka zwijania się maty lub jej rozdarcia,
- laminowana, nieprzemakająca warstwa spodnia, eliminuje bezpośredni kontakt płynów z podłogą, nie pozostawia plam,
- maty eliminują koszty prania zabrudzonych ręczników oraz prześcieradeł,
- bezlateksowe,
- rozmiar 117 cm x 102 cm
- opakowanie a'10szt

**Zamawiający dopuszcza.**

**74. Pakiet 2 pozycja 45** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki do badań histopatologicznych 3l?

**Zamawiający dopuszcza.**

**75. Pakiet 2 pozycja 47-** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

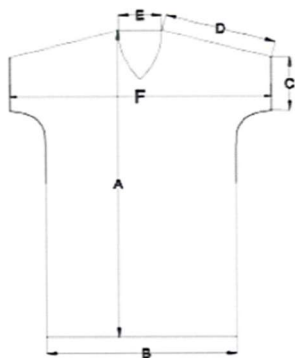
**76. Pakiet 2 pozycja 47** - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieski, umożliwiającą zakładanie i zdejmowanie u pacjentów leżących (zakładana od przodu) , wiązana, biały trok w pasie oraz 2 na szyi, z krótkim rękawem o obwodzie 43cm, rozmiar uniwersalny: długość koszuli 110cm, szerokość 140 cm?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**77. Pakiet 2 pozycja 47** - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta z wycięciem Y, wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup> w kolorze granatowym, zakładana przez głowę. Rozmiar uniwersalny: długość koszuli 120 cm , szerokość 70 cm (obwód 140 cm)?

**Zamawiający dopuszcza.**

**78. Pakiet 2 pozycja 47-** Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieski. Z wycięciem V pod szyją. Rozmiary wg tabeli:



	S	M	L	XL	XXL	Tolerancja	Jednostka miary
A	112,5	114,5	116	117	117	±2	cm
B	70	73	76	79	81	±2	cm
C	23	23	23	24,5	26	±1	cm
D	36	37,5	40,5	41	41,5	±1	cm
E	18	19	19	19	20	±1	cm
F	90	93	97	100	103	±2	cm

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**79. Pakiet 2 pozycja 48** - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 21G, ostrze trójpłaszczyznowe, głębokość nakłucia 1,8mm, objętość próbki krwi 30-75µl dedykowane dla kobiet i dzieci?

**Zamawiający dopuszcza.**

**80. Pakiet 2 pozycja 48** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**81. Pakiet 2 pozycja 49-** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm?

**Zamawiający dopuszcza.**

**82. Pakiet 2 pozycja 54** - Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową 900ml z pulpy celulozowej o wymiarach 245x115x50mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**83. Pakiet 2 pozycja 54** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**84. Pakiet 2 pozycja 54** - Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową 700ml z pulpy celulozowej o wymiarach 250x130x50mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**85. Pakiet 2 pozycja 55** - Czy Zamawiający dopuści miskę 3l z pulpy celulozowej o średnicy 300x92mm?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**86. Pakiet 2 pozycja 55-** Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**87. Pakiet 2 pozycja 55-** Czy Zamawiający dopuści miskę 4l z pulpy celulozowej o wymiarach 315x255x110mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**88. Pakiet 2 pozycja 55-** Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**89. Pakiet 2 pozycja 56 -** Czy Zamawiający dopuści kaczkę z pulpy celulozowej o pojemności 875ml o wymiarach 245x105x125mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**90. Pakiet 2 pozycja 56 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę kaczek za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**91. Pakiet 2 pozycja 57-** Czy Zamawiający dopuści basen głęboki z pulpy celulozowej o pojemności 2l o wymiarach 355x285x100mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**92. Pakiet 2 pozycja 57 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę basenu za opakowanie a'120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**

**93. Pakiet 2 pozycja 59 -** Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne z nadmuchiwanym kołnierzem o następujących parametrach:

- Ukształtowany zgodnie z budową anatomiczną twarzy pompowany mankiet, zapewnia doskonałą szczelność maski przy minimalny nacisku
- Wyrób po przyłożeniu do twarzy szczelnie zakrywa usta i nos pacjenta bez uciskania oczu

