



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 4 kwietnia 2023 r.

**Dotyczy postępowania pn: Dostawa wyrobów medycznych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.231.1/1/2023**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

Działając w oparciu o przepisy art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

**1. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 3**

Czy Zamawiający igłę o średnicy 0,6 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**2. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę czyszczącą długości 2500 mm i średnicy szczotki 6mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**3. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę czyszczącą długości 2500 mm i średnicy szczotki 5/10 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**4. Dotyczy Pakietu nr 24**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 24 taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów śr. 0,98 mm, max. 2,31 mm wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), wytrzymałość 70 N/cm, atraumatycznych brzegach taśmy ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami **oraz** 2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych, prawa i lewa, do implantacji w/w taśm, bez prowadnicy?

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**5. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by wszystkie oferowane wyroby medyczne spełniały wymogi prawne obowiązujące na terenie RP. Nie stawia przy tym dodatkowego wymogu posiadania certyfikatu systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015**

**6. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by wszystkie oferowane wyroby medyczne spełniały wymogi prawne obowiązujące na terenie RP. Nie stawia przy tym dodatkowego wymogu posiadania certyfikatu systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04.**

**7. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1**

Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**8. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1**

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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**9. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm<sup>2</sup> zgodnie z normą PN 868 ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**10. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**11. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa w rozmiarze 40x200cm w miejsce 38cm i 42cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**12. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki włókninowo foliowe o rozmiarze 32x55 cm zamiast 32x60?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**13. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki włókninowo foliowe o rozmiarze 48x75 cm zamiast 49x75 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**14. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3 i 4**

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? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**15. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**16. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę o gramaturze 57 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**17. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5**

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?

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**18. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 5**

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? Barrierowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**19. Dotyczy Pakietu nr 12 poz 1b**

Czy Zamawiający w pak 12 poz 1b w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt Hem-o-lok znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy wykonane z niewchłaniałnego polimeru: łukowaty kształt-dający możliwość objęcia większej ilości tkanek; zintegrowane zębki wew. klipsa - dające stabilności na tkance posiadające walce stabilizujące- eliminują wypadanie klipsów; samonaprowadzający się zatrask- eliminujący nożycowanie; Magazynki: stabilne, co eliminuje rozpadnięcie się magazynka: zawierające 6 klipsów, posiadające taśmę mocującą do stołu lub ręki chirurga, instrumentariuszki; umieszczone w magazynku umożliwiającym dogodne pobieranie klipsów do klipsownicy; możliwość zastosowania papierowej części blistra celem dołączenia do dokumentacji pacjenta zawierające informacje o min. serii i dacie ważności? Wycenie podlega magazynek więc Zamawiający otrzymuje 6 oryginalnych klipsów zamiast 4 w tej samej cenie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**20. Dotyczy Pakietu nr 12 poz 1d**

Czy Zamawiający w pak 12 poz 1d w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt Hem-o-lok znanego amerykańskiego producenta pakowany po 6 sztuk w magazynku. Wycenie podlega magazynek więc Zamawiający otrzymuje 6 oryginalnych klipsów zamiast 4 w tej samej cenie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**21. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2**

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 12 poz 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra magazynka, która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**22. Dotyczy Pakietu nr 12**

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 12 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów posiadających klasę III.**

**23. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści serwety o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza serwety o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>.**

**24. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści chłonność serwety 455 ml/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza chłonność serwety 455 ml/m<sup>2</sup>**

**25. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści serwetki • Sterylne, jednorazowego użytku

- Materiał - wzmacniana wysoko chłonna, niepyląca włóknina celulozowa
- Gramatura 70 g/m<sup>2</sup>
- Pakowane a' 2 szt.
- Wymiar 30 x 40 cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane serwetki.**

**26. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe (włóknina+ laminat)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**27. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 45x 45 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 45x 45 cm.**

**28. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Czy Zamawiający dopuści fartuchy foliowe pakowane a 100 sztuk ( nie pakowany pojedynczo )?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuchy foliowe pakowane a 100 sztuk (nie pakowany pojedynczo).**

**29. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 71x120 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 71x120 cm.**

**30. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar min. 71 x 180 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**31. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**32. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**33. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści mankiet min. 4 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**34. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min 24 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę min 24 g/m<sup>2</sup>.**

**35. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMMMS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuch z włókniny SMMM**

**36. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1, 2**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Czy Zamawiający dopuści rozmiar M, L, XL, XXL?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**37. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękaw o kroju prostym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**38. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice jednorazowego użytku, niesterylne, nitrylowe, hipoalergiczne, bezlateksowe, niepodudowane, przedłużony mankiet. Kolor niebieski.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**39. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści • Długość rękawic 240 mm, grubość na palcu 0,08+/-0,03, grubość na dłoni 0,06 +/-0,02?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**40. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 12ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr o przestrzeni martwej 12ml.**

**41. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania na poziomie 24mg przy Vt500ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**42. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania na poziomie 32mg przy Vt500ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr opisany w pytaniu.**

**43. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania na poziomie 24mg przy Vt500ml?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**44. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o temperaturze zwrotnej +/- 10°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**45. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści linię monitorującą do kapnografii o średnicy 2,0 x 4,0mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**46. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ z trójnikiem Y bez portów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**47. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ pakowany w opakowanie folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza układ pakowany w opakowanie folia-papier.**

**48. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ o długości rur do 180cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**49. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania łącznika prostego 22mm-22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**50. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści układ wykonany z PP i EVA?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści układ wykonany z PP i EVA.**

**51. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**





CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową rurą o długości 100cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**52. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści układ o średnicy rur 22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**53. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania łącznika prostego 22mm-22mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od tego wymogu.**

**54. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z workiem o pojemności 1650ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymieniony w pytaniu układ.**

**55. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z zaworem nadciśnieniowym 60cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany w pytaniu układ.**

**56. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z maską w rozmiarze 2?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**57. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 7, 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z zaciskiem na nos?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**58. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 9, 10**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski anestetycznej wykonaną z silikonu, okrągłą, wielorazową?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**59. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 9, 10**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



---

C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski anestetycznej wykonaną z medycznego PCV, o anatomicznym kształcie, jednorazowego użytku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**60. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękojeści z inną baterią, która jest wbudowana w rękojeść, ponieważ nie ma konieczności jej wymiany ze względu na to, iż rękojeści w pozycjach 1-3 są jednorazowe i Zamawiający nie ma potrzeby ich wymieniać?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

**61. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 9, 15**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 9 i 15 tej samej łyżki, tj. jednorazową światłowodową metalową z nieosłoniętym światłowodem Miller rozmiar 00?

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycji nr 9 zezwala na zaoferowanie łyżki jednorazowej światłowodowej plastikowej Miller nr 00.**