- Przezroczyste sklepienie pozwalana na ciągłą obserwację stanu pacjenta.
- **Kolory pierścieni mocujących ułatwiają identyfikację rozmiaru** maski (rozmiar 0 – biały, 1 - różowy, 2 -żółty, 3-zielony, 4-czerwony, 5-niebieski, 6 – pomarańczowy)
- Pierścień mocujący można usunąć, gdy jest zbędny
- Pełny zakres rozmiarów pozwala na prawidłowy dobór wielkości maski w zależności od wieku pacjenta
- Wszystkie rozmiary masek są dostępne w wersji **z zaworem**



**umożliwiający dostosowanie stopnia wypełnienia mankietu** do indywidualnych potrzeb pacjenta

- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów?

**Zamawiający dopuszcza.**

**94. Pakiet 2 pozycja 60** - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe, gdzie mankiety, korpus, dren łączący i balonik kontrolny wykonane są z silikonu a łącznik z polipropylenu?

**Zamawiający dopuszcza.**

**95. Pakiet 2 pozycja 62** - Czy Zamawiający dopuści prowadnice w standardowych rozmiarach tj. 10 CH (do stosowania z rurkami 4,-5-6,5) i 14 CH (do stosowania z rurkami 7-10)?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**96. Pakiet 2 pozycja 63** - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny z nawilżaniem przy  $V_t=1000\text{ml}$  13,9 mg/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**97. Pakiet 2 pozycja 64** - Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z workiem, o długości rozciągliwych ramion min. 60 cm max. 160cm z dodatkową rurką o długości max. 100cm? ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

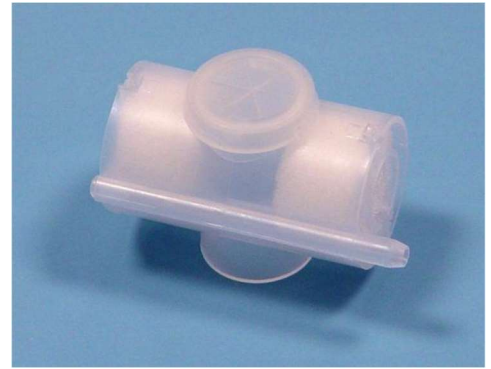
**98. Pakiet 2 pozycja 65** - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci, tzw. "sztuczny nos" o następujących parametrach:

- Do użytkowania przy oddechu własnym pacjenta w celu redukcji strat ciepła i wilgoci podczas oddychania.

- Ma standardowe wyjście 15F  
pasujące do złącza z rurką  
tracheostomijną pacjenta

- Dwie piankowy części filtrujące HME znajdują się  
w miejscu zapewniającym integrację podczas kaszlu pacjenta.

- Pomiędzy piankowymi elementami jest wolna przestrzeń  
(przezroczysta obudowa), która pozwala na łatwą identyfikację  
każdej ponadmiarowej wydzieliny.



- Wyjście do odsysania jako standard - z kłapką zakrywającą, która może być otwarta bez konieczności odłączania filtra od rurki tracheostomijnej, co zapobiega ewentualnym zranieniom pacjenta?

**Zamawiający dopuszcza.**

**99. Pakiet 2 pozycja 66** - Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości rozciągliwych ramion min. 60 cm max. 160cm i średnicy 22mm?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**100. Pakiet 2 pozycja 67** - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej CH12/14/16/18 o długości wyłącznie 54cm a dla rurek tracheostomijnych o długości 36cm?

**Zamawiający dopuszcza.**

**101. Pakiet 2 pozycja 67** - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania, który można rozłączać, za pomocą klucza, który jest w zestawie?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**102. Pakiet 2 pozycja 68** - Proszę o określenie zapotrzebowania na pozycję, kolumna „ilość” jest pusta.

**Ilości są podane w opisie.**

**103. Pakiet 2 pozycja 69** - Proszę o wyjaśnienie rozbieżności w zakresie ilości zamawianych opasek (w opisie przedmiotu zamówienia znajduje się informacja z zapotrzebowaniem na 100 sztuk, których wartość nie pokrywa się z kolumną „ilość” – wpisana jest wartość 50 szt.

**Chodzi o 50 szt.**

**104. Pakiet 2 pozycja 73** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej. Uchwyt wykonany z poliestru, gąbka wykonana z polipropylenu. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk.

**Zamawiający dopuszcza.**

**105. Pakiet 2 pozycja 73** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**106. Pakiet 2 pozycja 73** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**107. Pakiet 2 pozycja 73** - Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczoteczkę do zębów wykonaną z polipropylenu z możliwością odsysania. Z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką. Otwór odsysający zarówno od strony włosia jak i w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem. Łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° dla wygodnej manipulacji. Pakowana pojedynczo w opakowania foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**108. Pakiet 2 pozycja 75** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci lub dorosłych. W skład zestawu wchodzi : 1 maska, dren tlenowy, resuscytator i rezerwuar tlenowy. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu. Objętość worka dla dorosłych 1600 ml ± 200 ml, dla dzieci 500 ± 200 ml ml, dla noworodków 340 ml ± 100 ml. Pojemności rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml. Limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H<sub>2</sub>O, dzieci – 40 cm H<sub>2</sub>O, noworodki – 40 cm H<sub>2</sub>O. Maski: dorośli – 5 (przestrzeń martwa 7 ml) , dzieci – 2 (przestrzeń martwa 7 ml), noworodki – 1 (przestrzeń martwa 7 ml)?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**109. Pakiet 2 pozycja 79** - Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opak. a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**110. Pakiet 2 pozycja 83-84** - Czy Zamawiający dopuści wycenę maszynek za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**111. Pakiet 2 pozycja 84-** Czy Zamawiający dopuści maszynki do golenia z dwoma ostrzami, antypoślizgową rączką bez paska nawilżającego?

**Zamawiający dopuszcza.**

**112. Pakiet 2 pozycja 85-** Czy Zamawiający dopuści szkiełka cytologiczne z matowym polem do opisu o wym. 26x76mm?

**Zamawiający dopuszcza.**

**113. Pakiet 2 pozycja 85** - Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**114. Pakiet 2 pozycja 87, 89** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**115. Pakiet 2 pozycja 90** - Czy Zamawiający dopuści koreczki combi sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Zamawiający dopuszcza.**

**116. Pakiet 2 pozycja 90** - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków combi za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**117. Pakiet 2 pozycja 90** - Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opak. a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**118. Pakiet 2 pozycja 91** - Czy Zamawiający oczekuje cewnika Pezzer wykonanego z miękkiego i elastycznego lateksu, pokrytego warstwą silikonu, odpornego na załamania i skręcanie? W opisie przedmiotu zamówienia znajdują się sprzeczne informacje.

**Pytanie dotyczy pozycji 92. Zamawiający dopuszcza.**

**119. Pakiet 2 pozycja 91** - Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer dostępny w rozmiarze od 12 do 24CH?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**120. Pakiet 2 pozycja 92** - Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**121. Pakiet 3 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną jałową pod pośladki z kieszenią na płyny, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 114 x 150 cm?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**122. Pakiet 3 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, zamiast w torebkę?

**Zamawiający dopuszcza.**

**123. Pakiet 4 pozycja 1-3** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 83\mu\text{g/g}$ , o grubości  $0,11\pm 0,02$ ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**124. Pakiet 4 pozycja 5-11** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 89\mu\text{g/g}$ , o grubości na palcu  $0,17\text{mm}\pm 0,01$ , o długości min. 280mm, o AQL 0,65 – potwierdzone badaniami producenta (bez oznaczenia na opakowaniu)?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**125. Pakiet 4 pozycja 12-16** - Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 44min?

**Zamawiający dopuszcza.**

**126. Pakiet 4 pozycja 12-16** - Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**127. Pakiet 4 pozycja 12-16** - Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone raportem z badania jednostki niezależnej?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**128. Pakiet 4 pozycja 21** - Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozm. 6,0-8,5?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**129. Pakiet 5 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**130. Pakiet 5 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści maskę zgodną z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%?

**Zamawiający dopuszcza.**

**131. Pakiet 5 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie standardowego beretu, wykonany z włókniny polipropylenowej  $18\text{g/m}^2$ , ściągany lekką nie uciskającą gumką?

**Zamawiający nie dopuszcza.**



**132. Pakiet 5 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany po 100szt?

**Zamawiający dopuszcza.**

**133. Pakiet 5 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**134. Pakiet 7 pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**135. Pakiet 7 pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści maskę zgodną z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%?

**Zamawiający dopuszcza.**

**136. Pakiet 7 pozycja 2, 3** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**137. Pakiet 7 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, ściągany lekką nie uciskającą gumką

**Zamawiający dopuszcza.**

**138. Pakiet 7 pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**139. Pakiet 7 pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści czepek w opakowaniu a'100szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

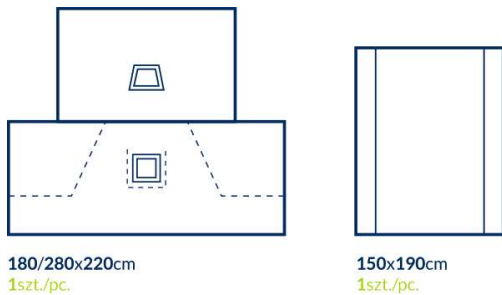
**Zamawiający dopuszcza.**

**140. Pakiet 7 pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 97,2/84,6kPa, odporność na penetrację płynów 188 cm H<sub>2</sub>O?



**Zamawiający nie dopuszcza.**

**141. Pakiet 7 pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami o odporności na przenik. cieczy 188 cm H<sub>2</sub>O?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**142. Pakiet 7 pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 180 x 180 cm (zamiast 180 x 170 cm)?

**143. Pakiet 7 pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści zestaw z taśmą o wymiarach 50 x 10 cm (zamiast 50 x 9 cm)?

**Zamawiający dopuszcza.**

**144. Pakiet 7 pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami z włókniny spunlace 4 szt o wym. 30 x 30 cm?

**Zamawiający dopuszcza.**

**145. Pakiet 7 pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści osłonę pakowaną a'1 szt?

**Zamawiający dopuszcza.**

**146. Pakiet 7 pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści osłonę sterylizowaną radiacyjnie?

**Zamawiający dopuszcza.**

**147. Pakiet 7 pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści trzyczęściowy zestaw na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm w kształcie walca
- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm, w kształcie walca
- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm?

Oslony wykonane z folii PE o grubości 65µm.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**148. Pakiet 12 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**149. Pakiet 12 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści ubranie ze spodniami z trokami w pasie?

**Zamawiający dopuszcza.**

**150. Pakiet 16 pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

**151. Pakiet 16 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 30g/m<sup>2</sup>, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**152. Pakiet 16 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty w kolorze niebieskim i zielonym?

**Zamawiający dopuszcza.**

153. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 3, 5 dopuści wycenę strzykawek trzyczęściowych do pomp infuzyjnych firmy Margomed, powszechnie stosowanych w placówkach służby zdrowia?

**Zamawiający dopuszcza.**

154. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 9 dopuści wycenę standardowego przedłużacza do pomp infuzyjnych o długości 150cm firmy Margomed, powszechnie stosowanych w placówkach służby zdrowia?

**Zamawiający dopuszcza.**

155. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 10 dopuści wycenę kaniul o opisie:

„Kaniula do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem bocznym do iniekcji, z 3 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, posiadająca komorę z hydrofobową membraną hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się powyżej krawędzi koreczka, gwarantując pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, sterylizowana EO, sterylna; rozmiary: 24G dł.19mm (przepływ 23ml/min); 22G dł. 25mm (przepływ 36ml/min); 20G dł. 32mm (przepływ 56ml/min); 18G dł. 45mm (przepływ 90ml/min); 17G dł. 45mm

(przepływ 142ml/min); 16G dł.45mm (przepływ 200ml/min); 14G dł. 45mm (przepływ 305ml/min), sterylne”

**Zamawiający dopuszcza.**

156. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 11 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

**Zamawiający dopuszcza.**

157. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 12 dopuści wycenę standardowego kranika wykonanego z poliwęglanu, z wyczuwalną zmianą położenia pokrętła (co 45°), bez zastawki dostępu bezigłowego natomiast z łącznikiem rotacyjnym na jednym z ramion? Produkt tego samego producenta co kaniule w celu zapewnienia pełnej kompatybilności.

**Zamawiający dopuszcza.**

158. Pytanie do pakietu 21 pozycji 7

Prosimy o doprecyzowanie, jakiego lub jakich rozmiarów zgłębnika oczekuje Zamawiający? Dostępne rozmiary: Ch 6/60 cm, Ch 8/110 cm, Ch 10/110, Ch 10/130, Ch 12/110.

**Zamawiający oczekuje rozmiaru Ch 10/130, Ch 12/110.**

159. Pakiet 1 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z oznaczeniem kolorystycznym na nasadce oraz opakowaniu zbiorczym 100szt.

**Zamawiający dopuszcza.**

160. Pakiet 1 dot. poz.2a-2d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z kryzą ograniczającą tłok w rozmiarze 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

161. Pakiet 1 poz.2d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

**Zamawiający dopuszcza.**

162. Pakiet 1 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu o następującym opisie:

Aparaty Przystosowane do INFUZJI GRAWITACYJNEJ, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 posiadające: \*Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)

\* komorę kroplową wraz z kolcem nie krótszą niż 120mm.

\*Precyzyjny rolkowy regulator przepływu z miejscem na dren i igłę po użyciu

\*Specjalnie zaprojektowany Filtr Auto Stop zapobiega przedostaniu się powietrza

\* Filtr na końcu drenu zapobiega przed wyciekami płynu z drenu

\* Długość drenu: 180 cm

\* Przyrząd WOLNY OD FTALANÓW, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji,

**Zamawiający dopuszcza.**

163. Pakiet 1 poz.6,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów, których komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

164. Pakiet 1 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową długości 62 mm

165. Pakiet 1 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową, ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym.

**Zamawiający dopuszcza.**

167. Pakiet 1 poz.6, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

**Zamawiający dopuszcza.**

168. Pakiet 1 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu.

**Zgodnie z SWZ.**

169. Pakiet 1 poz.11, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta w poz. 11 i poz. 12

**Zamawiający wyraża zgodę.**

170. Pakiet 1 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mini spike bez zastawki antyzrtownej.

### **Zamawiający nie dopuszcza.**

171. Pakiet 1 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli

- Wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nazwa handlowa VOLEX
- Wyposażona w cztery paski radiocieniujące
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i jednocześnie zapobiega jego nawrotowi
- Posiada samozamykający się korek portu bocznego kodowany kolorystycznie
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Wyposażona w zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczającą przed wyciekami krwi typu "BLOOD STOPPER"
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu,
- Skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igiła silikonizowana, potrójnie ścięta z tylnym szlifem, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem (papier klasy medycznej, tj. papier-folia)
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; data sterylizacji, ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula, o braku lateksu i PCV.

<b>Kolor</b>	<b>Rozmiar kaniuli (GAUGE)</b>	<b>Rozmiar cewnika w mm</b>	<b>Przepływ ml/min</b>
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45	100

		1,20 x 38	105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38
Żółty	24 G	0,70 x 19	22

**Zamawiający dopuszcza.**

172. Pakiet 5 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o skuteczności filtracji >98%

**Zamawiający dopuszcza.**

173. Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka w opakowaniu 100 szt.

**Zamawiający dopuszcza.**

174. Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny PP o gramaturze 18g/m<sup>2</sup> z jedną gumką

**Zamawiający dopuszcza.**

175. Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań w których spodnie wiązane są na troki.

**Zamawiający dopuszcza.**

176. Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań które są pakowane pojedynczo w torebki foliowe, opakowanie zbiorcze zawiera 75szt/op.

**Zamawiający dopuszcza.**

177. Pakiet 12

**1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2?** Według stanowiska URPLW MiPB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów

medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że **Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?**

3. W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuszczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

**Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający wymaga ubrań **niezgodnych** z normą **EN-13795-2**?

**Zgodnie z SWZ i odpowiedzią na pytanie nr 177.**

178. Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu który jest ŚOI kat. III typ 4,5,6.

**Zamawiający dopuszcza.**

179. Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z kapturem jednopanelowym.

**Zamawiający dopuszcza.**

180. Pakiet 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy tylko w kolorze niebieskim.

**Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie ochraniaczy tylko w kolorze niebieskim.**

181. Pakiet 17

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

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

182. Pakiet 5, pozycja 1



Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej wykonanej z min. trzech warstw włókien polipropylenowych, wyposażona w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, wiązana na troki. Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 98,9%. Maski typu II zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001.

**Zamawiający dopuszcza.**

183. Pakiet 5, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie okrągłego czepka w kształcie beretu ściągnięty nieuciskającą gumką w rozmiarze  $\pm 53$  cm z włókniny polipropylenowej Spunbond o gramaturze max. 12 g/m<sup>2</sup>. Kolor zielony lub biały do wyboru. Pakowany po 100 szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

184. Pakiet 6, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn. Skład zestawu:

2 x serweta na stolik narzędziowy 152 x 190 cm

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 142 cm

1 x serweta przylepna 75 x 75 cm

1 x taśma przylepna 9 x 50 cm

2 x ręcznik chłonny 20 x 30 cm z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x serweta 200 x 300 cm do zabiegów na kończynie, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem 6 cm. Serweta wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m<sup>2</sup> odpornego na penetrację płynów >178 cm H<sub>2</sub>O. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Zamawiający dopuszcza.**

185. Pakiet 6, pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego ze wzmocnieniem. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50 $\mu$  z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm, składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m<sup>2</sup> odpornego na penetrację płynów (>175 cmH<sub>2</sub>O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤1,7 log<sub>10</sub>). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m<sup>2</sup>), o łącznej gramaturze w 121 g/m<sup>2</sup>. Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

**Zamawiający dopuszcza.**

186. Pakiet 6, pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie fartucha w rozmiarze 69x107.

**Zamawiający dopuszcza.**

187. Pakiet 6, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m<sup>2</sup> z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m<sup>2</sup> w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥100cm H<sub>2</sub>O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥20N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 ≤4,0 log<sub>10</sub>, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤300. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 ręcznikami do rąk. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

**Zamawiający dopuszcza.**

188. Pakiet 6, pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji obu kończyn dolnych. Skład zestawu:

1x owinięcie zestawu z włókniny SMS 86x86 cm

1x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 µm ze wzmocnieniem

1x serweta do zabiegów na obu kończynach dolnych 218/275x380 cm ± 2, z osłona ramion stołu, z dwoma elastycznymi otworami Ø6 cm umieszczonymi decentralnie, z obszernym wzmocnieniem chłonnym 105x155 cm oraz trzema podwójnymi organizatorami przewodów, boki serwety wykonane z folii PE. Serweta okrywająca pacjenta wykonana z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m<sup>2</sup>, pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku ≤1,9 log<sub>10</sub> o wysokiej odporności na przenikanie płynów > 200 cm H<sub>2</sub>O. W obszarze krytycznym dodatkowe wzmocnienie chłonne (gramatura łączna 140 g/m<sup>2</sup>) o odporności na przenikanie płynów > 200 cm H<sub>2</sub>O i wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho >570kPa. I klasa palności. Zestaw pakowany sterylnie wewnątrz w serwetę na stolik narzędziowy i owinięcie z włókniny SMS oraz zewnętrznie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Zamawiający dopuszcza.**

189. Pakiet 6, pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji kończyn, Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm, z folii PE 50 µm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm

1 x serweta 145 x193 cm, pełnobarierowa

1 x stokineta 23x122 cm, 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa

3 x taśma przylepna 9 x 50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x326 cm z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 6 cm, ze wzmocnieniem 77 x 114 cm, wyposażona w zintegrowanych 6 podwójnych organizatorów przewodów. Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m<sup>2</sup>, pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia ≤1,9 log<sub>10</sub>) dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów (> 200 cm H<sub>2</sub>O). Materiał odporny na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa). Obszar krytyczny wzmocniony (gramatura łączna 140g/m<sup>2</sup>), odporny na przenikanie płynów (> 200 cm H<sub>2</sub>O), odporny na rozrywanie na mokro/sucho (>570kPa). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające:

numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem

**Zamawiający nie dopuszcza.**

190. Pakiet 6, pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji biodra. Skład zestawu:

2x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50  $\mu$ m ze wzmocnieniem

1x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80x145 cm z folii PE 70  $\mu$ , ze wzmocnieniem 100x75cm,

1x serweta dolna 196x305 cm z przylepnym wycięciem U 15x117 cm, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 77x119 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Część lepna zabezpieczona trzema taśmami, które ułatwiają precyzyjną aplikację serwety łącznie z zaokrągleniami wycięcia U,

1x serweta górna 183x254 cm przylepna, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 67x39cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1x serweta nieprzylepna 98x98 cm, pełnobarierowa

1x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa

2x taśma przylepna 9x50 cm

2x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrościecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m<sup>2</sup>, pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku  $\leq 1,9 \log_{10}$ , o wysokiej odporności na przenikanie płynów > 200 cm H<sub>2</sub>O. W obszarze krytycznym dodatkowe wzmocnienie chłonne (gramatura łączna 140 g/m<sup>2</sup>) o odporności na przenikanie płynów > 200 cm H<sub>2</sub>O i wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho >570kPa. I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepłą. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**Zamawiający dopuszcza.**

191. Pakiet 12, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie ubrania operacyjnego, niesterylnego, nieprzezroczystego, oddychającego wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>. Dekolt w kształcie litery „V” obszyty białą lamówką. Bluzka z krótkim rękawem i 3 kieszeniami, bez lateksu. Spodnie bez ściągaczy, w pasie na troki. Kolor niebieski. Zgodne z normami EN 13795, EN ISO 13485. Wytrzymałość na rozciąganie na mokro oraz sucho min. 52 N wg normy EN 29073:3, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 158,2 kPa,

mokro 142,1 kPa wg 13938-1. Pakowane razem w opakowanie foliowe z instrukcją użytkowania. Na opakowaniu oznakowanie CE oraz klasy wyrobu medycznego, opis w języku polskim, nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności, oznaczenie koloru oraz oznaczenie rozmiaru wraz z długością ubrań podaną w cm. Ubranie posiada metkę z oznaczeniem rozmiaru, producenta oraz numeru katalogowego, dla lepszej identyfikacji produktu. Dostępne w rozmiarach S-3XL.

**Zamawiający dopuszcza.**

192. Pakiet 4, pozycja 1-3

Prosimy o dopuszczenie rękawic pudrowanych o zawartości protein < 65 µg/g.

**Zamawiający dopuszcza.**

193. Pakiet 4, pozycja 1-3

Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ci ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**Zamawiający dopuszcza.**

194. Pakiet 4, pozycja 5-11

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO

13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 6-9,0.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

195. Pakiet 4, pozycja 5-11

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o grubości na palcu 0,20 mm, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, AQL 0,65 – oznaczone na opakowaniu zbiorczym, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, opakowanie papier-folia, pozostałe zgodnie z SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

196. Pakiet 4, pozycja 12-16

Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6$  N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

197. Pakiet 4, pozycja 12-16

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL  $\leq 1,5$ , siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min.  $0,10 \pm 0,02$  mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych

w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

198. Pakiet 4, pozycja 12-16

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych, koloru niebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 7N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na penetrację min. 30 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Zamawiający dopuszcza.**

199. Pakiet 4, pozycja 12-16

Czy zgodnie z opisem SWZ Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowanie jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu osiągały min. 4 poziom ochrony? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Zamawiający dopuszcza.**

200. Pakiet 4, pozycja 12-16

Czy w celu zabezpieczenia zawartości opakowania przed wypadaniem rękawic oraz dostaniem się do wnętrza mikroorganizmów, bakterii, czy kurzu Zamawiający oczekuje aby opakowanie rękawic posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją oraz instrukcję zakładania i zdejmowania rękawic umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu?

**Zamawiający dopuszcza.**

201. Pakiet 4, pozycja 12-16

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

**Zamawiający dopuszcza.**

202. Pakiet 4, pozycja 21

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rozmiary 6-9,0.

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytania do SWZ**

203. Pakiet 4, poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o zawartości protein < 100 µg/g, zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

204. Pakiet 4, poz. 5-11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o zawartości protein < 91 µg/g, o grubości na palcu 0,19mm, długości min. 282mm, o powierzchni zewnętrznej teksturowanej; posiadające badania jednostki niezależnej na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Zamawiający dopud\szcza.**

205. Pakiet 4, poz. 12-16



Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic wewnętrznie chlorowanych (bez warstwy polimerowej), o grubości na palcu 0,09mm, odpornych na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-4 oraz EN 16523-1 potwierdzone przez niezależne badania dla min. 14 związków chemicznych w tym kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy (bez alkoholu), oraz odpornych na dwa preparaty dezynfekcyjne na bazie alkoholu ( w tym jeden preparat na bazie izopropanolu – poziom 6). Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

206. Pakiet 4, poz. 21

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych w komplecie po dwie pary – zewnętrzna rękawica w kolorze kremowym, wewnętrzna zielona. Powierzchnia rękawicy zewnętrznej obustronnie polimeryzowana oraz rękawicy wewnętrznej zewnętrznie chlorowana oraz wewnętrznie polimeryzowana. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

207. Pakiet 12, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji kompletów chirurgicznych (ubranie medyczne) wykonanych z włókniny SMS o gramaturze wynoszącej 35g/m<sup>2</sup>. Spodnie ściągane trokami w pasie. Opakowanie zbiorcze zawiera 50 szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

208. Pakiet 12, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji kompletów chirurgicznych (ubranie medyczne) wykonanych z włókniny SMMS o lepszej gramaturze wynoszącej 45g/m<sup>2</sup>. Spodnie ściągane trokami w pasie. Opakowanie zbiorcze zawiera 50 szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Zamawiający dopuszcza.**

209. Pakiet 1, poz. 4-7,11

Czy zamawiający wydzieli poz. 4-7,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

210. Pakiet 1, poz. 6

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

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

**Zgodnie z SWZ.**

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

**Zgodnie z SWZ.**

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

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

211. Pakiet 1, poz.7

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Zgodnie z SWZ.**

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. 9,5 cm ?

**Zgodnie z SWZ**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną

identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Zgodnie z SWZ.**

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

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

212. Pakiet 1, poz. 11

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 indywidualne w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

**Zgodnie z SWZ.**

**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 SWZ.**

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.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

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

**Zamawiający dopuszcza.**

213. Pakiet 2, poz. 12

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

**Zamawiający dopuszcza.**

214. Pakiet 2, poz. 2-38-12,34,50,78-79,87,90,93,

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-38-12,34,50,78-79,87,90,93 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

215. Pakiet 2, poz. 50

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

**Zamawiający dopuszcza.**

216. Pakiet 2, poz. 90

Czy zamawiający dopuści koreczki sterylizowane EO?

**Zamawiający dopuszcza.**

217. Pakiet 5, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 10 g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm, typu CLIP ?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

218. Pakiet 7, poz. 2-3

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

**Zamawiający dopuszcza.**

219. Pakiet 7, poz. 2

Czy zamawiający dopuści min. 16 g/m<sup>2</sup>?

**Zamawiający dopuszcza.**

220. Pakiet 7, poz. 3

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m<sup>2</sup>?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

221. Pakiet 7, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

222. Pakiet 12

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m<sup>2</sup>?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści wycięcie półokrągłe pod szyją?

**Zamawiający dopuszcza.**

223. Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści gramaturę minimum 17 g/m<sup>2</sup> i więcej?

**Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści kolor wyłącznie niebieski?

**Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie wyłącznie koloru niebieskiego.**

*Dyrektor SPZOZ w Augustowie*

*/-/ Danuta Zawadzka*